

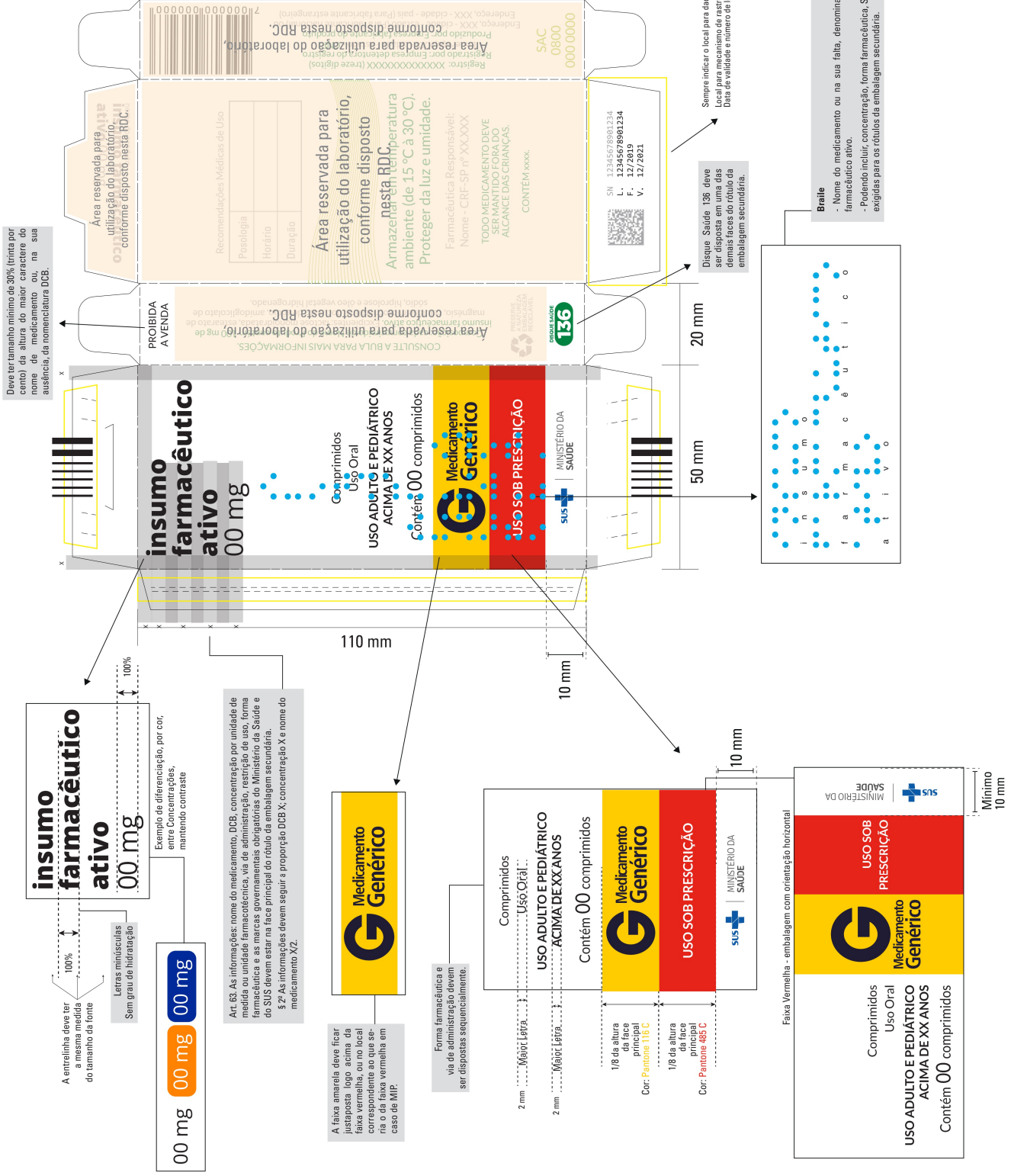
Modelo de Embalagem Secundária e Primária de Medicamentos com Destinação Governamental ao Ministério da Saúde

MODELO DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA | MEDICAMENTOS DESTINADOS AO MINISTÉRIO DA SAÚDE MODELO DE EMBALAGEM PARA MEDICAMENTOS GÊNERICOS SOB PRESCRIÇÃO

LEGENDA:

Informações adicionais:

- A altura mínima do maior caractere das informações essenciais (nome do produto, denominação genérica, concentração, via de administração e restrição de uso), deve ser de **2 mm**.
- Para as demais informações, sem previsão específica na norma, a altura mínima do menor caractere deve ser de **1 mm**.
- As marcas institucionais obrigatórias deverão constar em todas as rotulagens e seguir arquivo digital como referência.



insumo farmacêutico ativo
00 mg

Exemplo de diferenciação, por cor, entre Concentrações, mantendo contraste.

00 mg 00 mg 00 mg

Letras minúsculas
Sem grau de hidratação

Art. 63. As informações: nome do medicamento, DCB, concentração por unidade de medida ou unidade farmacotécnica, via de administração, restrição de uso, forma farmacêutica e as marcas governamentais obrigatórias do Ministério da Saúde e do SUS devem estar na face principal do rótulo da embalagem secundária.
§ 2º As informações devem seguir a proporção DCB X, concentração X e nome do medicamento XZ.

Medicamento Genérico

A faixa amarela deve ficar justaposta logo acima da faixa vermelha, ou no local correspondente ao que seria o da faixa vermelha em caso de MIP.

Comprimidos
Uso Oral
USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE XX ANOS
Contém 00 comprimidos

Medicamento Genérico

USO SOB PRESCRIÇÃO

SUS | MINISTÉRIO DA SAÚDE

Forma farmacêutica e via de administração devem ser dispostas sequencialmente.

2 mm Maior Letra
2 mm Maior Letra
1/8 da altura da face principal
Cor: Pantone 485 C
1/8 da altura da face principal
Cor: Pantone 485 C

Faixa Vermelha - embalagem com orientação horizontal

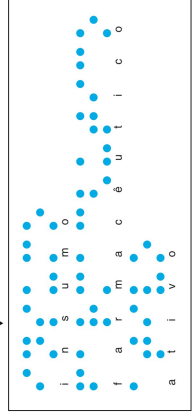
Comprimidos
Uso Oral
USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE XX ANOS
Contém 00 comprimidos

Medicamento Genérico

USO SOB PRESCRIÇÃO

SUS | MINISTÉRIO DA SAÚDE

Mínimo 10 mm



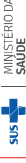
MODELO DE EMBALAGEM PRIMÁRIA | MEDICAMENTOS DESTINADOS AO MINISTÉRIO DA SAÚDE

MODELO DE EMBALAGEM PARA BLISTER VERTICAL

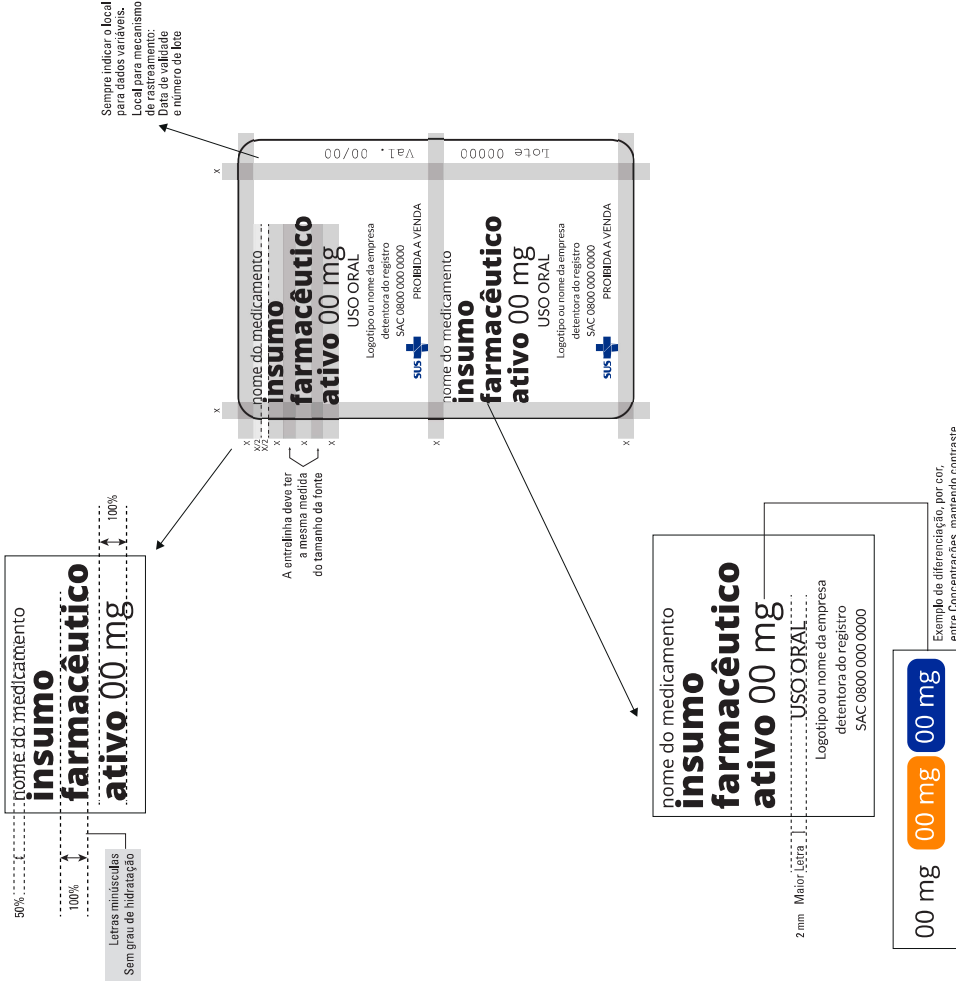
LEGENDA:

Informações adicionais:

- A altura mínima do maior caractere das informações essenciais (nome do produto, denominação genérica, concentração, via de administração e restrição de uso), deve ser de **2 mm**.
- Para as demais informações, sem previsão específica na norma, a altura mínima do menor caractere deve ser de 1 mm.
- As marcas institucionais obrigatórias deverão constar em todas as rotulagens e seguir o layout oficial como referência.
- Os rótulos de tamanho reduzido de embalagens primárias poderão priorizar umas das marcas institucionais.



MINISTÉRIO DA SAÚDE

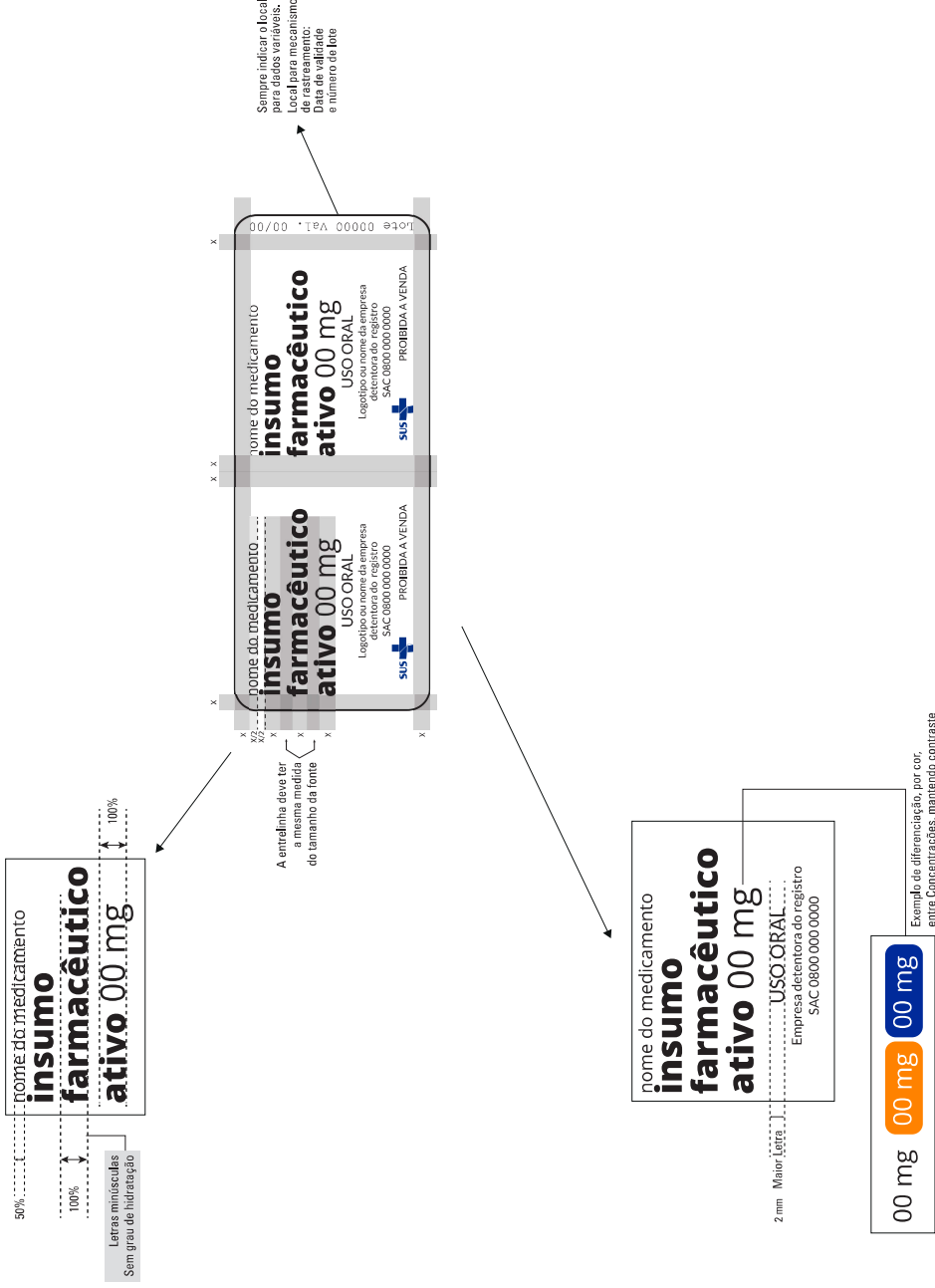
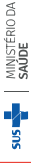


MODELO DE EMBALAGEM PRIMÁRIA | MEDICAMENTOS DESTINADOS AO MINISTÉRIO DA SAÚDE MODELO DE EMBALAGEM PARA BLISTER HORIZONTAL

LEGENDA:

Informações adicionais:

- A altura mínima do maior caractere das informações essenciais (nome do produto, denominação genérica, concentração, via de administração e restrição de uso), deve ser de **2 mm**.
- Para as demais informações, sem previsão específica na norma, a altura mínima do menor caractere deve ser de 1 mm.
- As marcas institucionais obrigatórias deverão constar em todas as rotulagens e seguir arquivo digital como referência.
- Os rótulos de tamanho reduzido de embalagens primárias poderão priorizar umas das marcas institucionais.



MODELO DE EMBALAGEM PRIMÁRIA | MEDICAMENTOS DESTINADOS AO MINISTÉRIO DA SAÚDE MODELO DE EMBALAGEM PARA BLISTER SEM IDENTIFICAÇÃO UNITÁRIA

LEGENDA:

Informações adicionais:

- A altura mínima do maior caractere das informações essenciais (nome do produto, denominação genérica, concentração, via de administração e restrição de uso), deve ser de **2 mm**.
- Para as demais informações, sem previsão específica na norma, a altura mínima do menor caractere deve ser de 1 mm.
- As marcas institucionais obrigatórias deverão constar em todas as rotulagens e seguir arquivo digital como referência.
- Os rótulos de tamanho reduzido de embalagens primárias poderão priorizar umas das marcas institucionais.



nome do medicamento
**insumo
farmacêutico
ativo 00 mg**

50%
100%
Letras minúsculas
Sem grau de hidratação

A entrefina deve ter a mesma medida do tamanho da fonte

Sempre indicar o local para dados variáveis. Local para mecanismo de rastreamento: Data de validade e número de lote



nome do medicamento
**insumo
farmacêutico
ativo 00 mg**

2 mm
Maior Letég
USO ORAL
Logotipo ou nome da empresa detentora do registro
SAC 0800 000 0000

00 mg **00 mg** **00 mg**

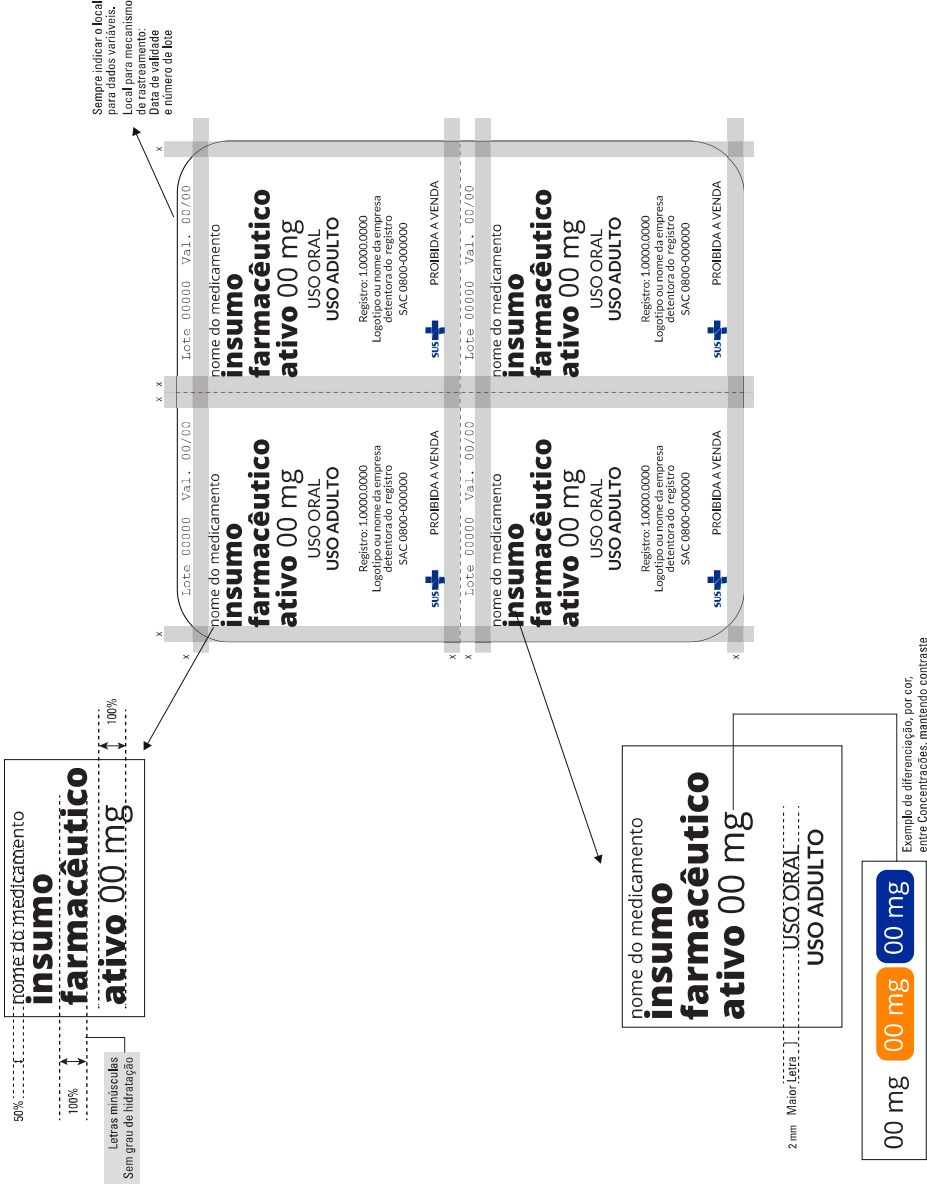
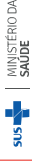
Exemplo de diferenciação, por cor, entre Concentrações, mantendo contraste

MODELO DE EMBALAGEM PRIMÁRIA | MEDICAMENTOS DESTINADOS AO MINISTÉRIO DA SAÚDE MODELO DE EMBALAGEM PARA BLISTER FRACTIONADO

LEGENDA:

Informações adicionais:

- A altura mínima do maior caractere das informações essenciais (nome do produto, denominação genérica, concentração, via de administração e restrição de uso), deve ser de **2 mm**.
- Para as demais informações, sem previsão específica na norma, a altura mínima do menor caractere deve ser de 1 mm.
- As marcas institucionais obrigatórias deverão constar em todas as rotulagens e seguir arquivo digital como referência.
- Os rótulos de tamanho reduzido de embalagens primárias poderão priorizar umas das marcas institucionais.

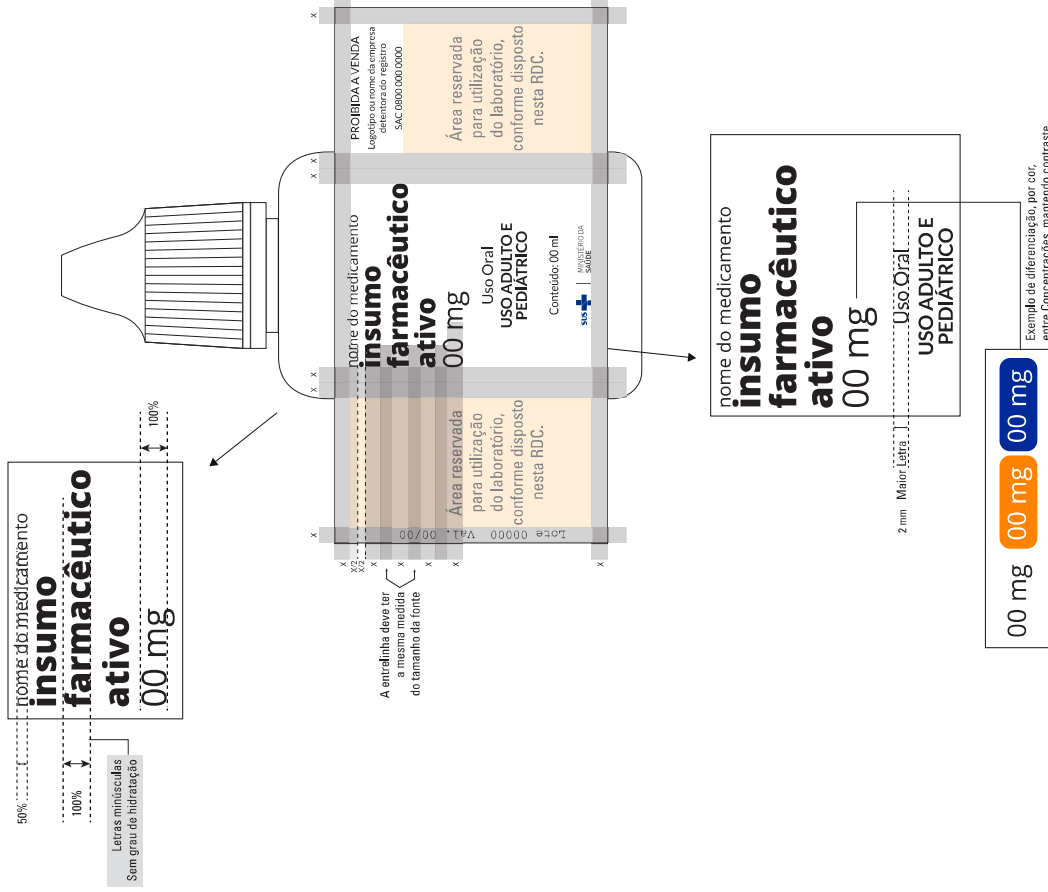
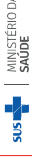


MODELO DE EMBALAGEM PRIMÁRIA | MEDICAMENTOS DESTINADOS AO MINISTÉRIO DA SAÚDE MODELO DE EMBALAGEM PARA FRASCOS

LEGENDA:

Informações adicionais:

- A altura mínima do maior caractere das informações essenciais (nome do produto, denominação genérica, concentração, via de administração e restrição de uso), deve ser de **2 mm**.
- Para as demais informações, sem previsão específica na norma, a altura mínima do menor caractere deve ser de 1 mm.
- As marcas institucionais obrigatórias deverão constar em todas as rotulagens e seguir arquivo digital como referência.
- Os rótulos do tamanho reduzido de embalagens primárias poderão priorizar umas das marcas institucionais.



Sempre indicar o local para dados variáveis. Local para mecanismo de rastreamento: Data de validade e número de lote

A entralinha deve ter a mesma medida do tamanho da fonte

2 mm Maior [font size]

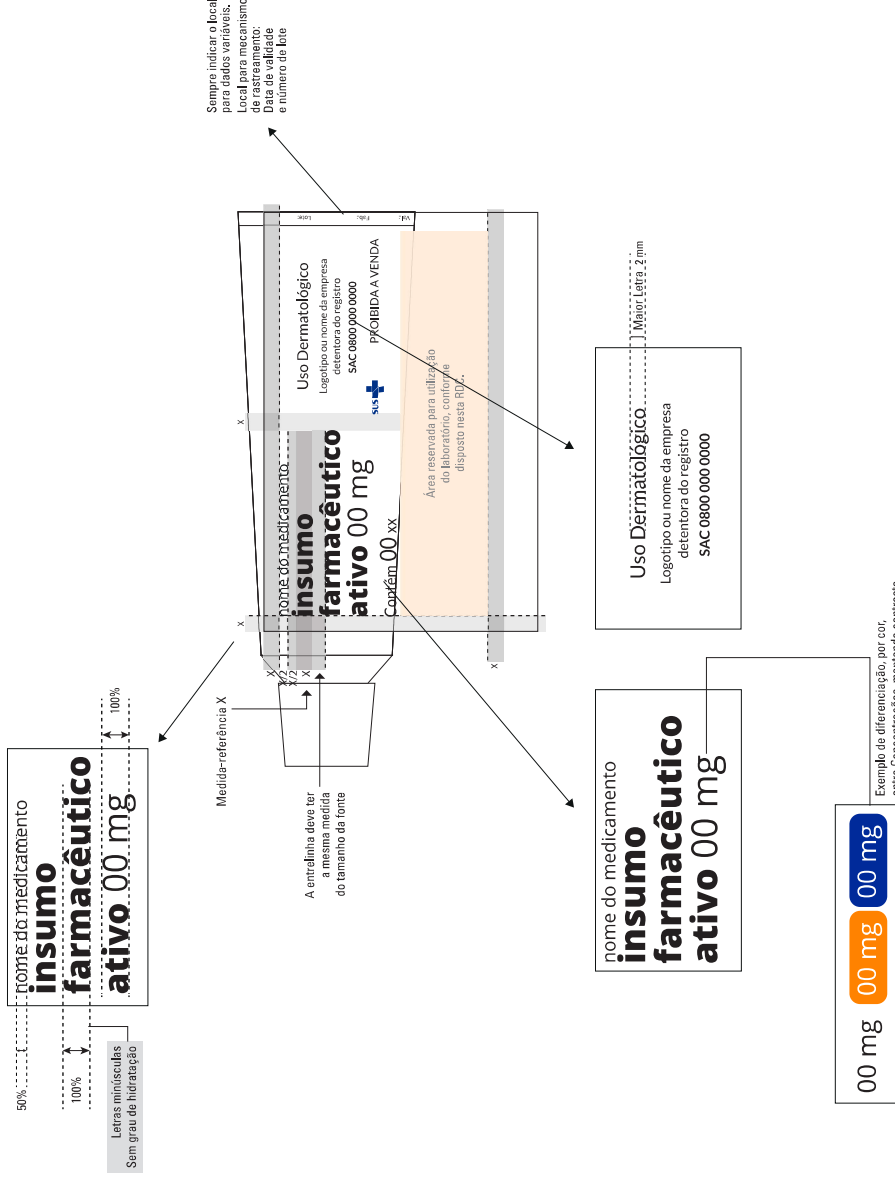
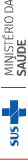
Exemplo de diferenciação, por cor, entre Concentrações, mantendo o contraste

MODELO DE EMBALAGEM PRIMÁRIA | MEDICAMENTOS DESTINADOS AO MINISTÉRIO DA SAÚDE MODELO DE EMBALAGEM PARA BISNAGAS

LEGENDA:

Informações adicionais:

- A altura mínima do maior caractere das informações essenciais (nome do produto, denominação genérica, concentração, via de administração e restrição de uso), deve ser de **2 mm**.
- Para as demais informações, sem previsão específica na norma, a altura mínima do menor caractere deve ser de 1 mm.
- As marcas institucionais obrigatórias deverão constar em todas as rotulações e seguir arquivo digital como referência.
- Os rótulos do tamanho reduzido de embalagens primárias poderão priorizar umas das marcas institucionais.

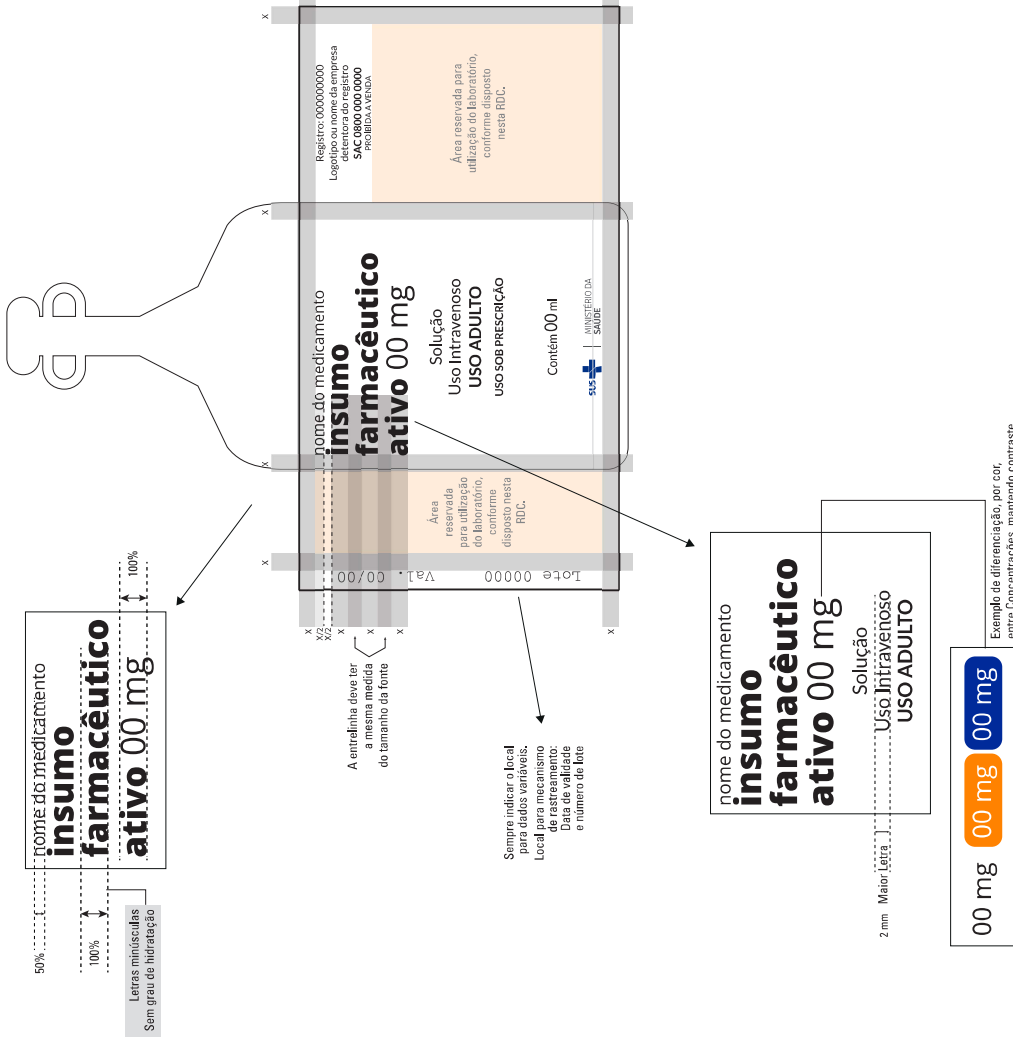
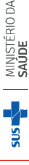


MODELO DE EMBALAGEM PRIMÁRIA | MEDICAMENTOS DESTINADOS AO MINISTÉRIO DA SAÚDE MODELO DE EMBALAGEM PARA BOLSAS

LEGENDA:

Informações adicionais:

- A altura mínima do maior caractere das informações essenciais (nome do produto, denominação genérica, concentração, via de administração e restrição de uso), deve ser de **2 mm**.
- Para as demais informações, sem previsão específica na norma, a altura mínima do menor caractere deve ser de 1 mm.
- As marcas institucionais obrigatórias deverão constar em todas as rotulagens e seguir arquivo digital como referência.
- Os rótulos de tamanho reduzido de embalagens primárias poderão priorizar umas das marcas institucionais.



MODELO DE EMBALAGEM PRIMÁRIA | MEDICAMENTOS DESTINADOS AO MINISTÉRIO DA SAÚDE MODELO DE EMBALAGEM PARA ENVELOPES

LEGENDA:

Informações adicionais:

- A altura mínima do maior caractere das informações essenciais (nome do produto, denominação genérica, concentração, via de administração e restrição de uso), deve ser de **2 mm**.
- Para as demais informações, sem previsão específica na norma, a altura mínima do menor caractere deve ser de 1 mm.
- As marcas institucionais obrigatórias deverão constar em todas as rotulagens e seguir arquivo digital como referência.
- Os rótulos de tamanho reduzido de embalagens primárias poderão priorizar umas das marcas institucionais.

