

Manual de Cedência de Informação

07/04/2022



Índice

1	Introdução	7
1.1	Sobre este documento	7
1.2	Aplicação/Sistema.....	7
1.3	Termos, abreviaturas e acrónimos	8
2	Grupo de Informação Disponibilizada	9
3	Base de dados Modelo de dados	10
3.1	Descrição das tabelas.....	12
3.1.1	Tabela PRODUTO.....	12
3.1.1.1	Tabela LNK_PROD_CLASS_DISP.....	13
3.1.1.2	Tabela REF_CLASS_DISPENSA_PROD.....	13
3.1.1.3	Tabela LNK_PROD_VIA_ADMIN	15
3.1.1.4	Tabela REF_VIA_ADMIN.....	15
3.1.1.5	Tabela LNK_PROD_ATC.....	15
3.1.1.6	Tabela REF_ATC	16
3.1.1.7	Tabela LNK_PROD_CFT	16
3.1.1.8	Tabela REF_CFT	16
3.1.1.9	Tabela LNK_PROD_SUBST	17
3.1.1.10	Tabela REF_SUBSTANCIA	17
3.1.1.11	Tabela REF_UNIDADE	17
3.1.1.12	Tabela LNK_PROD_GRUPO_PROD	17
3.1.1.13	Tabela REF_GRUPO_PRODUTO	18
3.1.1.14	Tabela LNK_PROD_SUBGRUPO_PROD	19
3.1.1.15	Tabela REF_SUBGRUPO_PRODUTO	19
3.1.1.16	Tabela REF_FORMA_FARM	22
3.1.1.17	Tabela REF_AGRUP_FORMA_FARM.....	23
3.1.1.18	Tabela REF_DCIPT.....	24
3.1.1.19	Tabela REF_TIPO_PRODUTO	25
3.1.1.20	Tabela REF_TIPO_AUTORIZ	25
3.1.1.21	Tabela REF_CLASS_ESTP_PSICTR	26
3.1.1.22	Tabela REF_TITULAR_AIM.....	27
3.1.1.23	Tabela REF_ESTADO_AIM.....	27
3.1.1.24	Tabela REF_TIPO_PROCEDIMENTO.....	28
3.1.2	Tabela EMBALAGEM	28

3.1.2.1	Tabela REF_GRUPO_HOM	30
3.1.2.2	Tabela REF_UNIDADE	31
3.1.2.3	Tabela REF_TIPO_EMB	31
3.1.2.4	Tabela REF_ACOND_PRIMARIO	31
3.1.2.5	Tabela REF_TIPO_TRATAMENTO	33
3.1.2.6	Tabela REF_ESTADO_EMB	34
3.1.2.7	Tabela REF_CHNM	34
3.1.2.8	Tabela LNK_EMB_CNPEM	34
3.1.3	Tabela COMPARTICIPAÇÃO	35
3.1.3.1	Tabela REF_TIPO_REGIME	35
3.1.3.2	Tabela REF_NORMA_REG_EXC	35
3.1.3.3	Tabela REF_LOCAL_DISPENSA	49
3.1.3.4	Tabela REF_REGIME_EXCECIONAL	49
3.1.3.5	Tabela REF_NIVEL_COMPART	51
3.1.4	Tabela COND_ARMAZENAMENTO	53
3.1.4.1	Tabela LNK_COND_ARMAZ_CONSERV	53
3.1.4.2	Tabela REF_COND_CONSERVACAO	53
3.1.4.3	Tabela REF_ESTADO_ARMAZ	54
3.1.4.4	Tabela REF_UNIDADE_TEMPORAL	55
3.1.4.5	Tabela REF_TEMPERATURA_ARMAZ	56
3.1.5	Tabela PRECO	57
3.1.5.1	Tabela REF_TIPO_PRECO	57
3.1.6	Tabela COMERCIALIZACAO	59
3.1.6.1	Tabela REF_ESTADO_COMERC	60
3.1.7	Tabela ESCOAMENTO	60
3.1.7.1	Tabela REF_MOTIVO_ESCOAM	61
3.1.8	Tabela PRODUTO_OPERACAO	61
3.1.9	Tabela MENSAGEM_ALERTA	62
3.1.9.1	Tabela REF_TIPO_DESTINATARIO	62
3.1.10	Tabela ALERTA	63
3.1.10.1	Tabela REF_TIPO_APRESENTACAO	63
3.1.10.2	Tabela REF_SEXO	64
3.1.10.3	Tabela REF_TIPO_ALERTA	65
3.1.11	Tabela DOCUMENTO_ALERTA	65
4	Fluxograma para o cálculo dos Encargos para o SNS e para o Utente	67
4.1	Comparticipação de medicamentos manipulados	68

4.2	Comparticipação de produtos destinados ao autocontrolo da diabetes mellitus	68
4.3	Comparticipação de câmaras expansoras	69
4.4	Comparticipação de dispositivos médicos para o apoio aos doentes ostomizados	69
4.5	Comparticipação de dispositivos médicos para incontinência ou retenção urinária	72
4.6	Comparticipação de cosméticos para ictiose	72
4.7	Comparticipação de alimentação especial para fórmulas para prematuros	72

Índice de figuras

Figura 1 - Modelo de dados	12
Figura 2 - Fluxograma para cálculo dos encargos para o SNS e para o Utente	67

Índice de tabelas

Tabela 1 - Termos, abreviaturas e acrónimos	8
Tabela 2 - Agrupamento de informação disponibilizado	9
Tabela 3 - Tabela PRODUTO	13
Tabela 4 - Tabela LNK_PROD_CLASS_DISP	13
Tabela 5 - Tabela REF_CLASS_DISPENSA_PROD	13
Tabela 6 - Tabela representativa das classificações de dispensa	14
Tabela 7 - Tabela LNK_PROD_VIA_ADMIN	15
Tabela 8 - Tabela REF_VIA_ADMIN	15
Tabela 9 - Tabela LNK_PROD_ATC	15
Tabela 10 - Tabela REF_ATC	16
Tabela 11 - Tabela LNK_PROD_CFT	16
Tabela 12 - Tabela REF_CFT	16
Tabela 13 - Tabela LNK_PROD_SUBST	17
Tabela 14 - Tabela REF_SUBSTANCIA	17
Tabela 15 - Tabela REF_UNIDADE	17
Tabela 16 - Tabela LNK_PROD_GRUPO_PROD	18
Tabela 17 - Tabela REF_GRUPO_PRODUTO	18
Tabela 18 - Tabela representativa dos grupos de produto.	19
Tabela 19 - Tabela LNK_PROD_SUBGRP_PROD	19
Tabela 20 - Tabela REF_SUBGRUPO_PRODUTO	19
Tabela 21 - Tabela representativa dos subgrupos de produto	22
Tabela 22 - Tabela REF_FORMA_FARM	23
Tabela 23 - Tabela REF_AGRUP_FORMA_FARM	23
Tabela 24 - Tabela representativa dos agrupamentos das formas farmacêuticas	24
Tabela 25 - Tabela REF_DCIPIT	24
Tabela 26 - Tabela REF_TIPO_PRODUTO	25
Tabela 27 - Tabela representativa dos tipos de produto	25
Tabela 28 - Tabela REF_TIPO_AUTORIZ	25
Tabela 29 - Tabela representativa dos tipos de autorização	26
Tabela 30 - Tabela REF_CLASS_ESTP_PSICTR	26
Tabela 31 - Tabela representativa das classificações de estupefacientes e psicotrópicos	26

Tabela 32 - Tabela REF_TITULAR_AIM	27
Tabela 33 - Tabela REF_ESTADO_AIM	27
Tabela 34 - Tabela representativa dos estados AIM	28
Tabela 35 - Tabela REF_TIPO_PROCEDIMENTO	28
Tabela 36 - Tabela representativa dos tipos de procedimento	28
Tabela 37 - Tabela EMBALAGEM	30
Tabela 38 - Tabela REF_GRUPO_HOM	31
Tabela 39 - Tabela REF_UNIDADE	31
Tabela 40 - Tabela REF_TIPO_EMB	31
Tabela 41 - Tabela representativa dos tipos de embalagem	31
Tabela 42 - Tabela REF_ACOND_PRIMARIO	32
Tabela 43 - Tabela representativa dos acondicionamentos primários	33
Tabela 44 - Tabela REF_TIPO_TRATAMENTO	33
Tabela 45 - Tabela representativa dos tipos de tratamento	33
Tabela 46 - Tabela REF_ESTADO_EMB	34
Tabela 47 - Tabela representativa dos estados das embalagens	34
Tabela 48 - Tabela REF_CHNM	34
Tabela 49 - Tabela LNK_EMB_CNPEM	34
Tabela 50 - Tabela COMPARTICIPAÇÃO	35
Tabela 51 - Tabela REF_TIPO_REGIME	35
Tabela 52 - Tabela representativa dos tipos de regime	35
Tabela 53 - Tabela REF_NORMA_REG_ESP	36
Tabela 54 - Tabela representativa das normas de regime especial	49
Tabela 55 - Tabela REF_LOCAL_DISPENSA	49
Tabela 56 - Tabela representativa dos locais de dispensa	49
Tabela 57 - Tabela REF_REGIME_ESPECIAL	49
Tabela 58 - Tabela representativa dos regimes especiais	51
Tabela 59 - Tabela REF_NIVEL_COMPART	52
Tabela 60 - Tabela representativa dos níveis de participação	52
Tabela 61 - Tabela COND_ARMAZENAMENTO	53
Tabela 62 - Tabela LNK_COND_ARMAZ_CONSERV	53
Tabela 63 - Tabela REF_COND_CONSERVACAO	53
Tabela 64 - Tabela representativa das condições de armazenamento	54
Tabela 65 - Tabela REF_ESTADO_ARMAZ	54
Tabela 66 - Tabela representativa dos estados de armazenamento	55
Tabela 67 - Tabela REF_UNIDADE	55
Tabela 68 - Tabela representativa das unidades de tempo	55
Tabela 69 - Tabela REF_TEMPERATURA_ARMAZ	56
Tabela 70 - Tabela representativa das temperaturas de armazenamento	56
Tabela 71 - Tabela PRECO	57
Tabela 72 - Tabela REF_TIPO_PRECO	57
Tabela 73 - Tabela representativa dos tipos de preço	59
Tabela 74 - Tabela COMERCIALIZACAO	60
Tabela 75 - Tabela REF_ESTADO_COMERC	60
Tabela 76 - Tabela representativa dos estados de comercialização	60
Tabela 77 - Tabela ESCOAMENTO	60
Tabela 78 - Tabela REF_MOTIVO_ESCOAM	61
Tabela 79 - Tabela representativa dos motivos de escoamento	61
Tabela 80 - Tabela PRODUTO_OPERACAO	62
Tabela 81 - Tabela MENSAGEM_ALERTA	62
Tabela 82 - Tabela REF_TIPO_DESTINATARIO	62
Tabela 83 - Tabela representativa dos tipos de destinatários	63
Tabela 84 - Tabela ALERTA	63

Tabela 85 - Tabela REF_TIPO_APRESENTACAO	63
Tabela 86 - Tabela representativa dos tipos de apresentação	64
Tabela 87 - Tabela REF_SEXO	65
Tabela 88 - Tabela representativa dos sexos	65
Tabela 89 - Tabela REF_TIPO_ALERTA.....	65
Tabela 90 - Tabela representativa dos tipos de alerta	65
Tabela 91 - Tabela DOCUMENTO_ALERTA.....	66
Tabela 92 - Comparticipações de produtos destinados ao autocontrolo da diabetes mellitus	68
Tabela 93 - Subgrupos de Diabetes.....	69
Tabela 94 - Subgrupos de Câmaras Expansoras	69
Tabela 95 - Subgrupos de Ostomia Respiratória	70
Tabela 96 - Subgrupos de Acessórios Ostomia.....	70
Tabela 97 - Subgrupos de Placas Ostomia.....	70
Tabela 98 - Subgrupos de Sacos Ostomia.....	71
Tabela 99 - Subgrupos de Ostomia Alimentação	71
Tabela 100 - Subgrupos de Urinária.....	72
Tabela 101 - Subgrupos de Ictiose.....	72
Tabela 102 - Subgrupos de Fórmulas para Prematuros	72

1 Introdução

1.1 Sobre este documento

Este manual contém as regras e descrição do ficheiro de cedência de informação de tecnologias de saúde (CITS).

Todas as dúvidas e ou sugestões deverão ser enviadas para: cimi@infarmed.pt.

1.2 Aplicação/Sistema

É pretendido com este manual, facilitar a interpretação dos campos na base de dados, assim como, a sua manipulação para a finalidade necessária (prescrição, dispensa, comparticipação, regime especial, etc.).

A base de dados do Infarmed é disponibilizada num ficheiro no formato Access, atualizado diariamente, com uma estrutura fixa.

Alerta-se para o facto de que a Infarmed não desenvolve aplicações ou conectores para ferramentas informáticas, fornecendo apenas os dados tal como são apresentados neste manual. Todas as alterações a efetuar na base de dados serão descritas no presente manual e transmitidos às entidades com acesso ao *download* do ficheiro Access.

1.3 Termos, abreviaturas e acrónimos

Termo/Abreviatura/Acrónimo	Descrição
AIM	Autorização de Introdução no Mercado
ATC	Anatomical Therapeutic Classification
AUE	Autorização de utilização excecional
BD	Base de Dados
CFT	Classificação Farmacoterapêutica
CHNM	Código Hospitalar Nacional de Medicamentos
CITS	Cedência de Informação de Tecnologias de Saúde
CNPEM	Código Nacional para a Prescrição Eletrónica de Medicamentos
DCI	Denominação Comum Internacional
DCIPT	Denominação Comum Internacional em Português
DM	Dispositivo médico
FNM	Formulário Nacional de Medicamentos
GH	Grupo Homogéneo
GUID	Globally Unique Identifier
ID	Identity
MNSRM	Medicamento Não Sujeito a Receita Médica
MNSRM-EF	Medicamento Não Sujeito a Receita Médica de Dispensa Exclusiva em Farmácia
MSRM	Medicamento Sujeito a Receita Médica
MSRM-EF	Medicamento Sujeito a Receita Médica de Dispensa Exclusiva em Farmácia
MTE	Margem Terapêutica Estreita
MUH	Medicamentos de uso humano
N.A.	Não aplicável
REPCED	Repositório para a cedência
SIDM	Sistema de Informação de Dispositivos Médicos

Tabela 1 - Termos, abreviaturas e acrónimos

2 Grupo de Informação Disponibilizada

O Infarmed no âmbito da cedência disponibiliza dois ficheiros com conteúdos diferentes consoante as necessidades dos nossos clientes/parceiros:

CITS - destinado a entidades que necessitam de informação exclusivamente no âmbito do ambulatório (prescrição e dispensa para farmácia comunitária).

CITS Hospitalar - destinado a entidades que necessitam de informação no âmbito do ambulatório (prescrição e dispensa para farmácia comunitária) e no âmbito hospitalar.

A tabela abaixo apresenta as principais diferenças entre o ficheiro CITS e o CITS Hospitalar.

Produtos/Códigos	CITS	CITS HOSPITALAR
MUH	X	X
MUH AUEs	-	X
DM e outros produtos	X	X
Código Hospitalar do Nacional do Medicamento (CHNM)	X	X
Código Nacional para Prescrição Electrónica (CNPEM)	X	X

Tabela 2 - Agrupamento de informação disponibilizado

3 Base de dados Modelo de dados

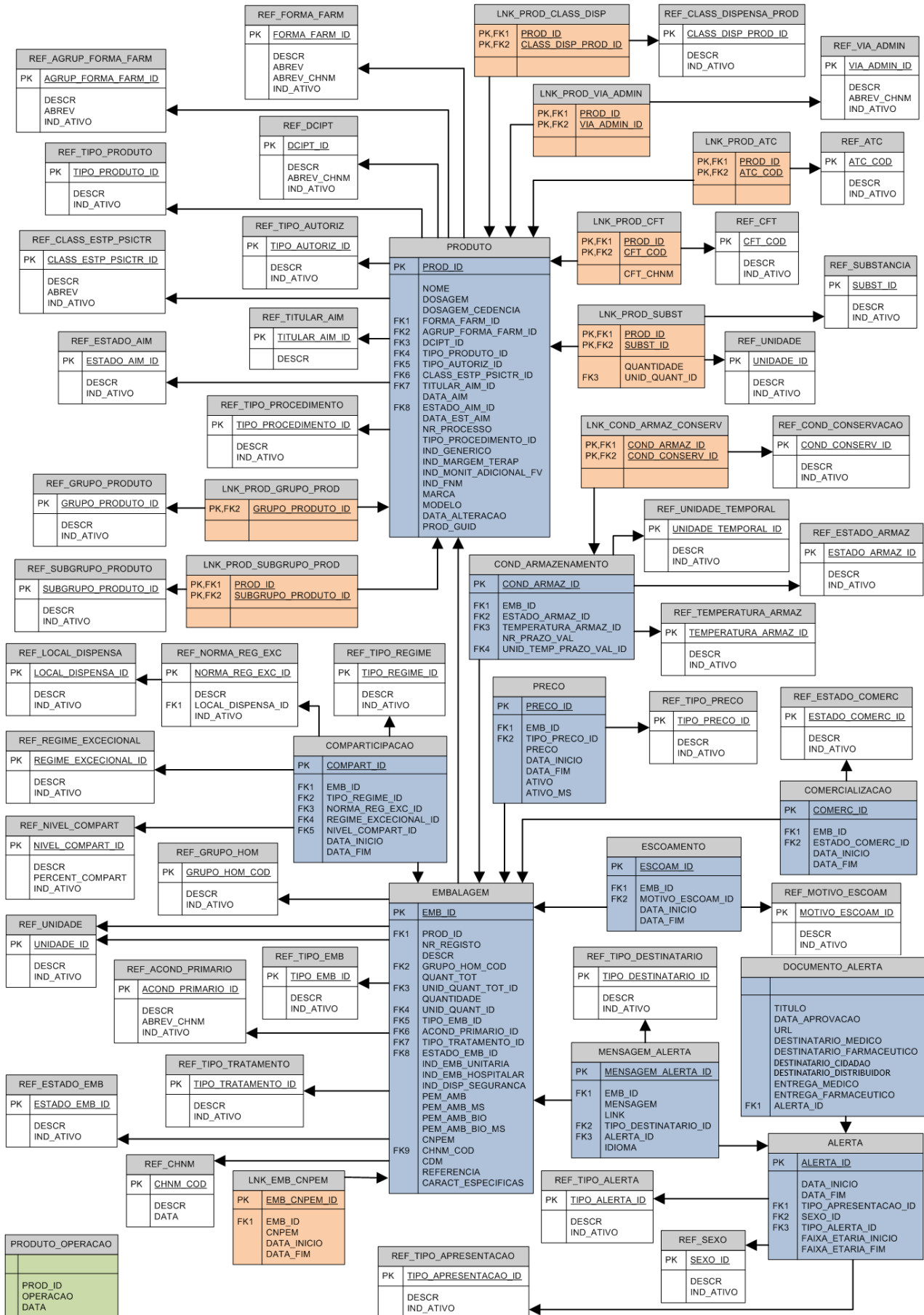


Figura 1 - Modelo de dados

3.1 Descrição das tabelas

A organização das tabelas do CITS está efetuada a partir das tabelas de mais alto nível (tabela de negócio) com as suas correspondentes tabelas de referência.

3.1.1 Tabela PRODUTO

Esta tabela reúne toda a informação relativa a cada um dos produtos (medicamentos, dispositivos médicos, cosméticos e outros produtos).

Coluna	Tipo	Descrição
PROD_ID	NUMBER(10)	Código identificador do produto.
NOME	VARCHAR2(512)	Nome do produto.
DOSAGEM_CEDENCIA	NVARCHAR2(1000)	Descrição da dosagem do medicamento. Esta dosagem inclui informação da quantidade de substância(s) ativa(s).
DOSAGEM	NVARCHAR2(30)	Descrição da dosagem do medicamento. Tem informação semelhante à DOSAGEM_CEDENCIA, mas simplificada no caso de medicamentos que contenham várias substâncias ativas.
FORMA_FARM_ID	NUMBER(5)	Código identificador da forma farmacêutica. A forma farmacêutica apenas existe para os medicamentos. Outros tipos de produto apresentam N.A.
AGRUP_FORMA_FARM_ID	NUMBER(3)	Código identificador do agrupamento da forma farmacêutica.
DCIPT_ID	NUMBER(10)	Código identificador da DCI das substâncias ativas constituintes do medicamento.
TIPO_PRODUTO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de produto.
TIPO_AUTORIZ_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de autorização.
CLASS_ESTP_PSICTR_ID	NUMBER(3)	Código identificador da Classificação Estupefaciente Psicotrópico.
TITULAR_AIM_ID	NUMBER(10)	Código identificador da empresa responsável pelo produto.
DATA_AIM	DATE	Data de início do primeiro estado AIM "Autorizado" do medicamento.
ESTADO_AIM_ID	NUMBER(3)	Código identificador do estado AIM atual do medicamento.
DATA_EST_AIM	DATE	Data de início do estado AIM atual do medicamento.
NR_PROCESSO	VARCHAR2(50)	Número de processo do medicamento.
TIPO_PROCEDIMENTO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do Tipo de Procedimento.

Coluna	Tipo	Descrição
IND_GENERICO	VARCHAR2(1)	Identifica se o medicamento é genérico (S)im/(N)ão. Apenas se aplica a medicamentos.
IND_MARGEM_TERAP	VARCHAR2(1)	Identifica se o medicamento tem margem terapêutica estreita (S)im/(N)ão. Apenas se a aplica a medicamentos.
IND_MONIT_ADICIONAL_FV	VARCHAR2(1)	Identifica se o medicamento precisa de monitorização adicional (S)im/(N)ão. Apenas se a aplica a medicamentos.
IND_FNM	VARCHAR2(1)	Identifica se o medicamento existe no FNM (S)im/(N)ão. Apenas se a aplica a medicamentos.
DATA_ALTERACAO	DATE	Data da última alteração do medicamento. Serve para comparação de registos a fim de verificar a existência de alteração de dados.
MARCA	NVARCHAR2(1000)	Marca do produto.
MODELO	NVARCHAR2(1000)	Modelo do produto.
PROD_GUID	VARCHAR2 (50 Char)	GUID identificador do produto.

Tabela 3 - Tabela PRODUTO

3.1.1.1 Tabela LNK_PROD_CLASS_DISP

Esta tabela associa um medicamento à(s) respetiva(s) classificação(ões) quanto ao regime de dispensa ao público.

O mesmo medicamento pode ter mais do que uma classificação.

Coluna	Tipo	Descrição
PROD_ID	NUMBER(10)	Código identificador do produto.
CLASS_DISP_PROD_ID	NUMBER(3)	Código identificador da classificação quanto ao regime de dispensa ao público do medicamento.

Tabela 4 - Tabela LNK_PROD_CLASS_DISP

3.1.1.2 Tabela REF_CLASS_DISPENSA_PROD

Esta tabela descreve as classificações quanto ao regime de dispensa ao público do medicamento, existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
CLASS_DISP_PROD_ID	NUMBER(3)	Código identificador da classificação quanto ao regime de dispensa ao público do medicamento.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição da classificação quanto ao regime de dispensa ao público do medicamento.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 5 - Tabela REF_CLASS_DISPENSA_PROD

3.1.1.2.1 Tabela de conteúdo

CLASS_DISP_PROD_ID	DESCR	Significado	IND_ATIVO
1	MNSRM	Medicamento não sujeito a receita médica.	S
4	MSRM especial	Medicamento sujeito a receita médica especial.	S
5	MSRM restrita	Medicamento sujeito a receita médica restrita.	S
6	MSRM	Medicamento sujeito a receita médica.	S
7	MSRM-EF	Medicamento sujeito a receita médica (MSRM) que pode, transitoriamente, ser dispensado em farmácia sem prescrição médica de acordo com o Regulamento dos MNSRM-EF.	S
8	MNSRM-EF	Medicamento não sujeito a receita médica de dispensa exclusiva em farmácia.	S
10	MSRM restrita - Alínea a) do Artigo 118º do D.L. 176/2006	Medicamento sujeito a receita médica restrita, de uso exclusivo hospitalar.	S
11	MSRM restrita - Alínea b) do Artigo 118º do D.L. 176/2006	Medicamento sujeito a receita médica restrita, destinado a patologias cujo diagnóstico seja efetuado apenas em meio hospitalar ou estabelecimentos diferenciados com meios de diagnósticos adequados, ainda que a sua administração e o acompanhamento dos pacientes possam realizar-se fora desses meios.	S
12	MSRM restrita - Alínea c) do Artigo 118º do D.L. 176/2006	Medicamento sujeito a receita médica restrita, destinado a pacientes em tratamento ambulatorio, mas a sua utilização ser suscetível de causar efeitos adversos muito graves, requerendo a prescrição de uma receita médica, se necessário emitida por especialista, e uma vigilância especial durante o período de tratamento.	S

Tabela 6 - Tabela representativa das classificações de dispensa

3.1.1.3 Tabela LNK_PROD_VIA_ADMIN

Esta tabela associa um produto à(s) respetiva(s) via(s) de administração.

O mesmo produto pode ter mais do que uma via de administração.

Coluna	Tipo	Descrição
PROD_ID	NUMBER(10)	Código identificador do produto.
VIA_ADMIN_ID	NUMBER(3)	Código identificador da via de administração.

Tabela 7 - Tabela LNK_PROD_VIA_ADMIN

3.1.1.4 Tabela REF_VIA_ADMIN

Esta tabela descreve as vias de administração de acordo com a lista publicada no Standard Terms (List of standard terms for pharmaceutical dosage forms, routes of administration and containers), disponível através de subscrição no site da EDQM (http://www.edqm.eu/en/Standard_Terms-590.html).

Coluna	Tipo	Descrição
VIA_ADMIN_ID	NUMBER(3)	Código identificador da via de administração.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição da via de administração.
ABREV_CHNM	VARCHAR2(100)	Abreviatura da via de administração para a descrição do CHNM.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 8 - Tabela REF_VIA_ADMIN

3.1.1.5 Tabela LNK_PROD_ATC

Esta tabela associa um medicamento às respetiva(s) classificação(ões) ATC (*Anatomical Therapeutic Chemical classification system*).

O mesmo medicamento pode ter mais do que uma classificação ATC.

Coluna	Tipo	Descrição
PROD_ID	NUMBER(10)	Código identificador do produto.
ATC_COD	VARCHAR2(14)	Código identificador da classificação ATC.

Tabela 9 - Tabela LNK_PROD_ATC

3.1.1.6 Tabela REF_ATC

Esta tabela representa a classificação *Anatomical Therapeutic Chemical classification system* estabelecida pela Organização Mundial da Saúde (OMS), que divide as substâncias ativas em diferentes grupos de acordo com o órgão ou sistema em que atuam e com as respetivas propriedades químicas, farmacológicas e terapêuticas.

Para obtenção de informações adicionais, sugere-se a consulta à informação disponível em http://www.whocc.no/atc/structure_and_principles/.

Coluna	Tipo	Descrição
ATC_COD	VARCHAR2(10)	Código identificador da classificação ATC.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição da classificação ATC.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 10 - Tabela REF_ATC

3.1.1.7 Tabela LNK_PROD_CFT

Esta tabela associa um medicamento à(s) respetiva(s) classificação(ões) CFT.

O mesmo medicamento pode ter mais do que uma classificação CFT.

Coluna	Tipo	Descrição
PROD_ID	NUMBER(10)	Código identificador do produto.
CFT_COD	VARCHAR2(14)	Código identificador da CFT.
CFT_CHNM	VARCHAR2(1)	Indica a CFT principal associada ao CHNM.

Tabela 11 - Tabela LNK_PROD_CFT

3.1.1.8 Tabela REF_CFT

Esta tabela representa a classificação farmacoterapêutica oficial dos medicamentos, estabelecida pelo Despacho n.º 4742/2014, de 21 de março, e que enquadra os medicamentos de acordo com a sua finalidade terapêutica.

Coluna	Tipo	Descrição
CFT_COD	VARCHAR2(14)	Código identificador da CFT.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição da CFT.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 12 - Tabela REF_CFT

3.1.1.9 Tabela LNK_PROD_SUBST

Esta tabela associa um medicamento à(s) substância(s) ativa(s) que o compõem e respetiva(s) quantidade(s).

O mesmo medicamento pode ter mais do que uma substância ativa.

Coluna	Tipo	Descrição
PROD_ID	NUMBER(10)	Código identificador do produto.
SUBST_ID	NUMBER	Código identificador da substância ativa.
QUANTIDADE	VARCHAR2(50)	Quantidade de substância ativa existe no medicamento.
UNID_QUANT_ID	NUMBER(3)	Código identificador da unidade da quantidade.

Tabela 13 - Tabela LNK_PROD_SUBST

3.1.1.10 Tabela REF_SUBSTANCIA

Esta tabela descreve o nome comum das substâncias ativas existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
SUBST_ID	NUMBER(10)	Código identificador da substância ativa.
DESCR	VARCHAR2(255)	Nome da substância ativa.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 14 - Tabela REF_SUBSTANCIA

3.1.1.11 Tabela REF_UNIDADE

Esta tabela descreve as unidades existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
UNIDADE_ID	NUMBER(3)	Código identificador da unidade do produto.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição da unidade do produto.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 15 - Tabela REF_UNIDADE

3.1.1.12 Tabela LNK_PROD_GRUPO_PROD

Esta tabela associa um medicamento ao(s) respetivo(s) grupo(s) de produto.

O mesmo medicamento pode ter mais do que um grupo de produto.

Coluna	Tipo	Descrição
PROD_ID	NUMBER(10)	Código identificador do produto.
GRUPO_PRODUTO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do grupo de produto.

Tabela 16 - Tabela LNK_PROD_GRUPO_PROD

3.1.1.13 Tabela REF_GRUPO_PRODUTO

Esta tabela descreve os grupos de produto existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
GRUPO_PRODUTO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do grupo de produto.
DESCR	NVARCHAR2(2000)	Descrição do grupo de produto.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 17 - Tabela REF_GRUPO_PRODUTO

3.1.1.13.1 Tabela de conteúdo

GRUPO_PRODUTO_ID	DESCR	IND_ATIVO
1	Genérico	S
3	Albumina humana como excipiente	S
4	Derivado do sangue e plasma humano	S
5	Radiofármaco	S
6	Vacina	S
7	Homeopático	S
8	Tradicional à base de plantas	S
9	Alergeno	S
10	Gases medicinais	S
11	Outros imunológicos	S
12	Biossimilar	S
13	AIMUP (AIM para uso pediátrico)	S
14	Biológico	S
15	Manipulado	S
16	Medicamento de terapia avançada	N
17	Preparações da canábis	S
18	Medicamento de terapia avançada com tecidos ou células	S
19	Medicamento de terapia avançada sem tecidos ou células	S
20	Biotecnologia	S
21	Nova substância activa - indicações obrigatórias	S
22	Órfão	S
201	Diabetes	S
202	Câmaras Expansoras	S
203	Ostomia Respiratória	S
204	Acessórios Ostomia	S
205	Placas Ostomia	S
206	Sacos Ostomia	S
207	Urinária	S
208	Ostomia Alimentação	S
301	Ictiose	S
401	Fórmulas para prematuros	S
402	Fórmulas para APLV	S

Tabela 18 - Tabela representativa dos grupos de produto.

3.1.1.14 Tabela LNK_PROD_SUBGRUPO_PROD

Esta tabela associa um produto ao(s) respetivo(s) subgrupo(s) de produto.

O mesmo produto não pode ter mais do que um subgrupo de produto.

Coluna	Tipo	Descrição
PROD_ID	NUMBER(10)	Código identificador do produto.
SUBGRUPO_PRODUTO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do subgrupo de produto.

Tabela 19 - Tabela LNK_PROD_SUBGRP_PROD

3.1.1.15 Tabela REF_SUBGRUPO_PRODUTO

Esta tabela descreve os subgrupos de produto existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
SUBGRUPO_PRODUTO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do subgrupo de produto.
DESCR	NVARCHAR2(255)	Descrição do subgrupo de produto.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 20 - Tabela REF_SUBGRUPO_PRODUTO

3.1.1.15.1 Tabela de conteúdo

SUBGRUPO_PRODUTO_ID	DESCR	IND_ATIVO
1	Tiras para determinação da Glicémia	S
2	Tiras para determinação da Glicosúria	S
3	Tiras para determinação da Glicosúria e Cetonúria	S
4	Agulhas	S
5	Seringas	S
6	Lancetas	S
7	Tiras para determinação da Cetonemia	S
8	Sensor para determinação de Glucose Intersticial	S
9	Câmara expansora de durabilidade prolongada com bucal	S
10	Câmara expansora de durabilidade prolongada com máscara pequena (neonatal/ lactente)	S
11	Câmara expansora de durabilidade prolongada com máscara média (criança)	S
12	Câmara expansora de durabilidade prolongada com máscara grande (adulto)	S
13	Câmara expansora de grande volume com durabilidade prolongada	S

SUBGRUPO_PRODUTO_ID	DESCR	IND_ATIVO
14	Câmara adaptável a traqueostomias com durabilidade prolongada	S
15	Cânula de silicone fenestrada	S
16	Cânula de silicone não fenestrada	S
17	Botão de silicone	S
18	Escovilhão de higienização para cânulas	S
19	Escovilhão de higienização para prótese fonatória	S
20	Penso protetor para traqueostomia	S
21	Filtro permutadores de calor e humidade para cânula rígida	S
22	Filtro permutadores calor/humidade para cânula-botão silicone-placa adesiva	S
23	Filtro permutadores de calor e humidade autoadesivo	S
24	Placa adesiva para suporte plana	S
25	Placa adesiva para suporte convexa	S
26	Banda para fixação de cânula de traqueostomia	S
27	Protetores para banho	S
28	Cinto ajustável	S
29	Tiras de fixação	S
30	Película de proteção cutânea em toalhetes	S
31	Película de proteção cutânea em spray	S
32	Removedor de adesivos em toalhetes	S
33	Removedor de adesivos em spray	S
34	Pó cicatrizante	S
35	Nivelador em anel	S
36	Nivelador em bisnaga/pasta	S
37	Nivelador em tiras	S
38	Espessante de efluente com carvão	S
39	Espessante de efluente sem carvão	S
40	Lubrificante e Desodorizante em frasco	S
41	Desodorizante em saquetas	S
42	Desodorizante em frasco	S
43	Desodorizante em spray	S
44	Obturador opaco para colostomia, uma peça	S
45	Kit de Irrigação	S
46	Manga do Kit de Irrigação	S
47	Cone do Kit de Irrigação	S
48	Saco coletor de urina	S
49	Placa de fixação mecânica plana	S
50	Placa de fixação mecânica plana moldável	S
51	Placa de fixação mecânica convexa	S
52	Placa de fixação mecânica convexa moldável	S
53	Placa de fixação adesiva plana	S
54	Placa de fixação adesiva plana moldável	S
55	Placa de fixação adesiva convexa	S
56	Placa de fixação adesiva convexa moldável	S

SUBGRUPO_PRODUTO_ID	DESCR	IND_ATIVO
57	Saco Colostomia fechado opaco - uma peça - base plana	S
58	Saco Colostomia fechado opaco - uma peça - base convexa	S
59	Saco Colostomia fechado transparente - uma peça - base plana	S
60	Saco Colostomia fechado transparente - uma peça - base convexa	S
61	Saco Colostomia fechado opaco - duas peças - fixação mecânica	S
62	Saco Colostomia fechado transparente - duas peças - fixação mecânica	S
63	Saco Colostomia fechado opaco - duas peças - fixação adesiva	S
64	Saco Colostomia fechado transparente - duas peças - fixação adesiva	S
65	Saco Ileostomia aberto opaco - uma peça - base plana	S
66	Saco Ileostomia aberto opaco - uma peça - base convexa	S
67	Saco Ileostomia aberto transparente - uma peça - base plana	S
68	Saco Ileostomia aberto transparente - uma peça - base convexa	S
69	Saco Ileostomia aberto opaco - duas peças - fixação mecânica	S
70	Saco Ileostomia aberto transparente - duas peças - fixação mecânica	S
71	Saco Ileostomia aberto opaco - duas peças - fixação adesiva	S
72	Saco Ileostomia aberto transparente - duas peças - fixação adesiva	S
73	Saco Urostomia aberto opaco - uma peça - base plana	S
74	Saco Urostomia aberto opaco - uma peça - base convexa	S
75	Saco Urostomia aberto transparente - uma peça - base plana	S
76	Saco Urostomia aberto transparente - uma peça - base convexa	S
77	Saco Urostomia aberto opaco - duas peças - fixação mecânica	S
78	Saco Urostomia aberto transparente - duas peças - fixação mecânica	S
79	Saco Urostomia aberto opaco - duas peças - fixação adesiva	S
80	Saco Urostomia aberto transparente - duas peças - fixação adesiva	S
81	Saco coletor de urina	S
82	Cateter externo, Feminino	S

SUBGRUPO_PRODUTO_ID	DESCR	IND_ATIVO
83	Cateter externo, Masculino	S
84	Sonda de cateterização/esvaziamento intermitente com lubrificação, Feminino	S
85	Sonda de cateterização/esvaziamento intermitente com lubrificação, Masculino	S
86	Sonda de cateterização/esvaziamento intermitente sem lubrificação, Feminino	S
87	Sonda de cateterização/esvaziamento intermitente sem lubrificação, Masculino	S
88	Kit para cateterização intermitente, Feminino	S
89	Kit para cateterização intermitente, Masculino	S
90	Lubrificante, Bisnaga	S
91	Lubrificante, Unidose	S
92	Saco de Urina Perna	S
93	Kit para cateterização intermitente	S
94	Seringa para alimentação	S
95	Rede de fixação tubular	S
96	Fórmula Láctea pós-alta hospitalar	S
97	Fortificante do leite materno	S
98	Ictiose	S
99	Fórmula elementar até 12 meses (pó)	S
100	Fórmula elementar a partir de 1 ano (pó)	S

Tabela 21 - Tabela representativa dos subgrupos de produto

3.1.1.16 Tabela REF_FORMA_FARM

Esta tabela descreve as formas farmacêuticas dos medicamentos, na sua maioria, de acordo com a lista publicada no Standard Terms (List of standard terms for pharmaceutical dosage forms, routes of administration and containers), disponível através de subscrição no site da EDQM (http://www.edqm.eu/en/Standard_Terms-590.html).

Coluna	Tipo	Descrição
FORMA_FARM_ID	NUMBER(5)	Código identificador da forma farmacêutica do medicamento.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição da forma farmacêutica do medicamento.
ABREV	VARCHAR2(100)	Abreviatura da forma farmacêutica do medicamento.
ABREV_CHNM	VARCHAR2(100)	Abreviatura CHNM da forma farmacêutica do medicamento
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 22 - Tabela REF_FORMA_FARM

3.1.1.17 Tabela REF_AGRUP_FORMA_FARM

Esta tabela descreve o agrupamento das formas farmacêuticas consideradas equivalentes para efeitos da definição de grupo homogéneo. A cada agrupamento aplica-se as mesmas regras de cálculo do preço de referência. Estas formas contendo a mesma substância ativa, são usadas, na prática clínica, de forma semelhante (por exemplo, as cápsulas e os comprimidos).

Coluna	Tipo	Descrição
AGRUP_FORMA_FARM_ID	NUMBER(5)	Código identificador do agrupamento da forma farmacêutica.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do agrupamento da forma farmacêutica.
ABREV	VARCHAR2(100)	Abreviatura do agrupamento da forma farmacêutica.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 23 - Tabela REF_AGRUP_FORMA_FARM

3.1.1.17.1 Tabela de conteúdo

AGRUP_FORMA_FARM_ID	DESCR	ABREV	IND_ATIVO
1	Preparações orais - formas líquidas e semi-sólidas	Orais líquidas e semi-sólidas	S
2	Preparações orais - formas sólidas	Orais sólidas	S
3	Preparações bucais e gengivais	Bucais e gengivais	S
4	Preparações para uso dental	Uso dental	S
5	Preparações cutâneas e transdérmicas	Cutâneas e transdérmicas	S
6	Preparações oftálmicas	Oftálmicas	S
7	Preparações auriculares	Auriculares	S
8	Preparações nasais	Nasais	S
9	Preparações vaginais	Vaginais	S
10	Preparações rectais	Rectais	S
11	Preparações para inalação	Inalação	S
12	Preparações parentéricas	Parentéricas	S
13	Implantes	Implantes	S

AGRUP_FORMA_FARM_ID	DESCR	ABREV	IND_ATIVO
14	Preparações para diálise	Diálise	S
15	Preparações para uso intravesical e uretral	Intravesical e uretral	S
16	Preparações traqueobrônquicas	Traqueobrônquicas	S
17	Preparações endocervicais	Endocervicais	S
19	Preparações intra-uterinas	Intra-uterinas	S
20	Outros	Outros	S
21	Preparações mistas	Mistas	S
22	Gases medicinais		S
522	Preparações ambientais VET		S
998	Produtos farmacêuticos homeopáticos		N
999	Farmacovigilância		S

Tabela 24 - Tabela representativa dos agrupamentos das formas farmacêuticas

3.1.1.18 Tabela REF_DC IPT

Esta tabela representa a Denominação Comum Internacional em Português (DCIPT) das substâncias ativas dos medicamentos. Estas designações adaptam a Denominação Comum Internacional (DCI), estabelecida pela OMS, e as designações comuns habituais para língua portuguesa.

Coluna	Tipo	Descrição
DCIPT_ID	NUMBER(10)	Código identificador da DCI das substâncias ativas constituintes dos medicamentos.
DESCR	VARCHAR2(255)	DCI das substâncias ativas constituintes do medicamento.
ABREV_CHNM	VARCHAR2(100)	Abreviatura CHNM das substâncias ativas constituintes do medicamento. Este campo apenas é preenchido nos casos em que o medicamento é composto por 3 substâncias ativas.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 25 - Tabela REF_DC IPT

3.1.1.19 Tabela REF_TIPO_PRODUTO

Esta tabela descreve os tipos de produto existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
TIPO_PRODUTO_ID	VARCHAR2(3)	Código do tipo de produto.
DESCR	NVARCHAR2(255)	Descrição do tipo de produto.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 26 - Tabela REF_TIPO_PRODUTO

3.1.1.19.1 Tabela de conteúdo

TIPO_PRODUTO_ID	DESCR	IND_ATIVO
1	Medicamento Uso Humano	S
2	Dispositivo Médico	S
3	Cosmético	S
4	Alimentação Especial	S

Tabela 27 - Tabela representativa dos tipos de produto

3.1.1.20 Tabela REF_TIPO_AUTORIZ

Esta tabela descreve os tipos de autorização existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
TIPO_AUTORIZ_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de autorização.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do tipo de autorização.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 28 - Tabela REF_TIPO_AUTORIZ

3.1.1.20.1 Tabela de conteúdo

TIPO_AUTORIZ_ID	DESCR	IND_ATIVO
0	N.A.	S
1	AIM - Autorização de Introdução no Mercado	S
3	AUE - Autorização de Utilização Especial	S
4	SAR - Sem Autorização ou Registo Válido em PT	S
5	AIP - Autorização de Importação Paralela	S
8	Registo Simplificado	S
9	DP - Distribuição Paralela	S
10	Medicamento Manipulado	S
11	AUE - alínea b)	S

Tabela 29 - Tabela representativa dos tipos de autorização

3.1.1.21 Tabela REF_CLASS_ESTP_PSICTR

Esta tabela representa a classificação atribuída aos medicamentos que contêm substâncias controladas (estupefacientes e psicotrópicos) descritas nas tabelas anexas ao Decreto-Lei n.º 15/93, de 22 de janeiro.

Para esclarecimentos sobre as medidas de controlo dos medicamentos estupefacientes e psicotrópicos, sugere-se a consulta ao Cap III - Estupefacientes e Psicotrópicos da Legislação Farmacêutica Compilada.

Coluna	Tipo	Descrição
CLASS_ESTP_PSICTR_ID	NUMBER(3)	Código identificador da classificação de estupefacientes e psicotrópicos.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição da classificação de estupefacientes e psicotrópicos
ABREV	VARCHAR2(100)	Abreviatura da classificação de estupefacientes (E) e psicotrópicos (P).
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 30 - Tabela REF_CLASS_ESTP_PSICTR

3.1.1.21.1 Tabela de conteúdo

CLASS_ESTP_PSICTR_ID	DESCR	ABREV	IND_ATIVO
1	Tabela I-A	E	S
2	Tabela I-B		S
3	Tabela I-C		S
4	Tabela II-A		S
5	Tabela II-B	P	S
6	Tabela II-C	P	S
7	Tabela III	E	S
8	Tabela IV	P	S
9	Não se aplica		S

Tabela 31 - Tabela representativa das classificações de estupefacientes e psicotrópicos

3.1.1.22 Tabela REF_TITULAR_AIM

Esta tabela descreve as empresas responsáveis pela comercialização dos produtos. No caso dos medicamentos, designam-se por Titulares de AIM.

Coluna	Tipo	Descrição
TITULAR_AIM_ID	NUMBER(3)	Código identificador da empresa.
DESCR	VARCHAR2(255)	Nome da empresa.

Tabela 32 - Tabela REF_TITULAR_AIM

3.1.1.23 Tabela REF_ESTADO_AIM

Esta tabela descreve os estados AIM existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
ESTADO_AIM_ID	NUMBER(3)	Código identificador do estado AIM.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do estado AIM.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 33 - Tabela REF_ESTADO_AIM

3.1.1.23.1 Tabela de conteúdo

ESTADO_AIM	DESCR	Significado
1	Autorizado	AIM válida.
5	Caducado	AIM não válida por ter expirado. Os medicamentos caducados apenas podem ser comercializados enquanto estiverem em período de escoamento indicado na Tabela ESCOAMENTO .
7	Suspensão	AIM suspensa por motivos de segurança ou qualidade. Os medicamentos suspensos não podem ser comercializados.
8	Revogado	AIM não válida por ter sido revogada. Os medicamentos revogados apenas podem ser comercializados enquanto estiverem em período de escoamento indicado na Tabela ESCOAMENTO .
10	Não Renovado	AIM não válida por não ter sido renovada. Os medicamentos não renovados apenas podem ser comercializados enquanto estiverem em período de escoamento indicado na Tabela ESCOAMENTO .
12	Suspensão por decisão judicial	AIM não válida por ter sido suspensa pelo Tribunal. Os medicamentos suspensos não podem ser comercializados.
13	Autorizado - registo suspenso por decisão judicial	AIM não válida por ter sido suspensa pelo Tribunal. Os medicamentos suspensos não podem ser comercializados.

Tabela 34 - Tabela representativa dos estados AIM

3.1.1.24 Tabela REF_TIPO_PROCEDIMENTO

Esta tabela descreve os tipos de procedimento existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
TIPO_PROCEDIMENTO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de procedimento.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do tipo de procedimento.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 35 - Tabela REF_TIPO_PROCEDIMENTO

3.1.1.24.1 Tabela de conteúdo

ESTADO_AIM	DESCR	IND_ATIVO
1	Centralizado	S
2	Descentralizado	S
3	Reconhecimento Mútuo	S
4	Nacional	S
60	Outros	S

Tabela 36 - Tabela representativa dos tipos de procedimento

3.1.2 Tabela EMBALAGEM

Esta tabela reúne toda a informação relativa a cada uma das embalagens dos produtos.

Coluna	Tipo	Descrição
EMB_ID	NUMBER(10)	Código identificador da embalagem.
PROD_ID	NUMBER(10)	Código identificador do produto.
NR_REGISTO	VARCHAR2(50)	Nº de registo atribuído à embalagem; código numérico de 7 dígitos.
DESCR	VARCHAR2(400)	Caracterização da embalagem.
GRUPO_HOM_COD	VARCHAR2(6)	Código identificador do Grupo Homogéneo (GH) da embalagem.
QUANT_TOT	NUMBER	Total de unidades existentes na embalagem.
UNID_QUANT_TOT_ID	NUMBER(3)	Código identificador da unidade do campo QUANT_TOT.
QUANTIDADE	NUMBER	Capacidade de cada unidade presente na embalagem. Este campo não se aplica aos medicamentos em formas orais sólidas.
UNID_QUANT_ID	NUMBER(3)	Código identificador da unidade do campo QUANTIDADE.
TIPO_EMB_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de embalagem.

Coluna	Tipo	Descrição
ACOND_PRIMARIO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do acondicionamento primário.
TIPO_TRATAMENTO_ID	NUMBER(1)	Código identificador do tipo de tratamento.
ESTADO_EMB_ID	NUMBER(3)	Código identificador do estado da embalagem.
IND_EMB_UNITARIA	VARCHAR2(1)	Identifica se a embalagem é unitária (S)im/(N)ão
IND_EMB_HOSPITALAR	VARCHAR2(1)	Identifica se a embalagem é hospitalar (S)im/(N)ão
IND_DISP_SEGURANCA	VARCHAR2(1)	Identifica se a embalagem dispõe de dispositivos de segurança (S)im/(N)ão
PEM_AMB	VARCHAR2(1)	Embalagens a disponibilizar para efeitos de prescrição e dispensa. Este campo identifica as embalagens que podem ser prescritas em ambulatório. Valores: "S" - Disponibilizar; "N" - Não disponibilizar.
PEM_AMB_MS	VARCHAR2(1)	Embalagens a disponibilizar para efeitos de prescrição e dispensa no mês seguinte. Este campo identifica as embalagens que podem ser prescritas em ambulatório no mês seguinte ao da data de disponibilização do ficheiro. Este campo resulta das mesmas consultas do PEM_AMB, mas inclui informação dos medicamentos cuja prescrição se inicia no mês seguinte. Valores: "S" - Disponibilizar; "N" - Não disponibilizar.
PEM_AMB_BIO	VARCHAR2(1)	Embalagens a disponibilizar para efeitos de prescrição e dispensa, de produtos biológicos. Este campo identifica as embalagens que podem ser prescritas em ambulatório pelo software de prescrição PEM. Valores: "S" - Disponibilizar; "N" - Não disponibilizar.

Coluna	Tipo	Descrição
PEM_AMB_BIO_MS	VARCHAR2(1)	Embalagens a disponibilizar para efeitos de prescrição e dispensa no mês seguinte, de produtos biológicos. Este campo identifica as embalagens que podem ser prescritas em ambulatório no mês seguinte ao da data de disponibilização do ficheiro. Este campo resulta das mesmas consultas do PEM_AMB_BIO, mas inclui informação dos medicamentos cuja prescrição se inicia no mês seguinte pelo software de prescrição PEM. Valores: "S" - Disponibilizar; "N" - Não disponibilizar.
CNPEM	NUMBER(8)	Código nacional de prescrição eletrónica do medicamento.
CHNM_COD	NUMBER(8)	Código hospitalar nacional do medicamento.
CDM	NUMBER(19)	Código do Dispositivo Médico.
REFERENCIA	NVARCHAR2(1000)	Referência do produto.
CARACT_ESPECIFICAS	NVARCHAR2(1000)	Características específicas do produto.

Tabela 37 - Tabela EMBALAGEM

3.1.2.1 Tabela REF_GRUPO_HOM

Esta tabela descreve os Grupos Homogéneos (GH) existentes na base de dados.

Cada GH é constituído pelo conjunto de medicamentos com a mesma composição qualitativa e quantitativa em substâncias ativas, dosagem e via de administração, com a mesma forma farmacêutica ou com formas farmacêuticas equivalentes, no qual se inclua pelo menos um medicamento genérico existente no mercado. No mesmo grupo podem estar incluídos diversos tamanhos de embalagens.

As listas de GH estão disponíveis em [SPR - Lista](#).

Coluna	Tipo	Descrição
GRUPO_HOM_COD	VARCHAR2(6)	Código identificador do Grupo Homogéneo.
DESCR	VARCHAR2(110)	Descrição do Grupo Homogéneo.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 38 - Tabela REF_GRUPO_HOM

3.1.2.2 Tabela REF_UNIDADE

Esta tabela descreve as unidades existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
UNIDADE_ID	NUMBER(3)	Código identificador da unidade da embalagem.
DESCR	NVARCHAR2(255)	Descrição da unidade da embalagem.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 39 - Tabela REF_UNIDADE

3.1.2.3 Tabela REF_TIPO_EMB

Esta tabela descreve os tipos de embalagens existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
TIPO_EMB_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de embalagem.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do tipo de embalagem.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 40 - Tabela REF_TIPO_EMB

3.1.2.3.1 Tabela de conteúdo

TIPO_EMB_ID	DESCR	IND_ATIVO
1	Amostra	S
2	Calendário	S
3	Recarga	S
4	Unidose	S

Tabela 41 - Tabela representativa dos tipos de embalagem.

3.1.2.4 Tabela REF_ACOND_PRIMARIO

Esta tabela descreve os acondicionamentos primários existentes na base de dados

Coluna	Tipo	Descrição
ACOND_PRIMARIO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do acondicionamento primário.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do acondicionamento primário.
ABREV_CHNM	VARCHAR2(100)	Abreviatura do código hospitalar nacional de medicamentos.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 42 - Tabela REF_ACOND_PRIMARIO

3.1.2.4.1 Tabela de conteúdo

ACOND_PRIMARIO_ID	DESCR	ABREV_CHNM	IND_ATIVO
1	Ampola	Fr	S
2	Aplicador	Aplic	S
3	Frasco conta-gotas	Fr	S
4	Saco	Fr	S
5	Caneta pré-cheia	Caneta	S
6	Barrica	Barrica	S
7	Blister	Blist	S
8	Frasco	Fr	S
9	Caixa	Cx	S
11	Fecho com pincel	Pincel	S
12	Cânula	Cânula	S
14	Cartucho	Cartu	S
15	Recipiente multidose	Recip multid	S
16	Recipiente multidose com sistema de fecho sem entrada de ar	Recip multid bomb prot	S
17	Coluna de eluição	Colu elui	S
18	Dardo VET		N
19	Tubo	Tubo	S
20	Frasco polvilhador	Fr	S
21	Dispositivo doseador	Disp dosea	S
22	Folha	Folha	S
23	Cilindro de gás	Cilind gás	S
30	Injetor intramamário VET		N
31	Boião	Boião	S
35	Aplicador bucal	Aplic bucal	S
36	Adaptador nasal	Adap nasal	S
37	Nebulizador	Nebuliz	S
40	Seringa para uso oral	Ser	S
42	Recipiente com aplicador para unção contínua VET		N
43	Seringa pré-cheia	Ser	S
44	Recipiente pressurizado	Recip pressu	S
45	Saqueta	Saq	S
48	Recipiente unidose	Recip unid	S
51	Frasco nebulizador	Fr	S
56	Fita termossoldada	Fita termossol	S
57	Recipiente para comprimidos	Recip comp	S
58	Bisnaga	Bisn	S
59	Carro	Carro	S
60	Frasco para injetáveis	Fr	S
61	Palhinha	Palhinha	S
62	Sonda gastroentérica pré-cheia		S
63	Recipiente criogénico fixo	Recip criogen	S

ACOND_PRIMARIO_ID	DESCR	ABREV_CHNM	IND_ATIVO
64	Recipiente criogénico móvel	Recip criogen	S
65	Disco		S
66	Recipiente multidose com dispensador		S
67	Inalador	Inal	S
68	Recipiente multidose com inalador	Recip multidi	S
69	Bolsa		S
70	Placa	Placa	S
102	Recipiente		S
103	Injetor pré-cheio	Injetor	S

Tabela 43 - Tabela representativa dos acondicionamentos primários

3.1.2.5 Tabela REF_TIPO_TRATAMENTO

Esta tabela descreve os tipos de tratamento quanto à duração, limitando a possibilidade de prescrição em receita renovável.

Os medicamentos podem ser classificados, quanto à duração do tratamento, em Curta ou Média Duração e Longa Duração, o que depende da sua classificação farmacoterapêutica (CFT):

- Os medicamentos destinados ao tratamento de curta ou média duração podem ser prescritos em receita médica com duração 30/60 dias.
Os medicamentos destinados ao tratamento de longa duração podem ser prescritos em receita médica com duração de 6 meses.

Coluna	Tipo	Descrição
TIPO_TRATAMENTO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de tratamento.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do tipo de tratamento.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 44 - Tabela REF_TIPO_TRATAMENTO

3.1.2.5.1 Tabela de conteúdo

TIPO_TRATAMENTO_ID	DESCR	IND_ATIVO
0	N.A.	S
1	Curta ou Média Duração	S
2	Longa Duração	S

Tabela 45 - Tabela representativa dos tipos de tratamento.

3.1.2.6 Tabela REF_ESTADO_EMB

Esta tabela descreve os estados da embalagem existente na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
ESTADO_EMB_ID	NUMBER(3)	Código identificador do estado da embalagem.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do estado da embalagem
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 46 - Tabela REF_ESTADO_EMB

3.1.2.6.1 Tabela de conteúdo

ESTADO_EMB_ID	DESCR	IND_ATIVO
0	Autorizada	S
2	Retirada	S

Tabela 47 - Tabela representativa dos estados das embalagens

3.1.2.7 Tabela REF_CHNM

Esta tabela descreve o Código Hospitalar Nacional do Medicamento.

Coluna	Tipo	Descrição
CHNM_COD	NUMBER(8)	Código identificador do código CHNM.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do código CHNM.
DATA	DATE	Data de criação do código CHNM.

Tabela 48 - Tabela REF_CHNM

3.1.2.8 Tabela LNK_EMB_CNPEM

Esta tabela associa uma embalagem ao respetivo Código Nacional para a Prescrição Eletrónica de Medicamentos.

Coluna	Tipo	Descrição
EMB_CNPEM_ID	NUMBER(10)	Código identificador do CNPEM da embalagem.
EMB_ID	NUMBER(10)	Código identificador da embalagem.
CNPEM	NUMBER(8)	Código CNPEM.
DATA_INICIO	DATE	Data de início do código.
DATA_FIM	DATE	Data de fim do código.

Tabela 49 - Tabela LNK_EMB_CNPEM

3.1.3 Tabela COMPARTICIPAÇÃO

Esta tabela reúne toda a informação relativa à comparticipação de cada embalagem.

Coluna	Tipo	Descrição
COMPART_ID	NUMBER(10)	Código identificador da compartição.
EMB_ID	NUMBER(10)	Código identificador da embalagem.
TIPO_REGIME_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de regime.
NORMA_REG_ESP_ID	NUMBER(3)	Código identificador da norma de regime especial.
REGIME_ESPECIAL_ID	NUMBER(3)	Código identificador do regime especial.
NIVEL_COMPART_ID	NUMBER(3)	Código identificador do nível de comparticipação.
DATA_INICIO	DATE	Data de início da comparticipação.
DATA_FIM	DATE	Data de fim da comparticipação.

Tabela 50 - Tabela COMPARTICIPAÇÃO

3.1.3.1 Tabela REF_TIPO_REGIME

Esta tabela descreve os tipos de regime existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
TIPO_REGIME_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de regime.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do regime.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 51 - Tabela REF_TIPO_REGIME

3.1.3.1.1 Tabela de conteúdo

TIPO_REGIME_ID	DESCR	IND_ATIVO
1	Regime Geral	S
2	Regime Excecional	S

Tabela 52 - Tabela representativa dos tipos de regime

3.1.3.2 Tabela REF_NORMA_REG_EXC

Esta tabela descreve os despachos e portarias associados aos regimes excecionais, existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
NORMA_REG_EXC_ID	NUMBER(3)	Código identificador da norma de regime excecional.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição da norma de regime excecional.
LOCAL_DISPENSA_ID	NUMBER(3)	Código identificador do local da dispensa.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 53 - Tabela REF_NORMA_REG_ESP

3.1.3.2.1 Tabela de conteúdo

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
1	Desp. 24/89, de 2/2	Despacho n.º 24/89, de 2 de fevereiro - Acesso aos medicamentos pelos doentes afetados com fibrose quística.	Aplica-se a todos os medicamentos compartilhados.	Hospitalar	S
2	Port. 706/95, de 3/7				N
3	Desp. 3/91, de 8/2	Despacho n.º 3/91, de 8 de fevereiro - Acesso aos medicamentos pelos doentes insuficientes renais crónicos e transplantados renais.	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual do despacho.		N
4	Anexo II - Port. 743/93				N
5	Desp. 10/96, de 16/5	Despacho n.º 10/96, de 16 de maio - Acesso à hormona eritropoietina, para os doentes insuficientes	Aplica-se aos medicamentos contendo ferro para administração intravenosa;	Hospitalar	S

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
		renais crónicos (IRC).			
6	Desp. 9825/98, de 13/5	Despacho n.º 9825/98, de 13 de maio, na sua redação atual - Acesso às epoetinas para insuficientes renais crónicos em diálise.	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual do despacho.	Hospitalar	S
7	Desp. 6370/2002 (2ªsérie), de 7/3				N
8	Desp. 14/91, de 3/7	Despacho n.º 14/91, de 3 de julho - Acesso ao medicamento Retrovir.	Aplica-se ao medicamento Retrovir.	Hospitalar	N
9	Desp. 8/93, de 26/2	Despacho n.º 8/93, de 26 de fevereiro - Acesso ao medicamento Videx, para o tratamento dos doentes afetados pelo vírus da imunodeficiência humana adquirida.	Aplica-se ao medicamento Videx.	Hospitalar	S
10	Desp. 6/94, de 6/6				N

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
11	Desp. 1/96, de 4/1			Hospitalar	S
12	Desp. 280/96, de 6/9	Despacho n.º 280/96, de 6 de setembro, na redação atual - Acesso aos medicamentos antirretrovíricos, destinados ao tratamento da infeção pelo vírus da imunodeficiência humana (VIH).	Aplica-se aos medicamentos indicados para o tratamento da infeção pelo VIH.	Hospitalar	N
13	Desp. 6778/97, de 7/8				N
14	Desp. conj., de 26/1/93				N
15	Desp. 10413/97, de 16/10				N
16	Desp. 19066/98, de 8/10			Hospitalar	N
17	Desp. 13622/99, de 26/5	Despacho n.º 13622/99, de 26 de maio - Acesso ao medicamento Taloxa.	Aplica-se ao medicamento Taloxa.	Hospitalar	S
18	Desp. 19972/99, de 20/9	Despacho n.º 19972/99, de 20 de setembro - Acesso a medicação antiespástica,	Aplica-se à medicação antiespástica, anti-depressiva, indutora do	Hospitalar	S

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
		antidepressiva, indutora do sono e vitamínica necessária pelos doentes portadores de paraplegias espásticas familiares e de ataxias cerebelosas hereditárias.	sono evitamínica.		
19	Desp. 22115/99, de 22/10				N
20	Desp. 22116/99, de 22/10				N
21	Port. 994/2001 (2ªsérie), de 26/4				N
22	Desp. 4521/2001 (2ª série), de 31/1	Despacho n.º 4521/2001, de 31 de janeiro - Acesso aos medicamentos pelos doentes de polineuropatia amiloidótica familiar (paramiloidose) .	Todos os medicamentos.	Ambulatório	S
23	Port. 734/94, de 12/8 c/ alterações				N
24	Port. 1063/94, de 2/12				N

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
27	Desp. 21094/99, de 14/9	Despacho n.º 21094/99, de 14 de setembro - Acesso a medicamentos cuja substância ativa é o carbonato de lítio.	Aplica-se aos medicamentos contendo carbonato de lítio.	Ambulatório	S
28	Port. 543/2001, de 30/5				N
29	Desp. 9896/2003 (2ª série), de 16/4				N
30	Desp. 11387- A/2003, de 23/5	Despacho n.º 11387-A/2003, de 23 de maio - Acesso aos medicamentos por parte dos doentes com lúpus, hemofilia ou hemoglobinopa tias comparticipado s pelo Estado.	Aplica-se aos medicamentos comparticipado s.	Ambulatório	S
31	Desp. 21212/2003 (2ªsérie), de 14/10				N
32	Port. 1522/2003 (2ªsérie), de 13/11				N
33	Desp. 6818/2004 (2ª série), de 10/3	Despacho n.º 6818/2004, de 10 de março, na	Aplica-se aos medicamentos incluídos na	Hospitalar	S

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
		sua redação atual - Acesso aos medicamentos destinados à profilaxia da rejeição aguda do transplante alogénico.	redação atual do despacho.		
34	Desp. 11728/2004 (2ªsérie), de 17/5				N
35	Desp. 15399/2004 (2ªsérie), de 2/7				N
36	Port. 1474/2004, de 21/12			Hospitalar	S
37	Desp. 3837/2005 (2ªsérie), de 27/1	Despacho n.º 3837/2005, de 27 de janeiro - Acesso aos medicamentos Somatulina Autogel, Somatulina LP 30 mg, Sandostatina, Sandostatina Lar e Somavert, para o tratamento da acromegalia.	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual do despacho.		N
38	Desp. 4466/2005 (2ªsérie), de 10/2				N

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENZA_ID	IND_ ATIVO
39	Desp. 21249/2006, de 27/9				N
40	Desp. 24257/2006, de 6/11				N
41	Desp. 1234/2007, de 29/12/06	Despacho n.º 1234/2007, de 29 de dezembro, na sua redação atual - Comparticipaçã o de medicamentos destinados ao tratamento da doença inflamatória intestinal.	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual do despacho.	Ambulatório	S
42	Desp. 4250/2007, de 29/1				N
43	Desp. 24539/2007, de 12/10				N
44	Desp. 10279/2008, de 11/3				N
45	Desp. 10280/2008, de 11/3				N
46	Desp. 20510/2008,de 24/7				N
47	Desp. 8599/2009, de 19/03	Despacho n.º 8599/2009, 19 de março - Comparticipaçã	Aplica-se aos medicamentos incluídos na	Hospitalar	S

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
		o de medicamentos destinados ao tratamento da esclerose lateral amiotrófica (ELA).	redação atual do despacho.		
48	Desp. 10910/2009, de 22/4	Despacho n.º 10910/2009, de 22 de abril, na sua redação atual - Comparticipação de medicamentos para o tratamento da infertilidade, em especial os da procriação medicamente assistida.	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual do despacho.	Ambulatório	S
49	Desp. 14123/2009, de 12/06	Despacho n.º 14123/2009, de 12 de junho - Comparticipação de medicamentos destinados ao tratamento da artrite reumatoide e	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual do despacho.	Ambulatório	N

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
		da espondilite anquilosante.			
50	Lei n.º 6/2010, de 07/05	Lei n.º 6/2010, de 7 de maio - Inclui no escalão A de comparticipação os medicamentos queratolíticos e antipsoriáticos destinados aos doentes portadores de psoríase.	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual da lei.	Ambulatório	S
51	Desp. 12459/2010, de 22/07				N
52	Desp. 12455/2010, de 22/07	Despacho n.º 12455/2010, de 22 de julho - Determina as situações patológicas que beneficiam de comparticipação integral na administração da hormona do crescimento.	Aplica-se aos medicamentos contendo hormona do crescimento nas indicações constantes no Despacho.	Hospitalar	S
53	Despacho n.º 6/2011				N
54	Portaria 48/2016, de 22/03	Portaria n.º 48/2016, de 22 de março - Determina que	Aplica-se aos medicamentos incluídos na	Hospitalar	S

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
		os medicamentos destinados ao tratamento de doentes com artrite reumatoide, espondilite anquilosante, artrite psoriática, artrite idiopática juvenil poliarticular e psoríase em placas beneficiam de um regime excecional de comparticipação.	redação atual do despacho.		
55	Desp. 13020/2011, de 20/09	Despacho n.º 13020/2011, de 20 de setembro - Determina a comparticipação dos medicamentos destinados à doença de Alzheimer.	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual do despacho.	Ambulatório	S
56	Port. 194/2012, de 18/04				N
57	Desp. n.º 1261/2014, de 14/01	Despacho n.º 1261/2014, de 14 de Janeiro - Determina que os medicamentos destinados ao tratamento da hiperfenilalaninemia (HFA).	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual do despacho.	Hospitalar	S
58	Port. n.º 158/2014, de 13/02	Portaria n.º 158/2014, de 13 de Fevereiro - Revê o regime especial de	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual do despacho.	Hospitalar	S

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
		comparticipação para medicamentos destinados ao tratamento da doença de hepatite C.			
59	Desp. 5635-A/2014, 24/04	Despacho n.º 5635-A/2014, de 24 de etem - Determina a participação pelo Escalão A dos medicamentos destinados a portadores de ictiose.	Aplica-se aos medicamentos participados pertencentes às classificações farmacoterapêuticas (13.3.1 - aplicação tópica, 13.3.2 - ação sistémica e 13.4.2.2 - ação sistémica).	Ambulatório	S
60	Desp. 9767/2014, de 21/06	Despacho n.º 9767/2014, de 21 de etem - Determina a participação a 100 % dos medicamentos destinados ao tratamento de doentes com doença de Crohn ou Colite Ulcerosa.	Aplica-se aos medicamentos incluídos na redação atual do despacho.		N
62	Desp. 19650-A/2005, de 09/09			Ambulatório	S
63	CFT 2.10	Determina a participação pelo Escalão C dos medicamentos contendo pregabalina quando prescritos para a dor neuropática.	Aplica-se aos medicamentos com a DCI pregabalina.		N

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
65	Portaria n.º de 287/2016, 10/11	Aprova e define o regime excecional de comparticipação do Estado no preço dos medicamentos, aplicável aos pensionistas e aos futuros pensionistas que tenham descontado, especificamente até 1984, para o Fundo Especial de Segurança Social do Pessoal da Indústria de Lanifícios.	Aplica-se aos medicamentos comparticipados.	Ambulatório	S
67	Portaria n.º de 329/2016, 20/12	Estabelece a comparticipação dos medicamentos destinados ao tratamento da dor crónica não oncológica moderada a forte.	Aplica-se aos medicamentos incluídos no Anexo ao diploma.	Ambulatório	S
68	Portaria n.º de 331/2016, 22/12	Estabelece um regime excecional de comparticipação nos medicamentos destinados ao tratamento da dor oncológica, moderada a forte.	Aplica-se aos medicamentos incluídos no Anexo ao diploma.	Ambulatório	S
69	Portaria n.º de 330/2016, 20/12	Estabelece o regime excecional de comparticipação nos medicamentos	Aplica-se aos medicamentos incluídos no Anexo ao diploma.	Hospitalar	S

NORMA_ REG_ EXCECIONAL	DESCR	SIGNIFICADO	MEDICAMENTOS ABRANGIDOS	LOCAL_ DISPENSA_ID	IND_ ATIVO
		destinados ao tratamento de doentes com Esclerose Múltipla.			
70	Portaria 38/2017, 26/01			Hospitalar	S
71	Portaria n.º 284/2016 (Alterada pela Portaria n.º 92-F/2017)			Ambulatório	S
72	Portaria n.º 92-E/2017			Ambulatório	S
73	Portaria n.º 141/2017, de 18/04				N
74	Portaria n.º 281/2017, de 21/09			Ambulatório	S
76	Portaria n.º 321/2017, de 25/11			Hospitalar	S
77	Portaria n.º 351/2017, de 15/11			Hospitalar	S
78	Portaria n.º 36/2018, de 26/01			Ambulatório	S
79	Portaria 255/18, de 7/9			Hospitalar	S
80	Portaria 76/18, de 14/03			Ambulatório	S
81	Despacho n.º 4703/2018, de 07/05			Ambulatório	S
82	Portaria 117/2019, de 16/04			Hospitalar	S
83	Portaria 296/19, de 09/09			Ambulatório	S
84	Portaria n.º 257-A/2020, de 30 de outubro			Ambulatório	S

Tabela 54 - Tabela representativa das normas de regime especial

3.1.3.3 Tabela REF_LOCAL_DISPENSA

Esta tabela descreve os locais de dispensa existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
LOCAL_DISPENSA_ID	NUMBER(3)	Código identificador do local de dispensa.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do local de dispensa.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 55 - Tabela REF_LOCAL_DISPENSA

3.1.3.3.1 Tabela de conteúdo

LOCAL_DISPENSA_ID	DESCR	IND_ATIVO
1	Ambulatório	S
2	Hospitalar	S
3	Ambulatório e Hospitalar	S

Tabela 56 - Tabela representativa dos locais de dispensa.

3.1.3.4 Tabela REF_REGIME_EXCECIONAL

Esta tabela descreve os regimes excecionais existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
REGIME_EXCECIONAL_ID	NUMBER(3)	Código identificador do regime excecional
DESCR	NVARCHAR2(255)	Descrição do regime excecional.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 57 - Tabela REF_REGIME_ESPECIAL

3.1.3.4.1 Tabela de conteúdo

REGIME_EXCECIONAL_ID	DESCR	IND_ATIVO
1	Fibrose Quística	S
2	Doentes Insuf. Cron. e Transp. Renais	S
3	Individuos Afectados pelo VIH	S

REGIME_EXCECIONAL_ID	DESCR	IND_ATIVO
4	Deficiencia da Hormona de Crescimento na Criança	S
5	Síndrome de Turner	S
6	Esclerose Lateral Amiotrófica (ELA)	S
7	Esclerose Múltipla (EM)	S
8	Síndrome de Lennox Gastaut	S
9	Paraplegias Espásticas Familiares	S
10	Ataxias Cerebelosas Hereditárias	S
11	Doentes Acromegálicos	S
12	Perfil. da Rejeição Aguda do Transp. Renal Crónico	S
13	Perfil. da Rejeição Aguda do Transp. Card. Alogénico	S
14	Doentes com Hepatite C	S
15	Paramiloidose	S
16	Lupus	S
17	Hemofilia	S
18	Talassemia	N
19	Drepanocitose	N
20	Doença de Alzheimer	S
21	Psicose Maníaco-Depressiva	S
22	Algumas Patologias do Foro Neurológico	N
23	Algumas Patologias do Foro Psiquiátrico	N
24	Hepatite C	N
25	Doença inflamatória intestinal	S
26	Doença de Crohn Activa	S
27	Artrite Reumatóide e Espondilite Anquilosante	N
28	AR, EA, AP, AIJP, Psoríase	S
29	Dor oncológica moderada a forte	S

REGIME_EXCECIONAL_ID	DESCR	IND_ATIVO
30	Dor crónica não oncológica moderada a forte	S
31	Profil. da Rejeição Aguda do Transp. Hepático Alogénico	S
32	Procriação medicamente assistida	S
33	Psoríase	S
34	Despacho nº6/2011	N
35	Hemoglobinopatias	S
36	Hiperfenilalaninemia	S
37	Ictiose	S
38	Colite ulcerosa	S
39	Med. Imprescindíveis	S
40	Dor neuropática	N
42	Lanifícios	S
43	Hidradenite Supurativa	S
44	Doentes ostomizados	S
45	Doentes com incontinência ou retenção urinária	S
46	AR, Espondiloartrites, AIJ, AP	S
47	Doentes com ictiose	S
48	Prematuridade Extrema	S
49	Vítimas de Incêndio	S
50	Normalização da Hormona do Crescimento	S
51	Dispensa Hospitalar	S
52	APLV	S
53	Adrenalina	S

Tabela 58 - Tabela representativa dos regimes especiais.

3.1.3.5 Tabela REF_NIVEL_COMPART

Esta tabela descreve os níveis de comparticipação existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
NIVEL_COMPART_ID	NUMBER(3)	Código identificador do nível de comparticipação.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do nível de comparticipação.

PERCENT_COMPART	NUMBER(3)	Percentagem de comparticipação.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 59 - Tabela REF_NIVEL_COMPART

3.1.3.5.1 Tabela de conteúdo

NIVEL_COMPART_ID	DESCR	PERCENT_COMPART	IND_ATIVO
0	0% Comparticipação	0	S
15	15% Comparticipação	15	S
20	20% Comparticipação	20	N
37	37% Comparticipação	37	S
40	40% Comparticipação	40	N
50	50% Comparticipação	50	N
69	69% Comparticipação	69	S
70	70% Comparticipação	70	N
75	75% Comparticipação	75	S
80	80% Comparticipação	80	S
85	85% Comparticipação	85	S
90	90% Comparticipação	90	S
95	95% Comparticipação	95	S
100	100% Comparticipação	100	S
101	30% Comparticipação	30	S
901	Financiamento Hospitalar	-1	S

Tabela 60 - Tabela representativa dos níveis de comparticipação

3.1.4 Tabela COND_ARMAZENAMENTO

Esta tabela reúne toda a informação relativa às condições de armazenamento.

Coluna	Tipo	Descrição
COND_ARMAZ_ID	NUMBER(10)	Código identificador da condição de armazenamento.
EMB_ID	NUMBER(10)	Código identificador da embalagem.
ESTADO_ARMAZ_ID	NUMBER(3)	Código identificador do estado de armazenamento.
TEMPERATURA_ARMAZ_ID	NUMBER(3)	Código identificador da temperatura de armazenamento.
NR_PRAZO_VAL	VARCHAR2(50)	Duração do prazo de validade. Esta informação deve ser lida em conjunto com UNID_TEMP_PRAZO_VAL_ID.
UNID_TEMP_PRAZO_VAL_ID	NUMBER(3)	Unidade de tempo do prazo da validade.

Tabela 61 - Tabela COND_ARMAZENAMENTO

3.1.4.1 Tabela LNK_COND_ARMAZ_CONSERV

Esta tabela associa uma condição de armazenamento à(s) respetiva(s) condição(ões) de conservação.

A mesma condição de armazenamento pode ter mais do que uma condição de conservação.

Coluna	Tipo	Descrição
COND_ARMAZ_ID	NUMBER(10)	Código identificador da condição de armazenamento.
COND_CONSERV_ID	NUMBER(3)	Código identificador da condição da conservação.

Tabela 62 - Tabela LNK_COND_ARMAZ_CONSERV

3.1.4.2 Tabela REF_COND_CONSERVACAO

Esta tabela descreve as condições de conservação existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
COND_CONSERV_ID	NUMBER(3)	Código identificador da condição da conservação.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição da condição de conservação
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 63 - Tabela REF_COND_CONSERVACAO

3.1.4.2.1 Tabela de conteúdo

COND_CONSERVAÇÃO_ID	DESCR	IND_ATIVO
1	Conservar ao abrigo de raios X	S
2	Manter bem fechado	S
3	Manter dentro da embalagem exterior	S
4	Conservar em local seco	S
5	Conservar ao abrigo da luz	S
6	Conservar ao abrigo da humidade	S
7	Não necessita de precauções especiais	S
8	Conservar no frigorífico	S
9	Conservar e transportar refrigerado	S
10	Conservar no congelador	S
11	Conservar e transportar congelado	S
12	Não refrigerar	S
13	Não congelar	S
14	Não refrigerar ou congelar	S
15	Conservar na embalagem de origem	S
16	Condições assépticas controladas e validadas	S
17	Uso imediato	S
18	Conservar em local fresco	S
19	Conservar ao abrigo do calor	S
20	Não conservar abaixo de -5°C	S

Tabela 64 - Tabela representativa das condições de armazenamento.

3.1.4.3 Tabela REF_ESTADO_ARMAZ

Esta tabela descreve os estados de armazenamento existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
ESTADO_ARMAZ_ID	NUMBER(3)	Código identificador do estado de armazenamento.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do estado de armazenamento.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 65 - Tabela REF_ESTADO_ARMAZ

3.1.4.3.1 Tabela de conteúdo

ESTADO_ARMAZ_ID	DESCR	IND_ATIVO
1	fechada	S
2	aberta	S
3	reconstituída	S
4	descongelada	S

Tabela 66 - Tabela representativa dos estados de armazenamento

3.1.4.4 Tabela REF_UNIDADE_TEMPORAL

Esta tabela descreve as unidades de tempo existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
UNIDADE_TEMPORAL_ID	NUMBER(3)	Código identificador da unidade de tempo do prazo de validade.
DESCR	NVARCHAR2(2000)	Descrição da unidade de tempo do prazo de validade.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 67 - Tabela REF_UNIDADE

3.1.4.4.1 Tabela de conteúdo

UNIDADE_TEMPORAL_ID	DESCR	IND_ATIVO
0	Segundo(s)	S
1	Minuto(s)	S
2	Hora(s)	S
3	Dia(s)	S
4	Semana(s)	S
5	Mese(s)	S
6	Ano(s)	S
7	Decada(s)	S
8	Trimestral	S
9	Cíclico	S
10	Quando necessário	S
11	Total	S
12	N.D.	S
13	Graus Dia(s) VET	N

Tabela 68 - Tabela representativa das unidades de tempo

3.1.4.5 Tabela REF_TEMPERATURA_ARMAZ

Esta tabela descreve as temperaturas de armazenamento existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
TEMPERATURA_ARMAZ_ID	NUMBER(3)	Código identificador da temperatura de armazenamento.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição da temperatura de armazenamento.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 69 - Tabela REF_TEMPERATURA_ARMAZ

3.1.4.5.1 Tabela de conteúdo

TEMPERATURA_ARMAZ_ID	DESCR	IND_ATIVO
1	Não aplicável	S
2	inferior a 0 °C	S
3	de 2 a 8 °C	S
4	inferior a 25 °C	S
5	inferior a 30 °C	S
6	ambiente de 25 °C	S
7	inferior a 22 °C	S
9	inferior a -18 °C	S
11	não superior a -150 °C	S
12	não superior a -120 °C	S
13	não superior a -65 °C	S
14	não superior a -60 °C	S
15	não superior a 25 °C	S
16	de -90 °C a -60 °C	S

Tabela 70 - Tabela representativa das temperaturas de armazenamento

3.1.5 Tabela PRECO

Esta tabela associa as embalagens aos vários tipos de preço, valores e datas.

Coluna	Tipo	Descrição
PRECO_ID	NUMBER(10)	Código identificador do preço da embalagem.
EMB_ID	NUMBER(10)	Código identificador da embalagem.
TIPO_PRECO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de preço.
PRECO	NUMBER(15,2)	Preço unitário da embalagem.
DATA_INICIO	DATE	Data de início do preço.
DATA_FIM	DATE	Data de fim do preço.
ATIVO	NUMBER(1)	Identifica os valores ativos que podem ser considerados para efeitos de dispensa. Esta informação é disponibilizada para os valores PVP e PVP MAX. Valores: "S" - Ativo; "N" - Não Ativo.
ATIVO_MS	NUMBER(1)	Identifica os valores ativos que entram em vigor no mês seguinte. Esta informação é disponibilizada para os valores PVP e PVP MAX. Valores: "S" - Ativo; "N" - Não Ativo.

Tabela 71 - Tabela PRECO

3.1.5.1 Tabela REF_TIPO_PRECO

Esta tabela descreve os tipos de preços existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
TIPO_PRECO_ID	NUMBER(3)	Código identificador do tipo de preço.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do tipo de preço.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 72 - Tabela REF_TIPO_PRECO

3.1.5.1.1 Tabela de conteúdo

TIPO_PRECO_ID	Descrição	Significado	IND_ATIVO
1	Preço	Preço de venda ao público (PVP) praticado	S
2	Preço 2		N
3	Preço 3		N
4	Preço 4		N
5	Preço 5		N
6	Preço 6		N
7	Preço 7		N
8	Preço 8		N
9	Preço 9		N
101	Preço Ref	Corresponde à média dos 5 preços mais baixos dos medicamentos que integram cada grupo homogéneo.	S
102	Preço Ref 2		N
103	Preço Ref 3		N
104	Preço Ref 4		N
105	Preço Ref 5		N
106	Preço Ref 6		N
107	Preço Ref 7		N
108	Preço Ref 8		N
109	Preço Ref 9		N
201	PR Pens		N
202	PR Pens 2		N
203	PR Pens 3		N
204	PR Pens 4		N
205	PR Pens 5		N
206	PR Pens 6		N
207	PR Pens 7		N
208	PR Pens 8		N
209	PR Pens 9		N
301	PVPMAX100%RE	Valor até ao qual o medicamento é participado em 95% do preço de referência para os utentes do regime especial nos escalões B (69%), C (37%) e D (15%), vulgarmente designado por 5º preço mais baixo.	S
302	PVPMAX100%RE 2		N
303	PVPMAX100%RE 3		N
304	PVPMAX100%RE 4		N
305	PVPMAX100%RE 5		N
306	PVPMAX100%RE 6		N
307	PVPMAX100%RE 7		N
308	PVPMAX100%RE 8		N
309	PVPMAX100%RE 9		N
401	PVP Max	Preço atribuído pelo Infarmed; este valor surge nas bases de dados do	S

TIPO_PRECO_ID	Descrição	Significado	IND_ATIVO
		Infarmed sob a designação P. Max ou PVP Max.	
402	PVP Max 2		N
403	PVP Max 3		N
404	PVP Max 4		N
405	PVP Max 5		N
406	PVP Max 6		N
407	PVP Max 7		N
408	PVP Max 8		N
409	PVP Max 9		N
501	PVP Descontado		N
502	PVP Descontado 2		N
503	PVP Descontado 3		N
504	PVP Descontado 4		N
505	PVP Descontado 5		N
506	PVP Descontado 6		N
507	PVP Descontado 7		N
508	PVP Descontado 8		N
509	PVP Descontado 9		N
510	PVH c/ IVA		S
601	PVH s/ IVA		S
602	PVP Notificado	Preço correspondente à aplicação da Portaria n.º 154/2016, de 27 de maio.	S
603	Preço acordo farmácias	Preço a considerar para efeitos de remuneração específica às farmácias, de acordo com a Portaria n.º 262/2016, de 7 de outubro (em vigor desde 01/01/2017).	S

Tabela 73 - Tabela representativa dos tipos de preço.

3.1.6 Tabela COMERCIALIZACAO

Esta tabela identifica, para todas as embalagens de medicamentos que têm ou tiveram AIM válida em Portugal, o estado de comercialização e as respetivas datas.

Coluna	Tipo	Descrição
COMERC_ID	NUMBER(10)	Código identificador de comercialização.
EMB_ID	NUMBER(10)	Código identificador da embalagem.
ESTADO_COMERC_ID	NUMBER(3)	Código identificador do estado de comercialização
DATA_INICIO	DATE	Data de início da comercialização.
DATA_FIM	DATE	Data de fim da comercialização.

Tabela 74 - Tabela COMERCIALIZACAO

3.1.6.1 Tabela REF_ESTADO_COMERC

Esta tabela descreve os estados de comercialização existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
EST_COMERC_ID	NUMBER(3)	Código identificador de estado de comercialização.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do estado de comercialização.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 75 - Tabela REF_ESTADO_COMERC

3.1.6.1.1 Tabela de conteúdo

EST_COMERC_ID	DESCR	Significado	IND_ATIVO
1	Comerc. conf. pelo Titular	O Titular da AIM informou que a embalagem está a ser comercializada.	S
2	Não comerc. conf. pelo Titular	O Titular da AIM informou que a embalagem não está a ser comercializada ou não forneceu informação sobre a comercialização.	S
4	Prazo Escoa Revogado		N
5	Temporariamente indisponível	A embalagem encontra-se em rutura de stock, de acordo com a informação transmitida pelo Titular da AIM.	S

Tabela 76 - Tabela representativa dos estados de comercialização.

3.1.7 Tabela ESCOAMENTO

Esta tabela reúne toda a informação relativa ao escoamento das embalagens.

Coluna	Tipo	Descrição
ESCOAM_ID	NUMBER(10)	Código identificador de escoamento
EMB_ID	NUMBER(10)	Código identificador de embalagem.
MOTIVO_ESCOAM_ID	NUMBER(3)	Código identificador do motivo de escoamento.
DATA_INICIO	DATE	Data de início do escoamento.
DATA_FIM	DATE	Data de fim do escoamento.

Tabela 77 - Tabela ESCOAMENTO

3.1.7.1 Tabela REF_MOTIVO_ESCOAM

Esta tabela descreve os motivos de escoamento existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
MOTIVO_ESCOAM_ID	NUMBER(3)	Código identificador do motivo de escoamento.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do motivo de escoamento.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 78 - Tabela REF_MOTIVO_ESCOAM

3.1.7.1.1 Tabela de conteúdo

MOTIVO_ESCOAM_ID	DESCR	Significado	IND_ATIVO
1	Prazo Escoamento Revogado	O medicamento tem a AIM revogada, mas as embalagens podem ser comercializadas até à data indicada na Tabela ESCOAMENTO .	S
2	Prazo Escoamento Caducado	O medicamento deixou de ter AIM válida, mas as embalagens podem ser comercializadas até à data indicada na Tabela ESCOAMENTO .	S
3	Prazo Escoamento Não Renovado	O medicamento deixou de ter AIM válida, mas as embalagens podem ser comercializadas até à data indicada na Tabela ESCOAMENTO .	S
4	Prazo Escoamento Embalagem Retirada	A embalagem foi retirada do mercado, mas pode escoar até à data indicada na Tabela ESCOAMENTO .	S
5	Descomparticipação	A embalagem deixou de ser comparticipada, mas pode escoar comparticipada até à data indicada na Tabela ESCOAMENTO . Após esta data, poderá continuar a ser comercializada sem comparticipação.	S

Tabela 79 - Tabela representativa dos motivos de escoamento

3.1.8 Tabela PRODUTO_OPERACAO

Esta tabela reúne informação relativa às operações realizadas aos dados dos produtos.

Quando o produto for inserido na base de dados da cedência e passar a constar na tabela produto, existirá uma linha nesta tabela com a operação “INSERIDO” e respetiva data, por outro lado quando o produto for retirado da base de dados da cedência e deixar de constar na tabela produto, existirá uma linha nesta tabela com a operação “REMOVIDO” e respetiva data.

Coluna	Tipo	Descrição
PROD_ID	NUMBER	Código identificador do produto.
OPERACAO	VARCHAR2(10)	Operação realizada: INSERIDO/REMOVIDO.
DATA	DATE	Data de realização da operação.

Tabela 80 - Tabela PRODUTO_OPERACAO

3.1.9 Tabela MENSAGEM_ALERTA

Esta tabela reúne informação relativa às mensagens do alerta e respetivo destinatário.

Coluna	Tipo	Descrição
MENSAGEM_ALERTA_ID	NUMBER(19)	Código identificador da mensagem.
EMB_ID	NUMBER(19)	Código identificador da embalagem.
MENSAGEM	NVARCHAR2(255)	Identifica a mensagem a enviar.
LINK	NVARCHAR2(255)	Identifica um <i>link</i> .
TIPO_DESTINATARIO_ID	NUMBER(19)	Código identificador do tipo de destinatário.
ALERTA_ID	NUMBER(19)	Código identificador do alerta.
IDIOMA	NVARCHAR2(255)	Identifica o idioma da mensagem.

Tabela 81 - Tabela MENSAGEM_ALERTA

3.1.9.1 Tabela REF_TIPO_DESTINATARIO

Essa tabela descreve os tipos de destinatários das mensagens dos alertas.

Coluna	Tipo	Descrição
TIPO_DESTINATARIO_ID	NUMBER(19)	Código identificador do tipo do destinatário.
DESCR	NVARCHAR2(255)	Descrição do tipo de destinatário.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 82 - Tabela REF_TIPO_DESTINATARIO

3.1.9.1.1 Tabela de conteúdo

TIPO_DESTINATARIO_ID	DESCR	Significado	IND_ATIVO
1	MEDICO	Identifica que o destinatário da mensagem é o médico.	S
2	FARMACEUTICO	Identifica que o destinatário da mensagem é o farmacêutico.	S

TIPO_DESTINATARIO_ID	DESCR	Significado	IND_ATIVO
3	DISTRIBUIDOR	Identifica que o destinatário da mensagem é o distribuidor.	S
4	CIDADAO	Identifica que o destinatário da mensagem é o cidadão.	S

Tabela 83 - Tabela representativa dos tipos de destinatários

3.1.10 Tabela ALERTA

Tabela principal do alerta. Aqui estão todos os atributos globais.

Coluna	Tipo	Descrição
ALERTA_ID	NUMBER(19)	Código identificador do alerta.
DATA_INICIO	TIMESTAMP(6)	Data de início do alerta.
DATA_FIM	TIMESTAMP(6)	Data de fim do alerta.
TIPO_APRESENTACAO_ID	NUMBER(19)	Código identificador do tipo de apresentação da mensagem para o destinatário.
SEXO_ID	NUMBER(19)	Código identificador do sexo do doente.
TIPO_ALERTA_ID	NUMBER(19)	Código identificador do tipo de alerta.
FAIXA_ETARIA_INICIO	NUMBER(10)	Identifica a idade de início da faixa etária.
FAIXA_ETARIA_FIM	NUMBER(10)	Identifica a idade de fim da faixa etária.

Tabela 84 - Tabela ALERTA

3.1.10.1 Tabela REF_TIPO_APRESENTACAO

Essa tabela descreve os tipos de apresentação existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
TIPO_APRESENTACAO_ID	NUMBER(19)	Código Identificador do tipo de apresentação.
DESCR	VARCHAR2(255)	Descrição do tipo de apresentação.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 85 - Tabela REF_TIPO_APRESENTACAO

3.1.10.1.1 Tabela do conteúdo

TIPO_APRESENTACAO_ID	DESCR	Significado	IND_ATIVO
1	UM	Deve apresentar um ícone informativo. O ícone permite visualizar a mensagem enviada através do ficheiro da cedência. O ícone deve estar sempre visível e a mensagem só aparece caso o utilizador aceda ao ícone.	S
2	DOIS	Deve apresentar ao médico uma mensagem enviada através do ficheiro da cedência. A mensagem é apresentada através de um pop-up ou equivalente nas três primeiras prescrições efetuadas pelo médico do medicamento. Após as três primeiras prescrições, deixa de ser apresentado o pop-up e passa a ser visível um ícone como acontece no tipo de apresentação 1.	S
3	TRES	Deve ser visível no sistema de prescrição um pop-up com a mensagem cedida através do ficheiro da cedência. Esta mensagem deve ser visível uma vez por dia pelo médico.	S
4	QUATRO	Está relacionado com os alertas de ruturas, a regra está a ser definida pelo INFARMED, I.P..	S
5	CINCO	Apresenta a mensagem de acordo com as mesmas regras definidas para o tipo de apresentação 2 e, adicionalmente, deve apresentar uma checkbox de preenchimento obrigatório com a informação “Confirmo que tomei conhecimento”. Após as 3 primeiras prescrições efetuadas pelo médico a checkbox deixa de ser apresentada.	S

Tabela 86 - Tabela representativa dos tipos de apresentação

3.1.10.2 Tabela REF_SEXO

Essa tabela descreve os sexos existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
--------	------	-----------

SEXO_ID	NUMBER(19)	Código Identificador do sexo do doente.
DESCR	NVARCHAR2(255)	Descrição do sexo do doente.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 87 - Tabela REF_SEXO

3.1.10.2.1 Tabela do conteúdo

SEXO_ID	DESCR	Significado	IND_ATIVO
1	MASCULINO	Masculino	S
2	FEMININO	Feminino	S

Tabela 88 - Tabela representativa dos sexos

3.1.10.3 Tabela REF_TIPO_ALERTA

Essa tabela descreve os tipos de alertas existentes na base de dados.

Coluna	Tipo	Descrição
TIPO_ALERTA_ID	NUMBER(19)	Código identificador do tipo de alerta.
DESCR	NVARCHAR2(255)	Descrição do tipo de alerta.
IND_ATIVO	VARCHAR2(1)	Indica se o código está ativo ou não.

Tabela 89 - Tabela REF_TIPO_ALERTA

3.1.10.3.1 Tabela do conteúdo

TIPO_ALERTA_ID	DESCR	Significado	IND_ATIVO
1	Rutura	Alerta do tipo rutura.	S
2	Qualidade	Alerta do tipo qualidade.	S
3	Segurança	Alerta do tipo segurança.	S

Tabela 90 - Tabela representativa dos tipos de alerta

3.1.11 Tabela DOCUMENTO_ALERTA

Essa tabela descreve os ficheiros anexados ao alerta.

Coluna	Tipo	Descrição
TITULO	NVARCHAR2(255)	Título do ficheiro.

DATA_APROVACAO	TIMESTAMP(6)	Data de aprovação do ficheiro.
URL	NVARCHAR2(512)	URL do ficheiro.
DESTINATARIO_MEDICO	VARCHAR2(1)	Indica se o ficheiro é destinado ao médico.
DESTINATARIO_FARMACEUTICO	VARCHAR2(1)	Indica se o ficheiro é destinado ao farmacêutico.
DESTINATARIO_CIDADA0	VARCHAR2(1)	Indica se o ficheiro é destinado ao cidadão.
DESTINATARIO_DISTRIBUIDOR	VARCHAR2(1)	Indica se o ficheiro é destinado ao distribuidor.
ENTREGA_MEDICO	VARCHAR2(1)	Indica se o médico deve entregar o ficheiro ao cidadão.
ENTREGA_FARMACEUTICO	VARCHAR2(1)	Indica se o farmacêutico deve entregar o ficheiro ao cidadão.
ALERTA_ID	NUMBER(19)	Código Identificador do alerta.

Tabela 91 - Tabela DOCUMENTO_ALERTA

4 Fluxograma para o cálculo dos Encargos para o SNS e para o Utente

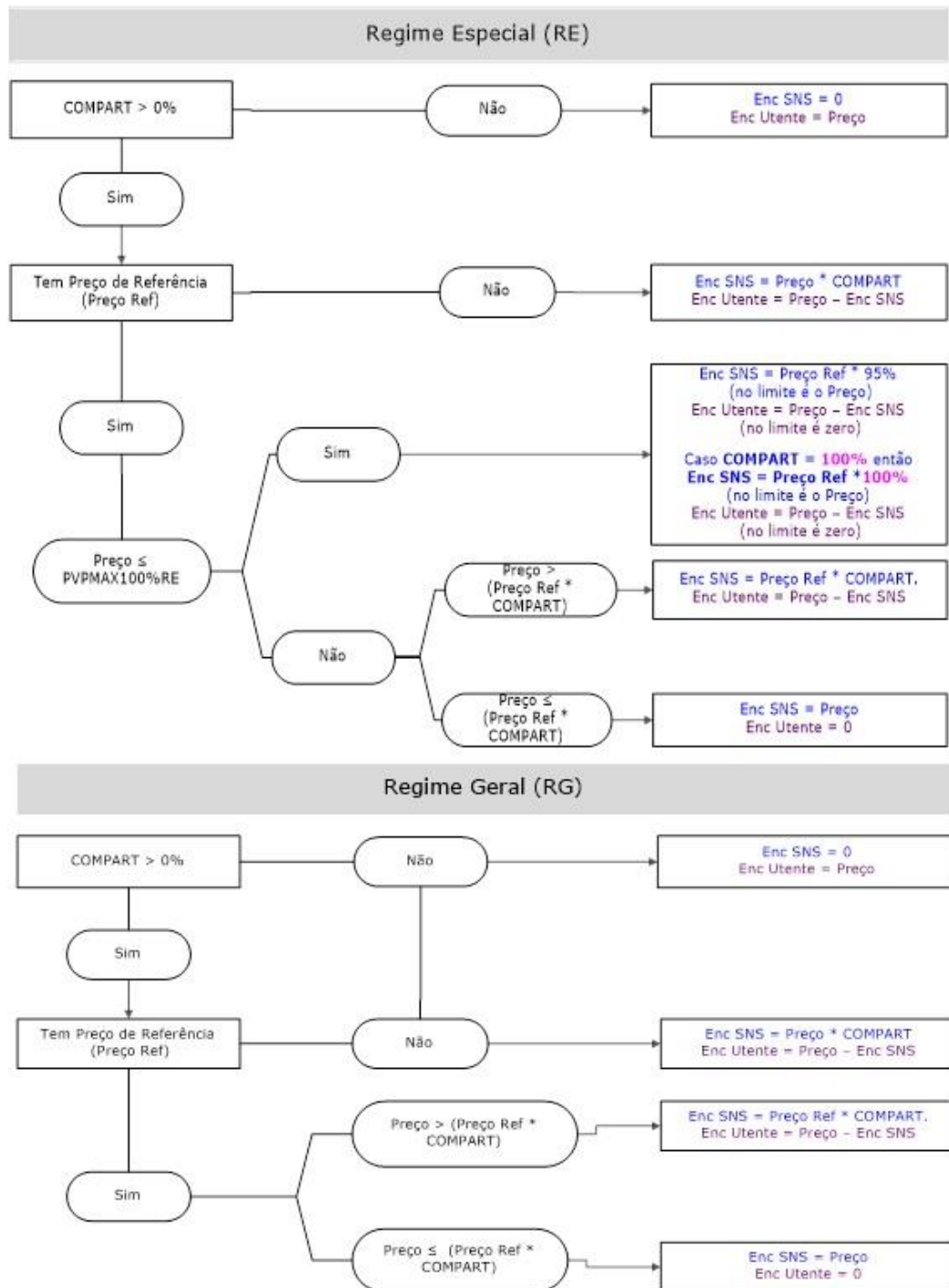


Figura 2 - Fluxograma para cálculo dos encargos para o SNS e para o Utente

NOTAS:

- No RE a taxa de comparticipação (COMPART) é acrescida no escalão A de 5% e restantes de 15%;
- Entende-se por Preço o preço (PVP) praticado (resultante da descida voluntária praticada pela empresa responsável pelo medicamento);
- Por PVPMAX100%RE entende-se o 5º preço mais baixo.

4.1 Comparticipação de medicamentos manipulados

Os medicamentos manipulados comparticipados são os constantes no Despacho n.º 18694/2010, de 18 de novembro, e auferem uma taxa de comparticipação de 30% do respetivo preço de venda ao público, o qual é determinado pela farmácia, tendo em conta o valor dos honorários da preparação, das matérias-primas e dos materiais de embalagem, acrescido de IVA.

4.2 Comparticipação de produtos destinados ao autocontrolo da diabetes mellitus

Encontram-se abrangidas por um regime de comparticipação do Estado no custo de aquisição, as tiras-teste para determinação de glicemia, cetonemia e cetonúria, assim como as agulhas, seringas e lancetas destinadas ao controlo da diabetes dos utentes do SNS e subsistemas públicos.

Esta comparticipação, estabelecida pela Portaria n.º 35/2016, de 1 de março, é de 85% do preço de venda ao público (PVP) das tiras-teste e 100% das agulhas, seringas e lancetas sendo que para efeitos de inclusão no regime de comparticipações estes produtos estão sujeitos a um preço máximo de venda ao público.

Adicionalmente, a prescrição de tiras-teste para determinação de glicemia em diabéticos tipo 2 não tratados com insulina carece de fundamentação clínica quando ultrapassar as 200 unidades, por doente, por ano, a contar da data da dispensa.

Tipo de Produto	Preço máximo	Comparticipação
Tiras teste para determinação de glicose no sangue, para determinação de cetonemia e para determinação de corpos cetónicos.	Consta da base de dados de medicamentos	85% do PVP
Agulhas, seringas e lancetas	Consta da base de dados de medicamentos	100% do PVP

Tabela 92 - Comparticipações de produtos destinados ao autocontrolo da diabetes mellitus

Tipo de Produto	Grupo de Produto	Subgrupo de Produto
Dispositivo Médico	Diabetes	Tiras para determinação da Glicémia
		Tiras para determinação da Glicosúria
		Tiras para determinação da Glicosúria e Cetonúria
		Agulhas
		Seringas
		Lancetas

		Tiras para determinação da Cetonemia
		Sensor para determinação de Glucose Intersticial

Tabela 93 - Subgrupos de Diabetes

4.3 Comparticipação de câmaras expansoras

As câmaras expansoras encontram-se abrangidas por um regime de comparticipação do Estado no custo de aquisição, o qual se encontra limitado a uma câmara expansora, por utente, por cada período de um ano contado a partir da data de dispensa. Esta comparticipação, estabelecida pela Portaria n.º 246/2016, de 14 de agosto, é de 80% do PVP, não podendo exceder os 28€.

Tipo de Produto	Grupo de Produto	Subgrupo de Produto
Dispositivo Médico	Câmaras Expansoras	Câmara expansora de durabilidade prolongada com bucal
		Câmara expansora de durabilidade prolongada com máscara pequena (neonatal/ lactente)
		Câmara expansora de durabilidade prolongada com máscara média (criança)
		Câmara expansora de durabilidade prolongada com máscara grande (adulto)
		Câmara expansora de grande volume com durabilidade prolongada
		Câmara adaptável a traqueostomias com durabilidade prolongada

Tabela 94 - Subgrupos de Câmaras Expansoras

4.4 Comparticipação de dispositivos médicos para o apoio aos doentes ostomizados

Estes produtos encontram-se abrangidos por um regime de comparticipação do Estado de 100% do PVP, estabelecido pela Portaria n.º 284/2016, de 4 de novembro, na redação dada pela Portaria n.º 97-F/2017, de 3 de março.

Tipo de Produto	Grupo de Produto	Subgrupo de Produto
Dispositivo Médico	Ostomia Respiratória	Cânula de silicone fenestrada
		Cânula de silicone não fenestrada
		Botão de silicone
		Escovilhão de higienização para cânulas
		Escovilhão de higienização para prótese fonatória
		Penso protetor para traqueostomia
		Filtro permutadores de calor e humidade para cânula rígida
		Filtro permutadores calor/humidade para cânula-botão silicone-placa adesiva
		Filtro permutadores de calor e humidade autoadesivo
		Placa adesiva para suporte plana

		Placa adesiva para suporte convexa
		Banda para fixação de cânula de traqueostomia
		Protetores para banho

Tabela 95 - Subgrupos de Ostomia Respiratória

Tipo de Produto	Grupo de Produto	Subgrupo de Produto
Dispositivo Médico	Acessórios Ostomia	Cinto ajustável
		Tiras de fixação
		Película de proteção cutânea em toalhetes
		Película de proteção cutânea em spray
		Removedor de adesivos em toalhetes
		Removedor de adesivos em spray
		Pó cicatrizante
		Nivelador em anel
		Nivelador em bisnaga/pasta
		Nivelador em tiras
		Espessante de efluente com carvão
		Espessante de efluente sem carvão
		Lubrificante e Desodorizante em frasco
		Desodorizante em saquetas
		Desodorizante em frasco
		Desodorizante em spray
		Obturador opaco para colostomia, uma peça
		Kit de Irrigação
		Manga do Kit de Irrigação
Cone do Kit de Irrigação		
Saco coletor de urina		

Tabela 96 - Subgrupos de Acessórios Ostomia

Tipo de Produto	Grupo de Produto	Subgrupo de Produto
Dispositivo Médico	Placas Ostomia	Placa de fixação mecânica plana
		Placa de fixação mecânica plana moldável
		Placa de fixação mecânica convexa
		Placa de fixação mecânica convexa moldável
		Placa de fixação adesiva plana
		Placa de fixação adesiva plana moldável
		Placa de fixação adesiva convexa
		Placa de fixação adesiva convexa moldável

Tabela 97 - Subgrupos de Placas Ostomia

Tipo de Produto	Grupo de Produto	Subgrupo de Produto
Dispositivo Médico	Sacos Ostomia	Saco Colostomia fechado opaco - uma peça - base plana
		Saco Colostomia fechado opaco - uma peça - base convexa
		Saco Colostomia fechado transparente - uma peça - base plana
		Saco Colostomia fechado transparente - uma peça - base convexa

		Saco Colostomia fechado opaco - duas peças - fixação mecânica
		Saco Colostomia fechado transparente - duas peças - fixação mecânica
		Saco Colostomia fechado opaco - duas peças - fixação adesiva
		Saco Colostomia fechado transparente - duas peças - fixação adesiva
		Saco Ileostomia aberto opaco - uma peça - base plana
		Saco Ileostomia aberto opaco - uma peça - base convexa
		Saco Ileostomia aberto transparente - uma peça - base plana
		Saco Ileostomia aberto transparente - uma peça - base convexa
		Saco Ileostomia aberto opaco - duas peças - fixação mecânica
		Saco Ileostomia aberto transparente - duas peças - fixação mecânica
		Saco Ileostomia aberto opaco - duas peças - fixação adesiva
		Saco Ileostomia aberto transparente - duas peças - fixação adesiva
		Saco Urostomia aberto opaco - uma peça - base plana
		Saco Urostomia aberto opaco - uma peça - base convexa
		Saco Urostomia aberto transparente - uma peça - base plana
		Saco Urostomia aberto transparente - uma peça - base convexa
		Saco Urostomia aberto opaco - duas peças - fixação mecânica
		Saco Urostomia aberto transparente - duas peças - fixação mecânica
		Saco Urostomia aberto opaco - duas peças - fixação adesiva
		Saco Urostomia aberto transparente - duas peças - fixação adesiva

Tabela 98 - Subgrupos de Sacos Ostomia

Tipo de Produto	Grupo de Produto	Subgrupo de Produto
Dispositivo Médico	Ostomia Alimentação	Seringa para alimentação
		Rede de fixação tubular

Tabela 99 - Subgrupos de Ostomia Alimentação

4.5 Participação de dispositivos médicos para incontinência ou retenção urinária

Estes produtos encontram-se abrangidos por um regime de participação do Estado de 100% do PVP, estabelecido pela Portaria n.º 92-E/2017, de 3 de março.

Tipo de Produto	Grupo de Produto	Subgrupo de Produto
Dispositivo Médico	Urinária	Saco Coletor de Urina
		Cateter externo, Feminino
		Cateter externo, Masculino
		Sonda de cateterização/esvaziamento intermitente com lubrificação, Feminino
		Sonda de cateterização/esvaziamento intermitente com lubrificação, Masculino
		Sonda de cateterização/esvaziamento intermitente sem lubrificação, Feminino
		Sonda de cateterização/esvaziamento intermitente sem lubrificação, Masculino
		Kit para cateterização intermitente, Feminino
		Kit para cateterização intermitente, Masculino
		Lubrificante, Bisnaga
		Lubrificante, Unidose
		Saco de Urina Perna
		Kit para cateterização intermitente

Tabela 100 - Subgrupos de Urinária

4.6 Participação de cosméticos para ictiose

Tipo de Produto	Grupo de Produto	Subgrupo de Produto
Cosmético	Ictiose	Ictiose

Tabela 101 - Subgrupos de Ictiose

4.7 Participação de alimentação especial para fórmulas para prematuros

Tipo de Produto	Grupo de Produto	Subgrupo de Produto
Alimentação Especial	Fórmulas para prematuros	Fórmula Láctea pós-alta hospitalar
		Fortificante do leite materno

Tabela 102 - Subgrupos de Fórmulas para Prematuros