



Guia de

Diabetes

para a farmácia

saiba como trabalhar a categoria na sua loja



Material dirigido exclusivamente ao farmacêutico e profissionais da saúde. Proibida a distribuição ao consumidor.

ÍNDICE

7



8

FQM

12

MERCK

13



3

TUDO O QUE SUA FARMÁCIA PRECISA SABER SOBRE DIABETES

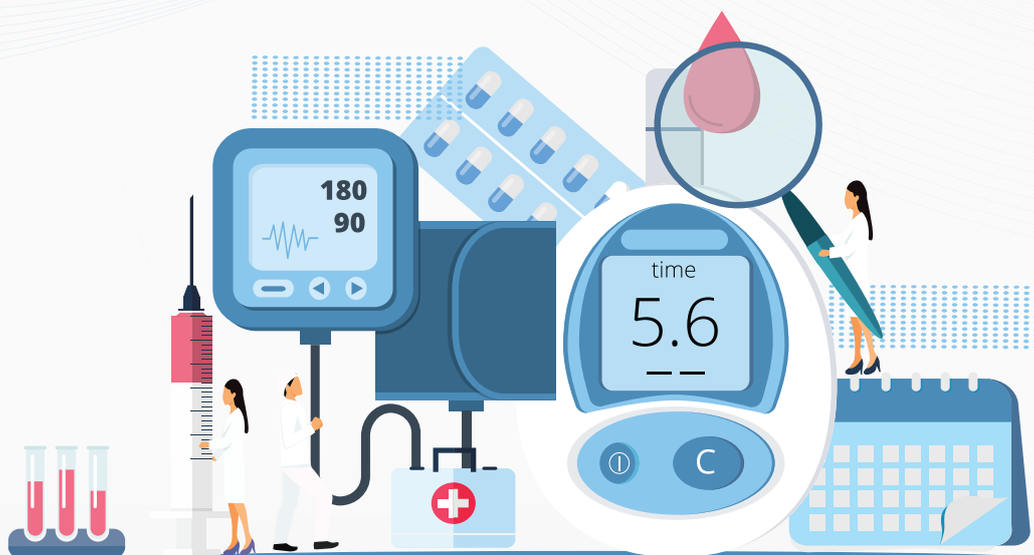


9

UMA CATEGORIA DE GRANDES OPORTUNIDADES!



O Guia de Diabetes para a Farmácia é uma publicação da Panpharma, dirigida e distribuída exclusivamente aos farmacêuticos e profissionais da saúde. As opiniões publicadas não refletem, necessariamente, o ponto de vista da empresa e são de responsabilidade de seus respectivos autores. A responsabilidade dos anúncios publicados é exclusiva do anunciante. Projeto Gráfico: Thatto Comunicação · Jornalista Responsável: Lígia Favoretto - MTB: 49.748 · Fale Conosco: marketing@panpharma.com.br



Tudo o que sua farmácia precisa saber sobre **DIABETES**

Informe-se e ofereça um atendimento de excelência no seu estabelecimento

Entender todos os detalhes sobre o diabetes mellitus (DM) é primordial para o dia a dia das farmácias, visto que a doença já afeta 16,8 milhões de pessoas no Brasil, colocando o País como o 5º do mundo e o 1º da América do Sul com maior número de adultos vivendo nesta condição, com a projeção de atingir 21,5 milhões em 2030¹.

De acordo com Marina Santorso Belhaus, Diretora Médica Associada da AstraZeneca Brasil, a ampliação da prevalência da patologia está associada a diversos fatores², como rápida urbanização, transição epidemiológica, transição nutricional, estilo de vida sedentário e excesso de peso, crescimento e envelhecimento populacional e, também, à maior sobrevida

dos acometidos. “É importante mencionar que, no Brasil, oito em dez pacientes com diabetes tipo 2 (DM2) em tratamento, ainda estão fora de controle e o avanço da enfermidade é considerado uma epidemia global pela Organização Mundial da Saúde (OMS), que estima um aumento próximo a 62% na última década”, alerta.

ENTENDENDO O DIABETES

Marina informa que o DM é uma doença metabólica que se caracteriza pelo aumento dos níveis de glicose no sangue, o que é chamado de hiperglicemia. Quando o corpo não é capaz de produzir insulina (hormônio gerado pelo pâncreas) ou ela não funciona de maneira suficiente, faz com que a glicose não penetre nas células para ser utilizada e se acumule no sangue.

O DIABETES PODE SER CLASSIFICADO NOS SEGUINTE TIPOS:

TIPO 1

No DM1, ocorre a destruição autoimune das células-beta do pâncreas, as produtoras de insulina. Portanto, nenhuma ou muito pouca insulina é fabricada. "Representa entre 5% e 10% dos pacientes com a patologia e, normalmente, é diagnosticado na infância ou na adolescência, porém pode surgir na idade adulta", afirma Marina.

TIPO 2

Acontece quando a insulina não consegue controlar a taxa de glicemia ou é insuficientemente formada. Geralmente manifesta-se nos adultos, mas também afeta crianças e adolescentes, representando 90% dos casos de diabetes mellitus.

DIABETES GESTACIONAL

A placenta produz hormônios que reduzem a ação da insulina e, nessa situação, o pâncreas passa a secretá-la mais para compensar. Quando essa compensação não acontece de maneira adequada, o quadro de diabetes gestacional ocorre. Alguns fatores que potencializam o risco: idade materna mais avançada, ganho de peso excessivo na gravidez, sobrepeso ou obesidade, gestação múltipla e síndrome dos ovários policísticos.

"Ainda temos o pré-diabetes que indica um estado de propensão para o tipo 2: a glicemia se encontra mais elevada do que o normal, mas não o bastante para configurar a doença. Pacientes com altos níveis de glicose, histórico familiar e obesidade podem ser considerados grupo de risco", explica a Diretora Médica Associada da AstraZeneca Brasil.



A doença já afeta 16,8 milhões de pessoas no Brasil, colocando o País como o 5º do mundo e o 1º da América do Sul com maior número de adultos vivendo com a condição



OS PERIGOS DO DIABETES NÃO CONTROLADO

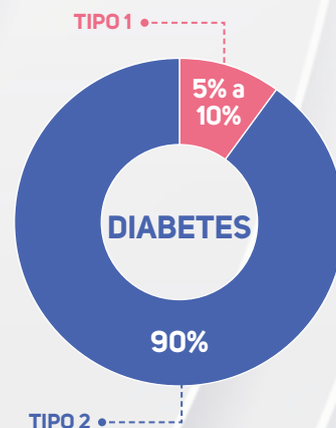
Segundo Maria Aparecida Nicoletti, farmacêutica responsável pela Farmácia Universitária da Universidade de São Paulo (FARMUSP), as seguintes complicações podem acontecer caso a patologia não seja tratada de forma correta:

- **Doença renal;**
- **Rachaduras, feridas e calos;**
- **Neuropatia periférica:** é a complicação crônica mais comum e incapacitante, sendo responsável por 2/3 das amputações não traumáticas;
- **Olhos:** pessoas com diabetes têm 40% mais probabilidade de desenvolver glaucoma;
- **Retinopatia diabética;**
- **Problemas cardíacos:** de acordo com a International Diabetes Federation (IDF) até 80% dos indivíduos com o tipo 2 vão a óbito por causas relacionadas a doenças do coração.

“É preciso salientar que o gerenciamento adequado da taxa de glicemia reduz drasticamente a chance de uma complicação. Entretanto, se não houver um acompanhamento, muitas poderão aparecer e elevar o risco de morte. Desse modo, é imprescindível que o farmacêutico informe ao público com a patologia para manter suas consultas sempre em dia, tomar os medicamentos regularmente e, ainda, não começar ou interromper qualquer medicação sem orientação médica”, ressalta a farmacêutica.



O diabetes mellitus é uma doença metabólica que se caracteriza pelo aumento dos níveis de glicose no sangue





COVID-19 X DIABETES

A Diretora Médica Associada da AstraZeneca Brasil esclarece que os pacientes com DM não têm maior risco de contrair o novo coronavírus, mas estão propensos a ter quadros mais graves. Contudo, quando a condição está em dia, a chance de uma possível complicação se assemelha à população geral.

“Assim, controlar o diabetes é extremamente importante no contexto da pandemia. Além do reforço às medidas de prevenção, por exemplo, uso de máscaras, higienização das mãos e distanciamento social, o farmacêutico é capaz de auxiliar, principalmente, fornecendo informações de qualidade e estimulando a adesão ao tratamento prescrito”, sugere.

INOVAÇÕES NO TRATAMENTO

Marina comenta que o diabetes era uma doença incurável até 1920, quando foi descoberta a insulina. Desde então, os avanços da medicina e novos tratamentos disponíveis têm contribuído para o controle e melhoria na qualidade de vida. “Para o DM1, as grandes inovações consistem nas preparações das insulinas análogas. Tanto as de duração ultralonga, utilizadas para a dose basal, quanto as ultrarrápidas para os bolus das refeições, permitem um tratamento mais perto possível da fisiologia natural, proporcionando chances menores de hipoglicemia e controle glicêmico adequado. Já para as pessoas com DM2, que em sua maioria apresen-

tam outras patologias associadas como sobrepeso ou obesidade, hipertensão; e estão sob risco superior do desenvolvimento de problemas cardiovasculares e renais, destacam-se os medicamentos que vão além do controle da hiperglicemia. Existem, atualmente, fármacos que trazem benefícios adicionais, ajudando na perda de peso e na redução arterial, e podem prevenir a ocorrência e retardar a progressão de complicações cardiovasculares e renais”, conclui.

Os pacientes com DM não têm maior risco de contrair o novo coronavírus, mas estão propensos a ter quadros mais graves. Contudo, quando a condição está em dia, a chance de uma possível complicação se assemelha à população geral

Fontes: Informadas por Marina Santorso Belhaus, Diretora Médica Associada da AstraZeneca Brasil.

¹International Diabetes Federation (IDF)

²Diretrizes Sociedade Brasileira de Diabetes - 2019-2020

Glargilin

é insulina glargina,
disponível em
2 apresentações:

! Lançamento

**REFIL PARA USO COM
CANETA LIFEPEEN G**
{gratuito para o paciente pelo
programa Mais Saúde BIOMM}



BIOMM
VIDA À CIÊNCIA

! Lançamento

**Caneta
descartável**



Cód.: 112072
EAN: 7898616360303
INSUL GLARGILIN
100UI/ML 3ML+CAN



Cód.: 112115
EAN: 7898616360082
INSUL GLARGILIN 100UI
1CARP 3M



Cód.: 717733
EAN: 7898616360563
LIFEPEEN G ROXA

MAIOR MARGEM, CONSULTE!

Cód.: 111763
EAN: 7895197160063
WOSULIN-N 100UI/ML
SUS INJ. 10ML



Cód.: 111765
EAN: 7895197160032
WOSULIN-R 100UI/ML
SUS INJ. 10ML



WOSULIN GRÁTIS NO PROGRAMA FARMÁCIA POPULAR

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

GLARGILIN® (insulina glargina 100 U/ml). **INDICAÇÕES:** GLARGILIN® é indicada para o tratamento de diabetes tipo 2 em adultos e diabetes tipo 1 em adultos e em crianças acima de 2 anos de idade que necessitam de insulina basal (longa duração) para o controle da glicemia. **CONTRAINDICAÇÕES:** GLARGILIN® está contraindicada em pacientes com hipersensibilidade à insulina glargina ou a qualquer componente da fórmula. **PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS:** A terapia com insulina geralmente requer habilidades apropriadas para o autocontrole do diabetes, incluindo monitorização da glicemia, técnicas de injeção adequadas, medidas para o reconhecimento e controle de aumentos ou reduções nos níveis glicêmicos (hipoglicemia ou hiperglicemia). O efeito prolongado da insulina glargina subcutânea pode atrasar a recuperação de hipoglicemia. A presença de fatores que aumentam a susceptibilidade à hipoglicemia requer monitoração particularmente cuidadosa e pode necessitar ajuste da dose. Estes incluem: alteração da área da injeção; aumento na sensibilidade à insulina; doenças intercorrentes; ingestão inadequada de alimentos; consumo de álcool; certos distúrbios endócrinos não compensados; uso concomitante de outros medicamentos. Hipoglicemia pode ser corrigida gradualmente pela ingestão imediata de carboidrato. Os pacientes devem ser aconselhados a tomar precauções para evitar hipoglicemia enquanto dirigem. Risco de uso por via de administração não recomendada: não há estudos dos efeitos de GLARGILIN® administrado por vias não recomendadas. A administração deve ser por injeção tecidual subcutânea. Não deve ser administrada intravenosamente. Uso durante a gravidez e lactação: não há nenhum estudo clínico bem controlado com o uso de insulina glargina em mulheres grávidas. Categoria de risco na gravidez: categoria C. GLARGILIN® pode ser administrada em crianças com 2 anos de idade ou mais. Em pacientes com insuficiência renal ou hepática, as necessidades de insulina podem ser menores devido ao metabolismo de insulina reduzido. Em idosos, a deterioração progressiva da função renal pode levar a uma redução estável das necessidades de insulina. **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:** Um aumento no efeito de redução de glicemia e na susceptibilidade à hipoglicemia pode ocorrer no uso concomitante de anti-hipertensivos orais, inibidores da ECA, salicilatos, disopirâmida, fibratos, fluoxetina, inibidores da MAO, pentoxifilina, propofeno, antibióticos sulfonamídicos. Uma diminuição no efeito de redução de glicemia pode ocorrer com o uso concomitante de corticosteróides, danazol, diazóxido, diuréticos, agentes simpatomiméticos (como epinefrina, salbutamol, terbutalina), glucagon, isoniazida, derivados da fenotiazina, somatostatina, hormônios da tireoide, estrógenos e progestágenos, inibidores da protease e medicamentos anti-epilépticos atípicos. Os beta-bloqueadores, clonidina, sais de lítio e álcool podem tanto potencializar ou diminuir o efeito de redução da glicemia da insulina. A pentamida pode causar hipoglicemia, que pode algumas vezes ser seguida por hiperglicemia. Ademais, sob a influência de medicamentos simpáticos como, por exemplo, betabloqueadores, clonidina, guanetina e reserpina, os sinais de contrarregulação adrenérgica podem ficar reduzidos ou ausentes. Há relatos de casos de insuficiência cardíaca com pioglitazona em combinação com insulina, especialmente em pacientes com fatores de risco para insuficiência cardíaca. Se algum sinal de doença cardíaca piorar, a pioglitazona deve ser descontinuada. **REAÇÕES ADVERSAS:** Hipoglicemia. Pode ocorrer hipoglicemia caso a dose de insulina seja muito alta em relação às necessidades de insulina. Visão. Uma alteração acentuada nos níveis glicêmicos pode causar distúrbios visuais temporários. Em pacientes com retinopatia proliferativa, episódios hipoglicêmicos graves podem causar perda transitória da visão. Lipodistrofia: pode ocorrer lipodistrofia no local da injeção e retardar a absorção da insulina. Reações no local das injeções foram observadas em 5 a 4% dos pacientes. Outras reações: Tratamento com insulina pode ainda induzir a produção de anticorpos à insulina. Em casos raros, sugere-se ajustar a dose de insulina para corrigir a tendência de hiperglicemia ou hipoglicemia. Retenção de sódio e edema podem ocorrer especialmente com o tratamento intensivo. Foram relatados erros de medicação nos quais outros insulinas, particularmente insulinas de ação curta, foram administradas acidentalmente em invés de insulina glargina. **POSOLOGIA E MODO DE USAR:** USO SUBCUTÂNEO. Devido ao perfil de redução de glicose sem pico com duração de ação prolongada da GLARGILIN®, a dose é administrada por via subcutânea uma vez ao dia. Pode ser administrada a qualquer hora do dia, entretanto, no mesmo horário todos os dias. Os níveis desajustados de glicemia, bem como as doses e intervalos das medicações anti-hipertensivas, devem ser determinadas e ajustadas individualmente. A absorção de insulina glargina não é diferente entre as áreas de injeção subcutâneas da abdômen, coxa ou deltóide. O início e a duração da ação podem ser afetados por exercício e outras variáveis. Somente utilizar se a solução estiver clara, incolor, sem a presença de partículas visíveis e se estiver com consistência de água. Conservar o produto em sua embalagem original, protegido da luz e calor, armazenado em temperatura entre 2 e 8°C antes do uso. Não congelar e não manter próximo à bandeja de gelo. Se não for possível manter refrigerado, o prazo de validade da solução injetável após o primeiro uso é de 28 dias à temperatura entre 15 - 30°C. Se o refil estiver em uso na caneta, não armazená-lo na geladeira. **APRESENTAÇÕES:** Solução injetável embalagem com 1 refil com 3 ml para utilização com canetas aplicadoras injetáveis ou caneta descartável preenchida com 3 ml de solução injetável. **USO ADULTO E PEDIÁTRICO:** USO POR VIA SC. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.** M.S. 13248.0001. Farm. Resp. Enca Fagundes Lima CRF-MG 17749. Data de revisão: 26/03/2021. Para maiores informações antes da prescrição, consulte a bula completa do produto. **SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO. GLARGILIN® ESTA CONTRAINDICADA EM PACIENTES COM HIPERSENSIBILIDADE A INSULINA GLARGINA OU A QUALQUER COMPONENTE DA FÓRMULA. AUMENTO NO EFEITO DA REDUÇÃO DE Glicemia e NA SUSCEPTIBILIDADE A HIPOGlicemia PODE OCORRER NO USO CONCOMITANTE DE ANTIHIPERTENSIVOS ORAIS.** WOSULIN-N (insulina isofana 100 U/ml) INDIKAÇÕES: Indicações para o tratamento de diabetes tipo 1 em pacientes com diabetes tipo 2 não controlados com agentes orais, início da estabilização de cetoacidose diabética, síndrome não cetoica hiperosmolar e durante períodos de estresse. **CONTRAINDICAÇÕES:** WOSULIN-N está contraindicada em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula e na hipoglicemia. **ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES:** A transferência de um paciente para outro tipo ou marca de insulina deve ser feita sob rígida supervisão médica. Caso um ajuste de dose seja necessário, ele pode ocorrer na primeira dose ou durante as primeiras semanas ou meses. O tratamento com insulina humana pode causar a formação de anticorpos. A necessidade de insulina pode ser aumentada durante enfermidades ou distúrbios endócrinos. O ajuste da dose de insulina pode ser também necessário caso os pacientes alterem o nível de atividade física ou dieta usual. WOSULIN-N nunca deve ser administrado intravenosamente. Uso durante a gravidez e lactação: Categoria de risco: B. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. A capacidade do paciente em se concentrar e reagir pode ser insuficiente como resultado de hipoglicemia. Pacientes com insuficiência renal ou hepática podem necessitar ajustes de dose. **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS:** As necessidades de insulina podem ser aumentadas por medicamentos com atividade hiperglicêmica tais como corticosteróides, isoniazidas, certas drogas que diminuem a quantidade de lípidos (ex: niacina), estrogênios e terapia de reposição da tireoide. As necessidades de insulina podem diminuir na presença de drogas com atividade hipoglicêmica, tais como agentes hipoglicêmicos, salicilatos (ex: aspirina), antibióticos à base de sulfas, certos anti-epilépticos (inibidores de monoamina oxidase), certas angiotensinas convertendo inibidores de enzima, beta-bloqueadores, beta-adrenérgicos, inibidores de função pancreática (ex: octreotida) e álcool. Bloqueadores beta- beta-adrenérgicos podem mascarar os sintomas de hipoglicemia em alguns pacientes. **REAÇÕES ADVERSAS:** Hipoglicemia. M.S. 13248.0001. Responsável Técnico: Rachel B. de Castro CRF-MG: 9821. Data de revisão: 31/03/2020. (Bula 21/17/19). **SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.** Para maiores informações antes de sua prescrição favor ler a bula completa do produto. WOSULIN-N está CONTRAINDICADA EM PACIENTES COM HIPERSENSIBILIDADE AOS COMPONENTES DA FÓRMULA E NA HIPOGlicemia. AUMENTO NO EFEITO DA REDUÇÃO DE Glicemia e NA SUSCEPTIBILIDADE A HIPOGlicemia PODE OCORRER NO USO CONCOMITANTE DE OUTRAS MEDICAÇÕES HIPOGlicemiantes.

FQM

Galvus®
vildagliptina

Galvus Met®
vildagliptina/metformina



Cód.: 101630
EAN: 7896261012929
GALVUS 50MG 28 COMP



Cód.: 101631
EAN: 7896261012936
GALVUS 50MG 56 COMP



Cód.: 101626
EAN: 7896261016248
GALVUS MET 50/500MG
56 COMP REV



Cód.: 101627
EAN: 7896261016255
GALVUS MET 50/850
MG 56 COMP REV



Cód.: 101625
EAN: 7896261016262
GALVUS MET 50/1000
MG 56 COMP REV

KIT ADESÃO* - COMPRANDO 3 CAIXAS DO MESMO PRODUTO



vale mais saúde
Sua vida vale muito mais.

**Fidelização do paciente
e maior adesão ao tratamento**

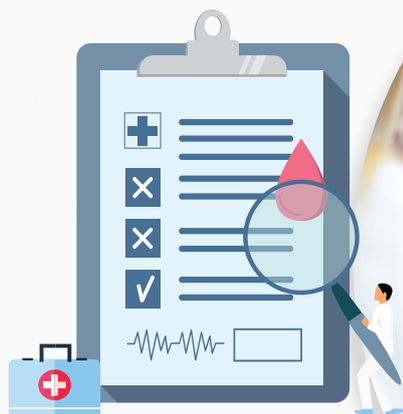
www.valemaissaude.com.br
Call Center 0800 707 1080

* Para compra de Kit Adesão, a receita médica deve indicar uso contínuo da medicação ou se referir ao uso de, no mínimo, três caixas do produto.

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

GALVUS MET™ (vildagliptina + cloridrato de metformina). Indicação: Galvus Met™ está disponível em comprimidos. Cada comprimido de Galvus Met™ contém duas substâncias ativas: a vildagliptina e o cloridrato de metformina. Ambas as substâncias pertencem ao grupo de medicamentos conhecidos como "antidiabéticos orais". Há três concentrações disponíveis (vildagliptina/cloridrato de metformina): 50 mg/500 mg, 50 mg/850 mg e 50 mg/1000mg. Galvus Met™ é um medicamento utilizado para o tratamento do diabetes mellitus tipo 2. Ele ajuda a controlar o nível de açúcar no sangue. Ele é prescrito junto com a dieta e o exercício em pacientes já tratados com vildagliptina e cloridrato de metformina em comprimidos separados ou para aqueles pacientes cujo diabetes mellitus tipo 2 não esteja adequadamente controlado com cloridrato de metformina ou vildagliptina em monoterapia, ou como primeiro tratamento para diabetes em pacientes quando esta não é adequadamente controlada apenas com dieta e exercício físico, desde que os pacientes apresentem hiperglicemia moderada a grave (HbA1c acima de 7,6%). Galvus Met™ também é prescrito em combinação com sulfonilureia junto com a dieta e o exercício em pacientes inadequadamente controlados com metformina e sulfonilureia. Galvus Met™ também é prescrito como complemento à insulina junto com a dieta e o exercício para melhorar o controle do açúcar no sangue (controle glicêmico) em pacientes nos quais uma dose estável de insulina e metformina sozinhas não fornecem o controle glicêmico adequado. Contraindicações: Não tome Galvus Met™ se você for alérgico (hipersensível) à vildagliptina, ao cloridrato de metformina ou a qualquer outro excipiente de Galvus Met™. Se você acha que pode ser alérgico, procure orientação de seu médico. Se você tem a função renal gravemente reduzida (isto será decidido pelo seu médico). Se você teve recentemente um ataque do coração, tem insuficiência cardíaca ou tem problemas circulatórios graves, incluindo choque ou dificuldades respiratórias. Se você tem ou teve complicações sérias com o seu diabetes, como cetose/diabetes diabética (uma complicação do diabetes envolvendo perda rápida de peso, náusea ou vômito) ou coma diabético. Se alguns desses itens se aplicar a você, não tome Galvus Met™ e procure seu médico. MS: 10368.1059

GALVUS® (vildagliptina). Indicação: Cada comprimido de Galvus® contém 50 mg da substância ativa vildagliptina. Galvus® é um medicamento usado para tratar pacientes com diabetes mellitus tipo 2, cuja condição não pode ser controlada pela dieta e exercício sozinhos. Ele ajuda a controlar os níveis sanguíneos de açúcar. Tais medicamentos são conhecidos como antidiabéticos orais. Galvus® é indicado em combinação com insulina (com ou sem metformina), apenas quando uma dose estável de insulina, aliado à dieta e exercício físico, não resultarem em controle glicêmico adequado. Contraindicações: Não tome Galvus® se você for alérgico (hipersensível) à vildagliptina ou a qualquer outro excipiente de Galvus®. MS: 10368.1050.



Uma categoria de

GRANDES

oportunidades!

Confira como trabalhar o segmento de maneira correta em sua loja

Pelo fato do diabetes já ser considerado uma epidemia global, cada vez mais as farmácias precisam estar preparadas para atender os clientes que convivem com a patologia. Em média, o número de visitas de um diabético é de duas a três vezes maior do que outro consumidor e, para otimizá-las, é importante manter a loja equipada e ter um planoograma bem organizado, conforme afirma Geraldo Pardo, gerente nacional de varejo da Roche Diabetes Care. “Quase metade da prevalência de pessoas com a condição no Brasil – cerca de oito milhões – nem sabem que possuem, portanto é um mercado que continuará a crescer dois dígitos ano após ano, como apontam pesquisas. Assim, há muita oportunidade

para agregar informações e conhecimento aos pacientes com capacitação e treinamentos via indústria, trazendo uma melhor experiência aos acometidos. O canal farma tem um papel fundamental neste processo, por meio de sua equipe da saúde, e da assistência farmacêutica, pois são eles que ajudam na orientação e adesão ao tratamento”, adiciona.



COMO TRABALHAR A CATEGORIA NO PDV?

Geraldo comenta que, com relação à pandemia, o número de vendas ampliou devido à preocupação das pessoas em cuidar da saúde, visto que o diabetes não tratado pode ocasionar os casos graves da infecção por Covid-19. “Dessa forma, vimos, de maneira geral, os pacientes terem mais atenção com a patologia e, conseqüentemente, investindo em produtos para o controle”, ressalta.

Diante dessa consciência por parte do público e, também, com a evolução da doença, ter um sortimento adequado é essencial para evitar rupturas. Para o gerente nacional de varejo da Roche Diabetes Care, é preciso considerar:

- Entender que a qualidade de cada produto faz diferença e ainda influencia no preço de mercado. A escolha de bons itens pode evitar intercorrências futuras aos clientes;
- Optar por aqueles que tenham suporte para a sua operação, visto que o diabetes é uma enfermidade complexa e com grandes desdobramentos. A oferta de treinamentos, garantias técnicas ao usuário e relacionamento técnico (0800) deve ser um fator diferencial;
- Possuir os monitores de glicemia com suas tiras correspondentes em todas as opções de embalagens (10, 25 e 50 tiras) é a garantia de oferecer um *mix* que cabe no bolso do consumidor;
- Contar com as mercadorias promocionais é importante, como são de uso contínuo, os pacientes estão atentos à qualidade e promoção;
- Lancetas e lancetadores (oportunidade de aumento de tíquete médio). Poucas farmácias oferecem esses itens na venda das tiras (*cross selling*);
- Insulinas basais e rápidas, o sortimento leva à especialidade e à indicação, já que são produtos refrigerados;
- Medicamentos orais;
- Linha *diet* de alimentos.

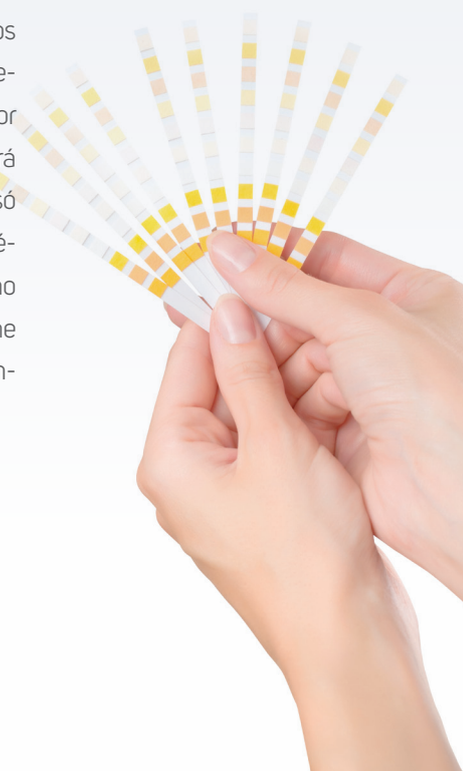
QUEM É O COMPRADOR DA CATEGORIA DE DIABETES?

De acordo com o gerente nacional de varejo da Roche Diabetes Care, segundo pesquisa realizada pela empresa em 2018, o comprador da categoria costuma ser o diabético tipo 2 (71%) e, entre eles, 52% utilizam insulina. O critério para adquirir os itens, geralmente, é a própria indicação dos farmacêuticos/balconistas.

“Por se tratar de uma doença complexa, e com um maior efeito nas pessoas, manter um colaborador da área da saúde bem treinado e capacitado no atendimento poderá potencializar em mais de 30% os resultados do *cross selling*. Se a experiência desse consumidor for satisfatória, a farmácia terá uma grande chance não só de aumentar o tíquete médio gasto pelo cliente, como também de que ele retorne mais vezes para suas compras”, salienta.



Se a experiência desse consumidor for satisfatória, a farmácia terá uma grande chance não só de aumentar o tíquete médio gasto pelo cliente, como também de que ele retorne mais vezes para suas compras



Sugestão de exposição



 Agulhas e seringas

 Aparelhos, tiras e lancetas

 Hidratantes

 Cicatrizantes

 Nutrição

 Adoçantes



Cód.: 101681
EAN: 7891721201806
GLIFAGE XR 500MG
C/30 COMP



Cód.: 101682
EAN: 7891721027451
GLIFAGE XR 750MG
C/30 COMP



Cód.: 110726
EAN: 7891721201530
GLIFAGE XR 850MG
C/30 COMP



Cód.: 104326
EAN: 7891721022579
GLIFAGE XR 1G



Cód.: 110465
EAN: 7891721029950
GLIVANCE 500/30MG
C/30 COMP



Cód.: 110475
EAN: 7891721201660
GLIVANCE 500/30MG
C/60 COMP

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

CONTRAINDICAÇÃO: PACIENTES COM INSUFICIÊNCIA RENAL GRAVE. INTERAÇÃO MEDICAMENTOSA: MICONAZOL AUMENTA O EFEITO HIPOGLICÊMICO COM POSSÍVEL INÍCIO DE SINTOMAS HIPOGLICÊMICOS OU ATÉ MESMO COMA. GLIVANCE® XR (cloridrato de metformina/gliclazida). Apresentação: comprimidos de liberação prolongada contendo 500 mg de metformina e 30 mg de gliclazida. Indicação: diabetes mellitus tipo 2 adequadamente controlada com metformina e gliclazida administradas concomitantemente em comprimidos separados, na mesma dose de Glivance® XR. Contraindicações: Hipersensibilidade ao cloridrato de metformina, gliclazida ou a qualquer dos excipientes da formulação. Diabetes mellitus tipo 1. Qualquer tipo de acidose metabólica. Pré-coma e coma diabético. Distúrbios capazes de provocar hipoxia tecidual, tais como insuficiência cardíaca congestiva instável, insuficiência respiratória, infarto recente do miocárdio, colapso cardiovascular ou choque. Insuficiência renal grave ou insuficiência hepática. Condições agudas com potencial para alterar a função renal, com desidratação, infecção grave ou choque. Intoxicação alcoólica aguda, alcoolismo. Tratamento com miconazol. Lactação. Administração com contrastes iodados. Glivance® XR deve ser descontinuado antes ou no momento do procedimento com administração de contraste à base de iodo, e só deve ser reiniciada após pelo menos 48 horas do exame, desde que a função renal tenha sido reavaliada e verificada como estável. Cirurgia: Glivance® XR deve ser descontinuado 48h antes de cirurgias. A terapia só pode ser reiniciada após 48 horas da cirurgia desde que a função renal tenha sido reavaliada e considerada estável. Advertências e precauções: Acidose láctica: Caso ocorram sintomas suspeitos de acidose láctica, o paciente deve procurar imediatamente atendimento médico e descontinuar o uso de Glivance®. Os médicos devem alertar os pacientes e cuidadores a respeito do risco e dos sintomas da acidose láctica. Pode ocorrer hipoglicemia em pacientes; Glivance® XR for utilizado, especialmente no início do tratamento. Interações medicamentosas: Associações contraindicadas: Meios de contraste iodado. Miconazol (via sistêmica, gel oral). Associações não recomendadas: danazol e fenilbutazona. Associações a serem usadas com cautela: medicamentos com atividade hiperglicêmica intrínseca, como glicocorticoides, tetraacossida, agonistas beta-2, clorpromazina em altas doses de 100 mg ao dia, diuréticos, especialmente os de alta. Substratos/inibidores de OCT1 (verapamil) e Indutores do OCT1 (rifampicina). Substratos/inibidores de OCT2 (cimetidina, dolutegravir, crizotinibe, olaparibe, daclatasvir, vandetanibe). Outros agentes antidiabéticos, betabloqueadores, fluconazol, inibidores da enzima conversora da angiotensina, anagotensina, anagotensina, sulfonylureias, clonitromicina e anti-inflamatórios não esteroidais. Associações a serem consideradas: terapia anticoagulante (varfarina). Alcool: é recomendado que o consumo de álcool e medicamentos contendo álcool sejam evitados. Reações adversas: Muito comuns: náusea, vômito, diarreia, dor abdominal e perda de apetite. Estes efeitos indesejáveis podem ser evitados ou minimizados se a dose for aumentada lentamente e Glivance® XR for tomado com o café da manhã. Comuns: distúrbios do paladar. Frequência desconhecida: hipoglicemia. O tratamento com Glivance® XR pode levar a ocorrência de hipoglicemia. Os possíveis sintomas são dor de cabeça, fome intensa, náusea, vômito, cansaço, distúrbios do sono, agitação, agressividade, diminuição da capacidade de concentração e atenção, reações lentas, depressão, confusão, distúrbios da visão e da fala, afasia, tremores, parestias, distúrbios sensoriais, tonteira, sensação de impotência, perda do autocontrole, delírio, convulsões, respiração dificultada, bradicardia, sonolência, perda da consciência e até mesmo coma possivelmente fatal. Posologia: Glivance® XR deve ser administrado uma vez ao dia, no mesmo nível de dose das monodrogas individuais (metformina e gliclazida) de um a quatro comprimidos pela manhã junto com o café da manhã. A dose máxima diária é de 2.000 mg para metformina e de 120 mg para gliclazida. Escalonamento de doses: A dose poderá ser aumentada respeitando um intervalo de no mínimo 1 mês entre cada aumento. Populações especiais: Idosos: é recomendável que a dose de metformina seja ajustada com base na função renal. Pacientes pediátricos: é recomendado não usar Glivance® XR nesta população de pacientes. Insuficiência renal: Glivance® XR pode ser empregado em pacientes com insuficiência renal moderada estágio 3 somente na ausência de outras condições que possam aumentar o risco de acidose láctica e com dose inicial de 500 mg de cloridrato de metformina ao dia. A dose máxima diária recomendada nesses pacientes é de 1000 mg de cloridrato de metformina. Caso a depuração de creatinina ou a TFG caiam para valores abaixo de 45 mL/min ou 45 mL/min/1,73m² respectivamente, devem ser avaliados os benefícios e os riscos da continuidade do tratamento com metformina. Caso a depuração de creatinina ou a TFG caiam para valores abaixo de 30 mL/min ou 30 mL/min/1,73m² respectivamente, o tratamento com metformina deve ser interrompido imediatamente. Combinação com contrastes iodados: Contrastes iodados podem ser administrados por via intravenosa em pacientes tratados com Glivance® XR apresentando depuração de creatinina \geq 45 mL/min ou TFG \geq 45 mL/min/1,73m², sem necessidade da descontinuação de Glivance® XR antes do exame. Pacientes recebendo contrastes iodados intravenosamente com depuração de creatinina TFG $<$ 45 mL/min ou TFG $<$ 45 mL/min/1,73m² ou recebendo contrastes iodados por via intra-arterial com depuração de creatinina $<$ 60 mL/min ou TFG $<$ 60 mL/min/1,73m² devem interromper a administração de Glivance® XR 48h antes do exame. VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. M.S. 100890404. Serviço de Atendimento ao Cliente (SAC), pelo tel.: 0800-7277293 ou em nosso site na Internet: <http://www.merck.com.br/080920>. Contraindicação: doenças hepáticas. Interação Medicamentosas: diuréticos de alta podem ocasionar falência renal, levando ao acúmulo de metformina. **GLIFAGE® XR** - cloridrato de metformina. Apresentação: comprimidos de liberação prolongada com 500 mg, 750mg, 850mg e 1g. Uso Oral - Adulto. Indicações: Tratamento do diabetes mellitus tipo 2 não dependentes de insulina em adultos e crianças acima de 10 anos, isoladamente ou complementando a ação de outros antidiabéticos; tratamento do diabetes mellitus tipo 1 em complementação a insulino terapia em casos de diabetes instável, ou insulino-resistente, na prevenção de diabetes mellitus tipo 2 em pacientes com sobrepeso com pré-diabetes. Também indicado na Síndrome dos Ovarios Policísticos (Síndrome de Stein-Leventhal). Contraindicações: Hipersensibilidade ao cloridrato de metformina ou a qualquer dos excipientes da formulação. Qualquer tipo de acidose metabólica. Pré-coma e coma diabético. Distúrbios capazes de provocar hipoxia tecidual, tais como insuficiência cardíaca congestiva instável, insuficiência respiratória, infarto recente de miocárdio ou choque. Insuficiência renal grave. Condições agudas com potencial para alterar a função renal, tais como: desidratação, infecção grave ou choque. Insuficiência hepática, intoxicação alcoólica aguda, alcoolismo. Advertências e precauções: Acidose láctica: Caso ocorram sintomas suspeitos de acidose láctica, o paciente deve procurar imediatamente atendimento médico e descontinuar o uso de metformina. Os médicos devem alertar os pacientes e cuidadores a respeito do risco e dos sintomas da acidose láctica. Função renal: A taxa de filtração glomerular (TFG) deve ser monitorada antes de iniciar o tratamento e também regularmente durante o tratamento. Cuidado especial em situações nas quais a função renal possa ser afetada, tais como uso em idosos, em presença de desidratação ou no início de tratamento com anti-hipertensivos, diuréticos ou anti-inflamatórios não-esteroidais. Função cardíaca: Em pacientes com insuficiência cardíaca congestiva estável, metformina deve ser utilizada com monitoramento regular das funções cardíaca e renal. Para pacientes com insuficiência cardíaca instável ou aguda, metformina é contraindicada. Administração com contrastes iodados: a metformina deve ser descontinuada antes ou no momento do procedimento com administração de contraste à base de iodo, e só deve ser reiniciada após pelo menos 48 horas do exame, desde que a função renal tenha sido reavaliada e verificada como estável. Cirurgia: a metformina deve ser descontinuada 48h antes de cirurgias sob anestesia geral, raqui-diana ou peridural. A terapia só pode ser reiniciada após 48 horas da cirurgia ou reinício da alimentação e desde que a função renal tenha sido reavaliada e considerada estável. Gravidez e lactação: Categoria de risco B. Ao planejar uma gravidez e durante o período gestacional, o diabetes não deve ser tratado com metformina, devendo-se utilizar insulina para manter os níveis glicêmicos o mais próximo dos valores normais, de forma a reduzir o risco de malformações fetais associadas a níveis anormais da glicemia. A metformina é excretada no leite humano. A amamentação não é recomendada durante o tratamento com metformina. Efeito na habilidade de dirigir e operar máquinas: pacientes devem ser alertados para o risco de hipoglicemia quando a metformina é utilizada em combinação com outro agente antidiabético. Uso em idosos, crianças e outros grupos de risco: uso com cautela em pacientes idosos. Em função da ausência de dados, Glifage® XR não tem seu uso recomendado em crianças. Este medicamento não é indicado para menores de 17 anos. Interações medicamentosas: Associações contraindicadas: Meios de contraste iodados: o uso da metformina deve ser descontinuado 48h antes do exame em pacientes com depuração de creatinina abaixo de 45 mL/min ou TFG abaixo de 45 mL/min/1,73m² recebendo administração intravenosa de meios de contraste iodados ou depuração de creatinina abaixo de 60 mL/min ou TFG abaixo de 60 mL/min/1,73m² quando a administração for intra-arterial. (Contraindicações) Associações com cautela: Alcool, deve-se evitar o consumo de álcool e a utilização de medicamentos contendo álcool. Medicamentos com atividade hiperglicêmica intrínseca, como glicocorticoides, tetraacossida (vias sistêmica e local), agonistas beta-2, danazol, clorpromazina em altas doses de 100 mg ao dia, diuréticos, especialmente os de alta. Substratos/inibidores de OCT1 (verapamil) e Indutores do OCT1 (Rifampicina). Substratos/inibidores de OCT2 (cimetidina, dolutegravir, crizotinibe, olaparibe, daclatasvir, vandetanibe). Reações adversas: Muito comuns: náusea, vômito, diarreia, dor abdominal e inapetência. Estas reações ocorrem mais frequentemente durante o início do tratamento e regredem espontaneamente na maioria das vezes. Um aumento gradual da dose também pode melhorar a tolerabilidade gastrointestinal. Comuns: distúrbios do paladar. Posologia: Glifage® XR 500 mg, a dose inicial é de 1 comprimido uma vez ao dia no jantar. Conforme a necessidade, a dose será aumentada, a cada duas semanas, de um comprimido, até chegar ao máximo de 4 comprimidos, equivalentes a 2.000 mg de metformina (sempre no jantar). Glifage® XR 750 mg, a dose inicial é de 1 comprimido uma vez ao dia no jantar. Conforme a necessidade, a dose será aumentada, a cada duas semanas, de um comprimido, até chegar ao máximo de 3 comprimidos, equivalentes a 2.250 mg de metformina (sempre no jantar). Glifage® XR 850mg, a dose inicial é de 1 comprimido uma vez ao dia no jantar. Conforme a necessidade, a dose será aumentada, a cada duas semanas, de um comprimido, até chegar ao máximo de 3 comprimidos, equivalentes a 2.550 mg de metformina (sempre no jantar). Glifage® XR 1g, utilizado como um tratamento de manutenção para pacientes que já tratados com 1000 mg ou 2000 mg de metformina. A dose máxima não deve exceder a 2 comprimidos uma vez ao dia, durante o jantar. Em pacientes que já fazem uso de metformina, a dose inicial de Glifage® XR deve ser equivalente à dose diária total de Glifage®. Se o controle glicêmico não for alcançado com a dose máxima diária uma vez ao dia, a mesma dose pode ser considerada, mas dividida ao longo do dia. Síndrome dos Ovarios Policísticos (Síndrome de Stein-Leventhal). A posologia é de, usualmente, 1000 a 1500 mg por dia (2 ou 3 comprimidos de Glifage® XR 500 mg) em uma única tomada. Monoterapia em pré-diabetes, a dose inicial recomendada é 500 mg uma vez ao dia no café da manhã. Esta dose pode ser gradualmente aumentada, a critério médico, visando a manutenção dos níveis plasmáticos de glicose e/ou da HbA1c, dentro do intervalo de normalidade. Insuficiência renal: pacientes com insuficiência renal moderada estágio 3 (depuração de creatinina entre 30 e 59 mL/min ou Taxa de Filtração Glomerular estimada [TFGe] entre 30 e 59 mL/min/1,73 m²) somente na ausência de outras condições que possam aumentar o risco de acidose láctica, a dose inicial recomendada é de 500 mg ou 750 mg de cloridrato de metformina ao dia e a dose máxima diária recomendada é de 1000 mg. A função renal deve ser rigorosamente monitorada. VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. M.S. 100890340. Serviço de Atendimento ao Cliente (SAC), pelo tel.: 0800-7277293 ou em nosso site na Internet: <http://www.merck.com.br/150719>.



CÓD.: 106445
EAN: 7896026306416
JARDIANCE 10MG X 30CPRS



CÓD.: 106447
EAN: 7896026306188
JARDIANCE 25MG X 30CPRS



CÓD.: 110681
EAN: 7896026306720
GLYXAMBI 10+5MG C/30 COMP REV



CÓD.: 110683
EAN: 7896026306751
GLYXAMBI 25+5MG C/30 COMP REV



CÓD.: 104722
EAN: 7896026305259
TRAYENTA 5MG C/30 COMP



CÓD.: 105857
EAN: 7896026307048
TRAYENTA DUO 2,5 + 500MG 60COMP



CÓD.: 105804
EAN: 7896026307031
TRAYENTA DUO 2,5MG+850MG 60COMP



CÓD.: 105865
EAN: 7896026307024
TRAYENTA DUO 2,5MG+1000MG 60COMP

Glyxambi® (empagliflozina, linagliptina). **Indicação:** GLYXAMBI é indicado para melhorar o controle da glicose (açúcar) no sangue em adultos com diabetes mellitus tipo 2, associado ao tratamento com metformina, dieta e exercícios físicos. GLYXAMBI pode ser usado como tratamento inicial em pacientes não elegíveis ao tratamento com metformina. **Contraindicações:** Não usar GLYXAMBI se você for alérgico à empagliflozina ou à linagliptina ou a quaisquer excipientes da formulação do medicamento. Você também não deve usar GLYXAMBI se tiver comprometimento renal grave (TFGe < 30 mL/min/1,73m²), inclusive se estiver fazendo diálise. A experiência terapêutica de GLYXAMBI em pacientes com comprometimento renal grave é limitada. MS: 1.0367.0176.

JARDIANCE® (empagliflozina). **Indicação:** Controle glicêmico: JARDIANCE é indicado para o tratamento do diabetes mellitus tipo 2 (DM2) para melhorar o controle glicêmico em conjunto com dieta e exercícios. Pode ser utilizado como monoterapia ou em associação com metformina, tiazolidinedionas, metformina mais sulfonilureia, ou insulina com ou sem metformina com ou sem sulfonilureia. **Prevenção de eventos cardiovasculares:** JARDIANCE é indicado para pacientes com diabetes mellitus tipo 2 e doenças do coração e vasos sanguíneos (doença cardiovascular) estabelecidas para reduzir o risco de: morte por qualquer causa (reduzindo a morte por causa do coração ou dos vasos sanguíneos), morte por causa do coração ou dos vasos sanguíneos ou internação por função inadequada do coração em bombear o sangue para o corpo. **Contraindicações:** Você não deve usar JARDIANCE se tiver alergia à empagliflozina ou a qualquer um dos componentes da fórmula, ou em caso de doenças hereditárias raras que podem ser incompatíveis com os componentes da fórmula. MS: 1.0367.0172.

Trayenta® (linagliptina). **Indicação:** TRAYENTA é indicado para o tratamento do diabetes mellitus do tipo 2, para melhorar o controle glicêmico (nível sanguíneo de açúcar) em conjunto com dieta e exercícios. Pode ser utilizado sozinho ou associado à metformina, sulfonilureias, tiazolidinedionas, insulina (com ou sem metformina), metformina mais sulfonilureias ou metformina mais inibidores de SGLT-2. **Contraindicações:** Você não deve usar TRAYENTA se tiver alergia à linagliptina ou a qualquer um dos componentes da fórmula. MS: 1.0367.0167.

TRAYENTA DUO® (linagliptina, cloridrato de metformina). **Indicação:** TRAYENTA DUO é indicado como adjuvante da dieta e do exercício, para melhorar o controle glicêmico (nível sanguíneo de açúcar) em pacientes com diabetes mellitus tipo 2, em que a dose máxima tolerada de metformina sozinha não proporciona um controle adequado ou em pacientes que já estão sendo tratados com a combinação linagliptina e metformina e apresentam controle adequado. Pode ser utilizado em associação à sulfonilureia (como terapia de associação tripla) como adjuvante à dieta e exercício físico em pacientes em que as doses máximas toleradas de metformina e da sulfonilureia não proporcionam um controle glicêmico adequado. Pode ser utilizado em associação à insulina (como terapia de associação tripla) como adjuvante à dieta e exercício físico para melhorar o controle glicêmico em pacientes quando a insulina e metformina isoladamente não proporcionam um controle glicêmico adequado. Também pode ser utilizado em combinação com um inibidor de SGLT-2 (ou seja, terapia de combinação tripla) como adjuvante à dieta e exercício físico em pacientes não controlados adequadamente com as doses máximas de metformina e do inibidor de SGLT-2. **Contraindicações:** Você não deve usar TRAYENTA DUO se tiver as seguintes condições: alergia à linagliptina e/ou ao cloridrato de metformina ou a qualquer um dos componentes da fórmula; qualquer tipo de acidose metabólica aguda, como acidose láctica e cetoacidose diabética (doença em que o sangue fica repleto de cetonas, que são substâncias que o corpo produz quando utiliza gordura em vez de glicose para obter energia, devido à ausência de insulina); pré-coma diabético; insuficiência renal grave (depuração de creatinina do sangue < 30 mL/min ou taxa de filtração glomerular < 30 mL/min/1,73m²); condições agudas que alterem a função dos rins como desidratação, infecção grave, choque (redução muito grande da irrigação de sangue nos tecidos), uso de medicamentos com contraste à base de iodo; doenças que causem falta de irrigação sanguínea nos tecidos (como mau funcionamento do coração ou pulmões, infarto recente ou choque); mau funcionamento do fígado; intoxicação por álcool e alcoolismo. MS: 1.0367.0170.



LISTA DE MEDICAMENTOS

Confira os demais produtos para Diabetes que você encontra na Panpharma:

IND.	CÓD.	EAN	PRODUTOS
ASPEN	101849	7895858005436	INSUL INSUNORM N U-100 10ML
TORRENT	100417	8902220106079	AZUKON MR 30MG C/30 COMP
TORRENT	109806	8903855076034	AZUKON MR 30MG C/60 COMP
ELI LILLY	706413	7896382705854	HUMAPEN ERGO II AZUL
ELI LILLY	708816	7896382706424	HUMAPEN LUXURA HD
ELI LILLY	106807	7896382707742	TRULICITY 1.5MGX2 SER 0,5MLX2CAN
ELI LILLY	109969	7896382707681	BASAGLAR 100UI/ML 5 CARP 3ML
ELI LILLY	112270	7896382708183	BASAGLAR KW 100UI 5CARP 3ML+SIST
ELI LILLY	101776	7896382706264	HUMALOG KWIKPEN 3ML C/5 APLIC
ELI LILLY	101857	7896382703072	HUMALOG MIX 25 100UI 5 CARP 3ML
ELI LILLY	101858	7896382705885	HUMALOG MIX 50 100UI 5 CARP 3ML
ELI LILLY	101859	7896382703331	INSULINA HUMALOG REFIL 3ML 2CART
ELI LILLY	101860	7896382705519	INSULINA HUMALOG REFIL 5X3ML
ELI LILLY	101861	7896382700750	INSULINA HUMALOG 100 UI 10ML
ELI LILLY	101862	7896382703317	INSULINA HUMULIN N REFIL 2 CARP
ELI LILLY	101863	7896382700583	INSULINA HUMULIN NPH U-100 10ML
ELI LILLY	101864	7896382703300	INSULINA HUMULIN R 3ML 2 CARP
ELI LILLY	101865	7896382700576	INSULINA HUMULIN REG U-100 10ML
ELI LILLY	101867	7896382700224	HUMULIN 70N/30R 100UI 1AMP 10ML
ELI LILLY	104832	7896382706448	HUMALOG KWIKPEN MIX 50 CAN 3ML
ELI LILLY	104834	7896382706493	HUMALOG KW MIX25 CANETA 3ML C/1
J&J	106393	7896212425082	INVOKANA 300MG COM 30CP
J&J	106394	7896212425037	INVOKANA 100MG COM 30CP
J&J	106395	7896212425068	INVOKANA 300MG COM 10CP
EMS	100073	7894916503761	AGLUCOSE 100MG C/30 COMP
EMS	100074	7894916503754	AGLUCOSE 50MG C/30 COMP
ASTRAZENECA	102595	5000456028493	ONGLYZA 2,5MG C/28 COMP
ASTRAZENECA	102597	5000456028486	ONGLYZA 5MG C/28 COMP
ASTRAZENECA	105338	5000456028523	KOMBIGLYZE XR 5/1000MG 30CP REV
ASTRAZENECA	105806	5000456028561	FORXIGA 10MG C/30COMP
ACHE	106993	5000456028387	XIGDUO XR 10MG/1000MG C/30 COMP
ACHE	102242	7896658012402	MERITOR 2/1000MG C/30 COMP
ACHE	102243	7896658012419	MERITOR 4/1000MG C/30 COMP
MERCK	101908	7897337708203	JANUMET 50MG/1000MG C/56 COMP
MERCK	101910	7897337708166	JANUMET 50/500MG C/56 COMP
MERCK	101912	7897337708180	JANUMET 50 MG/850 MG C/56 COMP
MERCK	101914	7897337707664	JANUVIA 100MG C/28 COMP REV
MERCK	101915	7897337707596	JANUVIA 25MG C/28 COMP
MERCK	101916	7897337707626	JANUVIA 50MG C/28 COMP
MERCK	106640	7897337711029	JANUMET XR 50/500MG C/60 COMP
MERCK	106641	7897337711067	JANUMET XR 50/1000MG C/60 COMP
MERCK	107212	7897337711081	JANUMET XR 100/1000MG C/30 COMP
MERCK	106581	7896641809149	NESINA 12,5MG COM 30CPR
HYPERA	106583	7896641809170	NESINA 25MG COM 30CPR
HYPERA	107133	7896641810084	NESINA MET 12,5MG+1000MG 60COMP
HYPERA	107401	7896641811616	NESINA PIO 25MG/30MG 30 CPRS
HYPERA	107402	7896641812293	NESINA PIO 25MG/15MG 30 CPR
MERCK	101684	7891721000614	GLIFAGE 500MG C/30 COMP
MERCK	101685	7891721027437	GLIFAGE 850MG C/30 COMP
ROCHE	705404	4015630064175	ACCU CHEK ACTIVE C/25 TIRAS
ROCHE	705488	4015630981977	ACCU CHEK PERFORMA C/50 TIRAS
ROCHE	705510	4015630981960	ACCU CHEK PERFORMA C/25 TIRAS

IND.	CÓD.	EAN	PRODUTOS
ROCHE	705511	4015630064205	ACCU CHEK ACTIVE C/10 TIRAS
ROCHE	705551	4015630018277	ACCU CHEK SOFTCLIX C/25 LANC
ROCHE	706842	4015630064076	ACCU CHEK ACTIVE C/50 T MIC
ROCHE	708256	4015630058518	ACCU-CHEK FASTCLIX 24 LANCETS
ROCHE	708258	4015630058501	ACCU-CHEK FASTCLIX 102 LANCETS
ROCHE	714812	4015630066841	ACCU-CHEK GUIDE 50 TIRAS
FQM	101689	7898040320607	GLIMEPIL 1MG C/30 COMP
EUROFARMA	104825	7891317436339	BETES 2MG C/30 COMP
EUROFARMA	104826	7891317436322	BETES 4MG C/30 COMP
SANOFI	100145	7891058159054	AMARYL 1MG C/30 COMP
SANOFI	100146	7891058160067	AMARYL 2MG C/30 COMP
SANOFI	100147	7891058007201	AMARYL 3MG C/30 COMP
SANOFI	101004	7891058212070	DAONIL C/30 COMP
SANOFI	105855	7891058009205	LANTUS 100UI 1 FRASCO AMP 10ML
SANOFI	105863	7891058025137	LANTUS 100UI CARP 1X3 ML
SANOFI	105864	7891058003029	LANTUS SOLOSTAR 1X3 ML
SANOFI	105932	7891058027117	APIDRA 100UI/ML C/1 AMP 10 ML
SANOFI	105934	7891058028329	APIDRA 100UI CARP 3ML
SANOFI	107000	7891058020323	TOUJEO 300 UI/1,5ML CAN SOLOSI
SANOFI	110147	7891058020965	SOLIQUA 30/60 1 CANETA 3ML
SANOFI	110190	7891058020958	SOLIQUA 10/40 1 CANETA 3ML
SANOFI	709738	7891058020149	CANETA ALLSTAR ROXO MAUVE
SUPERA	106610	7897572004481	NIMEGON MET 50/1000MG C/56 CPR
SUPERA	106612	7897572004443	NIMEGON MET 50/850MG C/56 CPR
SUPERA	106927	7897572004306	NIMEGON 50 MG C/28 COMP REV
SUPERA	106945	7897572004351	NIMEGON 100MG C/28 COMP REV
SERVIER	101104	7898029552128	DIAMICRON MR 30MG C/30 COMP
SERVIER	101105	7898029552135	DIAMICRON MR 30MG C/60 COMP
SERVIER	104546	7898029552203	DIAMICRON MR 60MG C/30 COMP
SERVIER	105015	7898029552210	DIAMICRON MR 60MG C/60 COMP
LIBBS	105426	7896094207769	STANGLIT 30MG C/30 COMP
LIBBS	105438	7896094207776	STANGLIT 45MG C/30 COMP
LIBBS	105440	7896094207745	STANGLIT 15MG C/30 COMP
NOVO NORDISK	101699	7897705200391	GLUCAGEN HYPOKIT 1MG INJ 1ML
NOVO NORDISK	101852	7897705201077	INSUL NOVOMIX30 FLEXPEN 5X3ML
NOVO NORDISK	101853	7897705201015	NOVORAPID PENF 100UI/ML 5CAR 3 ML
NOVO NORDISK	101855	7897705201008	NOVORAPID 100UI/ML C/1FR 10 ML
NOVO NORDISK	101869	7897705200322	INSULINA NOVOLIN N REF 5 X 3,0ML
NOVO NORDISK	101870	7897705200087	INSULINA NOVOLIN N 100UI 10ML
NOVO NORDISK	101871	7897705200315	INSULINA NOVOLIN R REFIL 5X3,0ML
NOVO NORDISK	101872	7897705200070	INSULINA NOVOLIN R 100UI 10ML
NOVO NORDISK	105196	7897705201145	LEVEMIR FLEXPEN 3ML SINGLE PACK
NOVO NORDISK	105197	7897705201831	NOVORAPID FLEXPEN 100UI/ML 3ML
NOVO NORDISK	105730	7897705201770	VICTOZA 6 MG 2 CARP+2 SIST APLIC
NOVO NORDISK	106212	7897705201978	TRESIBA PENFILL 100UI CARP 5X3ML
NOVO NORDISK	110567	7897705202548	OZEMPIC 0,25MG/0,5MG + 6 AG 4MM
NOVO NORDISK	110568	7897705202586	OZEMPIC 1MG + 4 AG NOVOFINE 4MM
NOVO NORDISK	704987	7897705201893	NOVOPEN 4
NOVO NORDISK	106211	7897705201916	TRESIBA FLEXTOUCH 100UI 1X3 ML
NOVO NORDISK	109834	7897705202364	XULTOPHY 3,6 MG/ML C/1 SIST APL
NOVO NORDISK	705601	7897705201848	NOVOFINE 32G X 6MM C/100 UNID
NOVO NORDISK	710630	7897705202500	NOVOFINE 32G TIP ETX 4MM C/100

Confira as principais moléculas da categoria de Diabetes:

IND.	CÓD.	EAN	PRODUTOS
TORRENT	306520	8902220119574	GLICLAZIDA 30MG C/30 COMP LP TOR
GERMED	300944	7896004712864	CLOR METFORMINA 850MG C/60CP GMD
GERMED	301475	7896004707945	GLIBENCLAMIDA 5MG C/30 COMP GMD
GERMED	301493	7896004711201	GLIMEPIRIDA 4MG C/30 COMP GMD
GERMED	302488	7896004711164	GLIMEPIRIDA 2MG C/30 COMP GMD
GERMED	302928	7896004731728	CLOR PIOGLITAZONA 15MG 15COMP-GD
GERMED	302929	7896004731735	CLOR PIOGLITAZONA 30MG 15CP GMD
GERMED	302930	7896004731742	CLOR PIOGLITAZONA 45MG 15 CP GMD
EMS	306208	7896004724577	GLICLAZIDA LIB PROL 30MG60CP EMS
EMS	300938	7896004709239	CLOR METFORMINA 1G C/ 30COMP EMS
EMS	300940	7896004712888	CLOR METFORMINA 500MG C/60CP EMS
EMS	300942	7896004712895	CLOR METFORMINA 850MG C/60CP EMS
EMS	301474	7896004706474	GLIBENCLAMIDA 5MG C/30 COMP EMS
EMS	301486	7896004711218	GLIMEPIRIDA 1MG C/30 COMP EMS
EMS	301487	7896004711225	GLIMEPIRIDA 2MG C/30 COMP EMS
EMS	301489	7896004711232	GLIMEPIRIDA 4MG C/30 COMP EMS
EMS	302910	7896004731711	CLOR PIOGLITAZONA 45MG 15CP EMS
EMS	302911	7896004731704	CLOR PIOGLITAZONA 30MG 15CP EMS
EMS	302912	7896004731698	CLOR PIOGLITAZONA 15MG 15CP EMS
EMS	306473	7896004752730	GLICLAZIDA 60MG C/30 COMP EMS
RANBAXY	303305	7897076915474	GLICLAZIDA 30MG C/30 COMP RAN
RANBAXY	303306	7897076915481	GLICLAZIDA 30MG C/60 COMP RAN
SANDOZ	301505	7897595604729	GLIMEPIRIDA 2MG C/30 COMP SAN
SANDOZ	301506	7897595604736	GLIMEPIRIDA 4MG C/30 COMP SAN
EUROFARMA	304171	7891317000066	GLIMEPIRIDA 2MG C/30 COMP EUR
MEDLEY	300946	7896422507943	CLOR METFORMINA 500MG C/30CP MED
MEDLEY	300948	7896422507950	CLOR METFORMINA 850MG C/30CP MED
MEDLEY	301477	7896422522571	GLIBENCLAMIDA 5MG C/30 COMP MED
MEDLEY	301495	7896422505291	GLIMEPIRIDA 1MG C/30 COMP MED
MEDLEY	301496	7896422505307	GLIMEPIRIDA 2MG C/30 COMP MED
MEDLEY	301497	7896422513463	GLIMEPIRIDA 2MG C/60 COMP MED
MEDLEY	301498	7896422505314	GLIMEPIRIDA 4MG C/30 COMP MED
MEDLEY	301499	7896422513517	GLIMEPIRIDA 4MG C/60 COMP MED
MULTILAB	304657	7895296098113	CLORID PIOGLITAZO 30MG 30CPR NQ
MULTILAB	304668	7895296098021	CLORID PIOGLITAZO 15MG 15CPR NQ
MULTILAB	304669	7895296098090	CLORID PIOGLITAZO 30MG 15CPR NQ



 panpharma

