

## Medicamento infantil terÃ¡ rÃ³tulo diferente de remÃ©dio para adulto

Para evitar erros de administraÃ§Ã£o e de uso de medicamentos, as embalagens de soros, injeÃ§Ãµes e remÃ©dios deverÃ£o ter identificaÃ§Ã£o especÃ­fica e mais detalhada. A especificaÃ§Ã£o consta na Lei 13.235/2015, que atualiza a Lei de VigilÃ¢ncia SanitÃ¡ria sobre Produtos FarmacÃªuticos ([Lei 6360/1976](#)).



Resultado do Projeto de Lei do Senado 461/2011, do senador

Humberto Costa (PT-PE), a lei tambÃ©m determina que embalagens de medicamentos de uso infantil sejam diferentes das de uso adulto. As regras passam a valer em 180 dias.

### Medicamentos similares

TambÃ©m foi promulgada a [Lei 13.235/2015](#), que obriga a indÃºstria farmacÃªutica a verificar a equivalÃªncia dos medicamentos similares, fabricados ou nÃ£o no paÃ­s, aos genÃ©ricos. Com isso, medicamentos similares e genÃ©ricos deverÃ£o passar pelos mesmos controles de qualidade.

A lei, criada a partir do Projeto de Lei do Senado 152/2012, do senador Walter Pinheiro (PT-BA), atualiza a legislaÃ§Ã£o que trata da vigilÃ¢ncia sanitÃ¡ria referente a esses produtos ([Lei 6.360/1976](#)) para garantir sua eficÃ¡cia. *Com informaÃ§Ãµes da Assessoria de Imprensa do Senado.*

**Autores:** RedaÃ§Ã£o ConJur