

# CONIMS - Consórcio Intermunicipal de Saúde

Nº de Processo

180/2017

Setor: Licitação

Modalidade: Pregão Presencial nº 046/2017

Objeto: Registro de preços para aquisição parcelada de medicamentos - Farmácia Básica e Psicotrópicos

Emissão em \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Conclusão em \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Observações: Conferência de Preço e Registro de Preço

VOLUME XXV - 25

PROCOLO Nº \_\_\_\_\_

DIA \_\_\_\_\_

**ESTADO DO PARANÁ**  
**CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE**

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

219 - falta Reg. Produtos  
44 - falta Reg. Produtos  
479 - falta Reg. Produtos e Reg. Produtos  
220 - falta Reg. Produtos

008120

07913

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto Un.Med.	Qtde Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
22	04-06-1807	Acido fólico 5 mg - compr. ()	Natulab	195.160,000	0,0000	0,0350	6.830,60	Venceu
46	04-06-1940	Ambroxol adulto 30 mg/5 ml 120 ml xpe. ()	Natulab	13.496,000	0,0000	1,5500	20.918,80	Venceu
58	04-06-2499	Amoxicilina+ Clavulanato de potássio 250+62,5mg/5ml - 75 ml susp. ()	Sandoz	10.472,000	0,0000	9,6000	100.531,20	Venceu
62	04-06-1817	Amoxicilina + Clavulanato de potássio 500 + 125 mg comp. ()	Sandoz	140.000,000	0,0000	0,7600	106.400,00	Venceu
75	04-06-1956	Atropina 0,25 mg 1 ml inj. ()	Isofarma	1.152,000	0,0000	0,2750	316,80	Venceu
79	04-06-1958	Azitromicina 500 mg - compr. ()	Medquímica	60.000,000	0,0000	0,4100	24.600,00	Venceu
90	04-06-4336	Besilato de anidopipino + cloridrato de benazepril 5+10 mg - compr. ()	Biolab	5.000,000	0,0000	1,6800	8.400,00	Venceu
92	04-06-4338	Besilato de anidopipino + cloridrato de benazepril 2,5 + 10 mg - compr. ()	Biolab	3.000,000	0,0000	1,2690	3.807,00	Venceu
107	04-06-4339	Bisoprodol + hidroclorotiazida 5 + 12,5 mg - compr. ()	Merck kgaa	3.000,000	0,0000	2,2000	6.600,00	Venceu
125	04-06-1972	Bromocriptina 2,5 mg - compr. ()	Sandoz / Novartis	500,000	0,0000	2,7700	1.385,00	Venceu
137	04-06-4184	Cálcio + cistina + tiamina + leveduras + queratina + ácido benzóico 60+20+60+100+20+20mg - Cáps. ()	Biolab	1.500,000	0,0000	1,9200	2.880,00	Venceu
143	46-01-0012	Carbamazepina 2% 100 ml susp. ()	União Química	1.000,000	0,0000	10,1500	10.150,00	Venceu
144	46-01-0013	Carbamazepina 200 mg compr. ()	União Química	259.924,000	0,0000	0,0640	16.635,14	Venceu
149	04-06-1831	Carbocisteína 250 mg/ 5 ml - 100 ml - xpe adulto ()	Natulab	3.000,000	0,0000	2,4500	7.350,00	Venceu
152	04-06-4352	Carbonato de cálcio 600 mg + vitamina D 400 UI - compr. ()	Natulab	28.000,000	0,0000	0,1150	3.220,00	Venceu
186	46-01-0017	Ciclopentolato 10 mg/ml - 5 ml colírio. ()	Latinofarma	50,000	0,0000	6,9700	348,50	Venceu
193	04-06-1995	Cinarizina 25 mg compr. ()	Hypermarcas / Brainf	135.660,000	0,0000	0,0700	9.496,20	Venceu
194	04-06-1996	Cinarizina 75 mg compr. ()	Hypermarcas / Brainf	72.436,000	0,0000	0,0850	6.157,06	Venceu
219	04-06-2183	Cloreto de potássio 19,1 % 10 ml inj. ()	Farmace	3.000,000	0,0000	0,1890	567,00	Venceu
277	04-06-1893	Colchicina 0,5 mg - compr. ()	Greenpharma	6.972,000	0,0000	0,1520	1.059,74	Venceu
289	04-06-2004	Dehtametrina 0,2mg/ml - 100 ml. Shampoo ()	Medquímica	1.000,000	0,0000	5,2500	5.250,00	Venceu
290	04-06-0033	Deslanosídeo 0,2 mg/ml amp. 2 ml ()	União Química	560,000	0,0000	1,2500	700,00	Venceu
293	04-06-1894	Desogestrel 75 mcg - c/ 28 compr. ()	Sandoz	150,000	0,0000	4,9900	748,50	Venceu
307	04-06-4225	Dexpantenol 50 mg/g - 20g - creme dermatológico ()	Pirati	50,000	0,0000	11,7500	587,50	Venceu
324	04-06-2018	Diclofenaco sodico 50 mg compr. ()	Vitamed	508.200,000	0,0000	0,0199	10.113,18	Venceu
333	04-06-3010	Diosmina 450 mg + Hesperidina 50 mg - compr. ()	Hypermarcas / Brainf	279.776,000	0,0000	0,2999	83.904,82	Venceu
337	04-06-2025	Dipirona 500 mg/ml 20ml gotas ()	Farmace	21.000,000	0,0000	1,0290	21.609,00	Venceu
348	04-06-4141	Domperidona 1 mg/ml susp - 100 ml ()	Hypermarcas / Medley	500,000	0,0000	7,9000	3.950,00	Venceu
355	04-06-3151	Dropropizina 1,5 mg/ml - xarope pediátrico - 120ml ()	Hypermarcas / Brainf	1.000,000	0,0000	3,2450	3.245,00	Venceu
356	04-06-3152	Dropropizina 3 mg/ml - xarope adulto - 120ml ()	Hypermarcas / Brainf	1.200,000	0,0000	3,3900	4.068,00	Venceu



**ESTADO DO PARANÁ  
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE**

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
------	----------	-----------------------	------------------	---------	-------------	-----------	----------------	-------------	----------

**Data da Homologação:**

**Nr. do Processo:** 180/2017  
**Licitação:** 46/2017 - PR  
**Fornecedor:** 1064 - Promefarma Representações Comerciais Ltda.

380	04-06-2512	Etilefrina 10mg/ml 1 ml injetável. ( )	União Química	AMP	1.000,000	0,0000	0,9600	960,00	Venceu
414	46-01-0052	Fluoxetina 20 mg. caps. ( )	Teuto	UND	938.819,000	0,0000	0,0390	36.613,94	Venceu
441	04-06-1867	Glicose 50% 10 ml amp ( )	Farmace	AMP	5.000,000	0,0000	0,1970	985,00	Venceu
445	46-01-0057	Haloperidol 2 mg/ml 20 ml gotas ( )	União Química	FR	500,000	0,0000	2,2900	1.145,00	Venceu
449	04-06-0060	Harpagophytum Procumbens 400 mg - compr. ( )	Natulab	UND	10.000,000	0,0000	0,6900	6.900,00	Venceu
456	04-06-4191	Hidrocodiona + neomicina + vitamina C + Troxerutina +Benzocaina - pomada 10 g ( )	Hypermarcas /	BISN	140,000	0,0000	8,7000	1.218,00	Venceu
462	04-06-2067	Hidróxido de alumínio 150 ml. susp. ( )	Farmas	FR	6.384,000	0,0000	2,3450	14.970,48	Venceu
463	04-06-2347	Hidróx. de alumínio 178 mg + hidróxido de magnésio 185 mg + carbonato de cálcio 231,5mg - comp. mastigável. ( )	Natulab	UND	1.000,000	0,0000	0,4800	480,00	Venceu
466	04-06-2198	Ibuprofeno 100g/ml 20 ml - gotas ( )	Medquímica	FR	10.976,000	0,0000	1,9500	21.403,20	Venceu
468	04-06-2653	Ibuprofeno 50mg/ml 30ml ( )	Natulab	FR	25.340,000	0,0000	0,9199	23.310,27	Venceu
479	04-06-2656	Isossorbida 20 mg - compr ( )	Zydus	UND	56.000,000	0,0000	0,0759	4.250,40	Venceu
482	04-06-2076	Itraconazol 100 mg cáps. ( )	Greenpharma	UND	25.000,000	0,0000	0,5838	14.595,00	Venceu
491	04-06-4350	Levodopa 250 mg + Carbidopa 25 mg comp. ( )	Teuto	UND	50.000,000	0,0000	0,4990	24.950,00	Venceu
497	04-06-2267	Levonorgestrel + Etilnilestradiol trifásico c/ 21drágea ( )	Bayer	CART	3.800,000	0,0000	6,3600	24.168,00	Venceu
500	04-06-4172	Levotiroxina 25 mg - compr ( )	Merck	UND	477.456,000	0,0000	0,0799	38.148,73	Venceu
502	04-06-1886	Levotiroxina sódica 100 mcg compr. ( )	Merck	UND	265.860,000	0,0000	0,0779	20.710,49	Venceu
505	04-06-2232	Levotiroxina sódica 50 mcg compr. ( )	Merck	UND	433.916,000	0,0000	0,0799	34.669,89	Venceu
543	04-06-2094	Mefiformina 500 mg compr. ( )	Prati	UND	34.000,000	0,0000	0,0480	1.632,00	Venceu
544	04-06-2095	Mefiformina 850mg. compr. ( )	Merck Genéricos	UND	664.552,000	0,0000	0,0385	25.585,25	Venceu
555	04-06-4241	Metronidazol 5 mg/ml - solução injetável - 100 ml ( )	Farmace	FR	1.000,000	0,0000	1,7900	1.790,00	Venceu
562	04-06-3142	Mikania Glomerata xarope - 100ml ( )	Natulab	UND	7.084,000	0,0000	1,8100	12.822,04	Venceu
571	04-06-3025	Naproxeno 500 mg compr. ( )	União Química	UND	8.000,000	0,0000	0,3250	2.600,00	Venceu
590	04-06-3061	Noretestisterona 0,5mg + Estradiol 1,0 mg c/ 28 compr. ( )	Biolab	CART	160,000	0,0000	20,8000	3.328,00	Venceu
613	04-06-1888	Paracetamol + carisoprodol + diclofenaco + cafeína 300/125/50/30 mg. compr. ( )	Hypermarcas /	UND	279.944,000	0,0000	0,1260	35.272,94	Venceu
622	04-06-3028	Passiflora incarnata 260 mg compr. ( )	Brainf	UND	27.720,000	0,0000	0,2990	8.288,28	Venceu
658	04-06-2141	Prometazina 25 mg - compr. ( )	Teuto	UND	20.000,000	0,0000	0,0790	1.580,00	Venceu
681	04-06-2145	Ranitidina 150 mg - compr. ( )	Ranitidina	UND	260.960,000	0,0000	0,0611	15.944,66	Venceu
686	04-06-2147	Rifamicina sódica 20 ml. aerosol. ( )	(Cloridra	FR	300,000	0,0000	2,2500	675,00	Venceu
694	04-06-4155	Rosuvastatina cálcica 10,4 mg - compr. ( )	Natulab	UND	39.480,000	0,0000	0,4000	15.792,00	Venceu
709	04-06-1907	Sinvastatina 20 mg. compr. ( )	Sandoz	UND	1.150.800,000	0,0000	0,0539	62.028,12	Venceu
720	04-06-2156	Sulfadiazina 500 mg compr. ( )	Sandoz	UND	12.000,000	0,0000	0,1661	1.993,20	Venceu
733	04-06-2251	Sulfato de terbutalina 0,5 mg/ml 1 ml inj. ( )	Sobral	AMP	300,000	0,0000	1,8390	551,70	Venceu
792	04-06-2174	Vitamina C - 20 ml - gotas ( )	Greenpharma	FR	2.100,000	0,0000	1,1500	2.415,00	Venceu
795	04-06-2175	Vitamina C 500 mg - compr. ( )	Natulab	UND	32.500,000	0,0000	0,1100	3.575,00	Venceu

008121

07911

*h79 - Sem Qualificação P.P. - Sem Reg. Mad. de*  
*07911 - Produto com 450g*

# ESTADO DO PARANÁ CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR                      Fornecedor: 1064 - Promefarma Representações Comerciais Ltda.                      Data da Homologação: Bayer / Roche      FR</p>									
803	04-06-4257	Vitamina: A 3000UI/ML+B1 2MG/ML+B2 1,5MG/ML B+B3 15MG/ML+B5 10MG/ML+B6 2MG/ML+B8 0,2MG/ML+C 80MG/ML+D2 900UI/ML+E 15MG/ML - solução oral 20 ml - gotas ( )			200,000	0,0000	13,9900	2.798,00	Venceu
					<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>			<b>939.978,63</b>	

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

008122

~~07915~~

*(Handwritten signatures and initials)*

22

homifarma 008123

07913

Sem IFA Cadastrado  
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE  
 Venda sob Prescrição Médica  
*(sem dados cadastrados)*

Comercial  
**Não Informado**  
*(sem dados cadastrados)*

Não  
 Não

IFA único  
 Conservação

Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Forma Farmacêutica  
 COMPRIMIDO REVESTIDO

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO  
*(sem dados cadastrados)*

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Local de Fabricação  
 Fabricantes Nacionais  
 • Natulab Laboratório S.A. - Santo Antônio de Jesus - Brasil  
 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Apresentação  
 S.M.G.COM.REV.CX.BL.AL.PLAS.INC.X.800.(EMB.HOSP)

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Nº Apres.  
 16

Registro  
 1384100500167

Data de Publicação  
 05/12/2011

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Forma Farmacêutica  
 COMPRIMIDO REVESTIDO

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO  
*(sem dados cadastrados)*

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Apresentação  
 5 MG.COM.REV.CX.BL.AL.PLAS.INC.X.600.(EMB.HOSP)

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

1038413

Autorização

Nome da Empresa  
 NATULAB LABORATÓRIO S.A.

CNPJ  
 02.456.955/0001-83

Nome Comercial  
 APOLIC

Classe Terapêutica  
 ANTIANEMICOS SIMPLES

Registro  
 138410050

Processo  
 25351.733/772009-86

Vencimento do Registro  
 12/2021

Nome da Empresa  
 NATULAB LABORATÓRIO S.A.

CNPJ  
 02.456.955/0001-83

Nome Comercial  
 APOLIC

Classe Terapêutica  
 ANTIANEMICOS SIMPLES

Registro  
 138410050

Processo  
 25351.733/772009-86

Vencimento do Registro  
 12/2021

Nº Apres.  
 2

Registro  
 1384100500027

Data de Publicação  
 05/12/2011

Forma Farmacêutica  
 COMPRIMIDO REVESTIDO

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO  
*(sem dados cadastrados)*

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Nº Apres.  
 5

Registro  
 1384100500035

Data de Publicação  
 05/12/2011

Forma Farmacêutica  
 COMPRIMIDO REVESTIDO

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO  
*(sem dados cadastrados)*

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Forma Farmacêutica  
 COMPRIMIDO REVESTIDO

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO  
*(sem dados cadastrados)*

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Apresentação  
 2 MG.COM.REV.CT.BL.AL.PLAS.INC.X.30

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Nº Apres.  
 17

Registro  
 1384100500175

Data de Publicação  
 05/12/2011

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Forma Farmacêutica  
 COMPRIMIDO REVESTIDO

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO  
*(sem dados cadastrados)*

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Apresentação  
 2 MG.COM.REV.CT.BL.AL.PLAS.INC.X.30

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Nº Apres.  
 17

Registro  
 1384100500175

Data de Publicação  
 05/12/2011

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Forma Farmacêutica  
 COMPRIMIDO REVESTIDO

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO  
*(sem dados cadastrados)*

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Apresentação  
 2 MG.COM.REV.CT.BL.AL.PLAS.INC.X.30

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Nº Apres.  
 17

Registro  
 1384100500175

Data de Publicação  
 05/12/2011

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Forma Farmacêutica  
 COMPRIMIDO REVESTIDO

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO  
*(sem dados cadastrados)*

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Apresentação  
 2 MG.COM.REV.CT.BL.AL.PLAS.INC.X.30

Validade  
 24 meses

Princípio Ativo  
 ÁCIDO FÓLICO

Complemento Diferencial da Apresentação  
 Embalagem

Nº Apres.  
 17

Registro  
 1384100500175

Data de Publicação  
 05/12/2011

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada

Via de Administração  
 IFA único

Conservação  
 Restrição de prescrição  
 Restrição de uso

Destinação  
 Restrito a hospitais

Tarja  
 Medicamento referência

Apresentação fracionada



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

58

Detalhe do Produto: Amoxicilina + Clavulanato de Potássio

07928

Nome da Empresa	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	
CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização 1.00.047-2
Nome Comercial	Amoxicilina + Clavulanato de Potássio	
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	
Registro	100470431	
Processo	25351.115407/2006-85	
Vencimento do Registro	07/2022	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	1	27/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1004704310013
Princípio Ativo	CLAVULANATO DE POTÁSSIO AMOXICILINA TRI-HIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BLISFARMA ANTIBIÓTICO LTDA. - ME - DIADEMA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PÓ P/ SUSP ORAL CT FR VD AMB X 100 ML + COL DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	2	27/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1004704310021
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		

62

008126

62 Promefarma

07/07/2008

14/02/2017 Local de Fabricação

14/02/2017 Detalhes / Medicamentos / Detalhes

<p><b>Nome da Empresa</b> SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA</p> <p><b>CNPJ</b> 61.286.647/0001-16</p> <p><b>Nome Comercial</b> amoxicilina + clavulanato de potássio</p> <p><b>Classe Terapêutica</b> ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS</p> <p><b>Registro</b> 100470457</p> <p><b>Processo</b> 2535.1.115610/2006-51</p> <p><b>Vencimento do Registro</b> 08/2023</p>		<p><b>Detalhe do Produto:</b> amoxicilina + clavulanato de potássio</p> <p><b>Autorização</b> 1.00.047-2</p>	
<p><b>Forma Farmacêutica</b> COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p><b>Validade</b> 36 meses</p> <p><b>Princípio Ativo</b> AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO</p> <p><b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> (sem dados cadastrados)</p> <p><b>Embalagem</b> • Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>	<p><b>Forma Farmacêutica</b> COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p><b>Validade</b> 36 meses</p> <p><b>Princípio Ativo</b> AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO</p> <p><b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> (sem dados cadastrados)</p> <p><b>Embalagem</b> • Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>	<p><b>Nº Apres.</b> 6</p> <p><b>Registro</b></p>	<p><b>Data de Publicação</b> 07/07/2008</p>
<p><b>Local de Fabricação</b></p> <p><b>Fabricantes Nacionais</b> (sem dados cadastrados)</p> <p><b>Fabricantes Internacionais</b> • SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA</p>		<p><b>Fabricantes Nacionais</b> (sem dados cadastrados)</p> <p><b>Fabricantes Internacionais</b> • SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA</p>	
<p><b>Via de Administração</b> ORAL</p> <p><b>IFA Único</b> Sem IFA Cadastrado</p> <p><b>Conservação</b> CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p> <p><b>Restrição de prescrição</b> Venda sob Prescrição Médica</p> <p><b>Restrição de uso</b> Adulto e Pediátrico</p> <p><b>Destinação</b> Comercial</p> <p><b>Restrito a hospitais</b> Não</p> <p><b>Tarja</b> Vermelha</p> <p><b>Medicamento referência</b> Não</p> <p><b>Apresentação fracionada</b> Não</p>	<p><b>Via de Administração</b> ORAL</p> <p><b>IFA Único</b> Sem IFA Cadastrado</p> <p><b>Conservação</b> CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE</p> <p><b>Restrição de prescrição</b> Venda sob Prescrição Médica</p> <p><b>Restrição de uso</b> Adulto e Pediátrico</p> <p><b>Destinação</b> Comercial</p> <p><b>Restrito a hospitais</b> Não</p> <p><b>Tarja</b> Vermelha</p> <p><b>Medicamento referência</b> Não</p> <p><b>Apresentação fracionada</b> Não</p>	<p><b>Nº Apres.</b> 7</p> <p><b>Registro</b></p>	<p><b>Data de Publicação</b> 07/07/2008</p>
<p><b>Forma Farmacêutica</b> COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p><b>Validade</b> 36 meses</p> <p><b>Princípio Ativo</b> AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO</p> <p><b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> (sem dados cadastrados)</p> <p><b>Embalagem</b> • Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>	<p><b>Forma Farmacêutica</b> COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p><b>Validade</b> 36 meses</p> <p><b>Princípio Ativo</b> AMOXICILINA CLAVULANATO DE POTÁSSIO</p> <p><b>Complemento Diferencial da Apresentação</b> (sem dados cadastrados)</p> <p><b>Embalagem</b> • Primária - STRIP DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>	<p><b>Nº Apres.</b> 29</p> <p><b>Registro</b></p>	<p><b>Data de Publicação</b> 07/07/2008</p>
<p><b>Local de Fabricação</b></p> <p><b>Fabricantes Nacionais</b> (sem dados cadastrados)</p> <p><b>Fabricantes Internacionais</b> • SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA</p>		<p><b>Fabricantes Nacionais</b> (sem dados cadastrados)</p> <p><b>Fabricantes Internacionais</b> • SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA</p>	

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

008127

079/0

*[Handwritten signature]*

14/02/2017	Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	30	07/07/2008
500 MG + 125 MG COM REV CT STR AVAL X 21	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro	1004704570309
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[Sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p><i>[Sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Terça	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG + 125 MG COM REV CT STR AVAL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	31	07/07/2008
Validade	24 meses	Registro	1004704570317
Princípio Ativo	AMOXICILINA TRIHIDRATADA CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[Sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p><i>[Sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANDOZ GMBH - ÁUSTRIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco		
Destinação	Comercial		

fb

24/10/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PASHODEX

Nome da Empresa: ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA  
 CNPJ: 02.291.006/0001-00  
 Nome Comercial: PASHODEX  
 Classe Terapêutica: ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTRINTestinais  
 Registro: 151700011  
 Processo: 25351.034/96401-48  
 Vencimento do Registro: 03/2018

Autorização: 1.05.170-8

Forma Farmacêutica: SOLUÇÃO INJETÁVEL  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: SULFATO DE ATROPINA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: (sem dados cadastrados)  
 Embalagem: Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR PLAS TRANS X 1 ML (EMB HOSP)  
 Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLUMEIA

Nº Apres.: 2

Data de Publicação: 10/03/2003

Registro: 1517000110029

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - RUGÉRIO - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 (sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único: Sim  
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE  
 Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica  
 Restrição de uso: (sem dados cadastrados)

Destinação

Comercial

Restrição a hospitais

5

Tarja

(sem dados cadastrados)

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação [ATIVA]

Forma Farmacêutica

Nº Apres.: 3

Data de Publicação

0,25 MG/ML SOL INJ CX 120 AMP PLAS TRANS X 1 ML (EMB HOSP)

SOLUÇÃO INJETÁVEL

10/03/2003

Validade

24 meses

1517000110037

Princípio Ativo

SULFATO DE ATROPINA

(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial da Apresentação

(sem dados cadastrados)

Embalagem

• Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLUMEIA

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510349640148/?numeroRegistro=151700011

24/10/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - RUGÉRIO - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 (sem dados cadastrados)

Intravenosa

Via de Administração

IFA Único

Sim

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

(sem dados cadastrados)

Destinação

Comercial

Restrição a hospitais

5

Tarja

(sem dados cadastrados)

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação [ATIVA]

Forma Farmacêutica

Nº Apres.: 4

Data de Publicação

0,25 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 1 ML

SOLUÇÃO INJETÁVEL

10/03/2003

Validade

24 meses

1517000110045

Princípio Ativo

SULFATO DE ATROPINA

(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial da Apresentação

(sem dados cadastrados)

Embalagem

• Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLUMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - RUGÉRIO - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 (sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único

Sim

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

(sem dados cadastrados)

Destinação

Comercial Hospitalar

Restrição a hospitais

5

Tarja

(sem dados cadastrados)

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação [ATIVA]

Forma Farmacêutica

Nº Apres.: 1

Data de Publicação

0,25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)

SOLUÇÃO INJETÁVEL

10/03/2003

Validade

24 meses

1517000110041

Princípio Ativo

SULFATO DE ATROPINA

(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial da Apresentação

(sem dados cadastrados)

Embalagem

• Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR  
 • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLUMEIA

008128

P5 Promifarma

079

[Assinatura]

Data de Publicação: 10/03/2003



55

79 Promefarma 008129 079/2

2010/2017 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2010/2017 Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa	Mediônica Indústria Farmacêutica Ltda.	1.000.917-3
CNPJ	17.875.154/0001-20	
Nome Comercial	AZITROMICINA DI-HIDRATADA	
Classe Terapêutica	ANTIBIÓTICOS SISTÊMICOS SIMPLES	
Registro	109170097	
Processo	23351.650052/2014-10	
Vencimento do Registro	05/2020	
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	
Apresentação	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X.3	
Validade	24 meses	
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais Mediônica Indústria Farmacêutica Ltda - Juiz de Fora - Brasil	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	[sem dados cadastrados]	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	
Validade	24 meses	
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais Mediônica Indústria Farmacêutica Ltda - Juiz de Fora - Brasil	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	[sem dados cadastrados]	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	
Validade	24 meses	
Princípio Ativo	AZITROMICINA DI-HIDRATADA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais Mediônica Indústria Farmacêutica Ltda - Juiz de Fora - Brasil	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	[sem dados cadastrados]	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 90 - 92

Promefarma

Detalhe do Produto: PRESS PLUS

Nome da Empresa	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Nome Comercial	PRESS PLUS		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Registro	109740145		
Processo	25000.052251/99-96		
Vencimento do Registro	12/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450013
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450021
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

18/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

008131

21/12/2001

078-1  
[Handwritten signature]

5 MG + 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1097401450099
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	10	21/12/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1097401450102
<b>Princípio Ativo</b>	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		

Destinação	Comercial	078-5 
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 90	CAPSULA GELATINOSA DURA	11	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450110
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BENAZEPRIL BESILATO DE ANLODIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	12	21/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1097401450129
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO CLORIDRATO DE BENAZEPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 107

Promefarma 07825

Detalhe do Produto: CONCOR HCT

Nome da Empresa	MERCK S/A		
CNPJ	33.069.212/0001-84	Autorização	1.00.089-8
Nome Comercial	CONCOR HCT		
Classe Terapêutica	DIURETICOS ASSOCIADOS A BETABLOQUEADORES		
Registro	100890372		
Processo	25351.761651/2010-00		
Vencimento do Registro	10/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	24/10/2011
Validade	24 meses	Registro	1008903720011
Princípio Ativo	BISOPROLOL HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MERCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MERCK KGAA - ALEMANHA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG + 25 MG COM REV CT BL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	24/10/2011
Validade	24 meses	Registro	1008903720028
Princípio Ativo	BISOPROLOL HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

07997

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

ORAL 1

Sim

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrados)

Não

Não

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Nº Apres.

1

Registro

17/07/1998

1006800170010

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

2,5 MG COM CT STR X 14

36 meses

MESILATO DE BROMOCRIPTINA

(sem dados cadastrados)

- Primária - STRIP DE ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Fabricantes Nacionais

- NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

ORAL 1

Sim

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C

PROTEGER DA LUZ

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrados)

Não

Não

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

2,5 MG COM CT STR X 28

36 meses

MESILATO DE BROMOCRIPTINA

(sem dados cadastrados)

- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Fabricantes Nacionais

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

ORAL 1

Sim

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrados)

Não

Não

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

2,5 MG COM CT STR X 28

36 meses

MESILATO DE BROMOCRIPTINA

(sem dados cadastrados)

- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Fabricantes Nacionais

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

ORAL 1

Sim

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrados)

Não

Não

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

2,5 MG COM CT STR X 28

36 meses

MESILATO DE BROMOCRIPTINA

(sem dados cadastrados)

- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Fabricantes Nacionais

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

125

Detalhe do Produto: PARLODEL

Nome da Empresa

CNPJ

Nome Comercial

Classe Terapêutica

Registro

Processo

Vencimento do Registro

NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A

56.994.502/0001-30

PARLODEL

OUTROS HORMÔNIOS MEDIADORES E PRODUTOS EQUIVALENTES

100680017

25992.00372776

05/2021

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

10

Registro

17/07/1998

1006800170101

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

12 meses

MESILATO DE BROMOCRIPTINA

(sem dados cadastrados)

- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Fabricantes Nacionais

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

ORAL 1

Sim

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrados)

Não

Não

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

11

Registro

17/07/1998

1006800170113

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

12 meses

MESILATO DE BROMOCRIPTINA

(sem dados cadastrados)

- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Fabricantes Nacionais

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

ORAL 1

Sim

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrados)

Não

Não

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

2,5 MG COM CT BILAUAL X 28

12 meses

MESILATO DE BROMOCRIPTINA

(sem dados cadastrados)

- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Fabricantes Nacionais

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

ORAL 1

Sim

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

Comercial

Não Informado

(sem dados cadastrados)

Não

Não

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 137

Promefarma

Detalhe do Produto: PANTOGAR

Nome da Empresa	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Nome Comercial	PANTOGAR		
Classe Terapêutica	OUTROS PRODS NAO ENQUADRADOS EM CLASSE TERAPEUTICA ESPECIF		
Registro	109740196		
Processo	25351.007499/2004-69		
Vencimento do Registro	10/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60MG + 20MG + 60MG + 100MG + 20MG + 20MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	10/10/2005
Validade	24 meses	Registro	1097401960011
Princípio Ativo	CISTINA ÁCIDO AMINOBENZÓICO PANTOTENATO DE CÁLCIO NITRATO DE TIAMINA LEVEDURA QUERATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60MG + 20MG + 60MG + 100MG + 20MG + 20MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	10/10/2005
Validade	24 meses	Registro	1097401960021

Princípio Ativo	QUERATINA PANTOTENATO DE CÁLCIO CISTINA NITRATO DE TIAMINA LEVEDURA ÁCIDO AMINO BENZÓICO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

079/19  
[Handwritten signature]

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60MG + 20MG + 60MG + 100MG + 20MG + 20MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 90	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	10/10/2005
Validade	24 meses	Registro	1097401960038
Princípio Ativo	PANTOTENATO DE CÁLCIO CISTINA NITRATO DE TIAMINA LEVEDURA QUERATINA ÁCIDO AMINO BENZÓICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - JANDIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

[Handwritten signatures and marks]



143-144

143-144

Promifarma

<p>Local de Fabricação</p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		<p>Data de Publicação</p> <p>25/10/1995</p>	
<p>Via de Administração</p> <p>IFA Único</p> <p>Sim</p>	<p>Forma Farmacêutica</p> <p>200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X COMPRIMIDO SIMPLES</p>	<p>Nº Apres.</p> <p>6</p>	<p>Data de Publicação</p> <p>1049701720067</p>
<p>Conservação</p> <p>Evitar calor excessivo (temperatura superior a 40 graus C) Proteger da luz e umidade</p>	<p>Validade</p> <p>24 meses</p>	<p>Registro</p> <p>CARBAMAZEPINA</p>	
<p>Restrição de prescrição</p> <p>Venda sob receita de controle especial</p>	<p>Princípio Ativo</p> <p>CARBAMAZEPINA</p>	<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>	
<p>Restrição de uso</p> <p>Adulto e pediátrico</p>	<p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<p>Local de Fabricação</p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>	
<p>Destinação</p> <p>Comercial</p>	<p>Via de Administração</p> <p>IFA Único</p> <p>Sim</p>	<p>Conservação</p> <p>Evitar calor excessivo (temperatura superior a 40 graus C) Proteger da luz e umidade</p>	
<p>Restrito a hospitais</p> <p>N</p>	<p>Restrição de prescrição</p> <p>Venda sob receita de controle especial</p>	<p>Restrição de uso</p> <p>Adulto e pediátrico</p>	
<p>Tarja</p> <p>Vermelha sob restrição</p>	<p>Destinação</p> <p>Hospitalar</p>	<p>Restrito a hospitais</p> <p>N</p>	
<p>Medicamento referência</p> <p>Não</p>	<p>Tarja</p> <p>Vermelha sob restrição</p>	<p>Medicamento referência</p> <p>Não</p>	
<p>Apresentação fracionada</p> <p>Não</p>	<p>Apresentação fracionada</p> <p>Não</p>	<p>Apresentação [ATIVA]</p> <p>200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X COMPRIMIDO SIMPLES</p>	<p>Nº Apres.</p> <p>7</p>
		<p>Data de Publicação</p> <p>25/10/1995</p>	

008137

07930

<p>Nome da Empresa</p> <p>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A</p>		<p>Detalhe do Produtor: UNICARBAMAZ</p>	
<p>CNPJ</p> <p>60.665.381/0001-18</p>	<p>Autenticação</p> <p>1.00.497-7</p>		
<p>Nome Comercial</p> <p>UNICARBAMAZ</p>	<p>Forma Farmacêutica</p> <p>SUSPENSÃO ORAL</p>	<p>Nº Apres.</p> <p>4</p>	<p>Data de Publicação</p> <p>25/10/1995</p>
<p>Classe Terapêutica</p> <p>ANTICONVULSIVANTES</p>	<p>Validade</p> <p>24 meses</p>	<p>Registro</p> <p>CARBAMAZEPINA</p>	
<p>Registro</p> <p>104970172</p>	<p>Princípio Ativo</p> <p>CARBAMAZEPINA</p>	<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>	
<p>Processo</p> <p>25000.014921/94-06</p>	<p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<p>Local de Fabricação</p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>	
<p>Vencimento do Registro</p> <p>10/2020</p>	<p>Via de Administração</p> <p>IFA Único</p> <p>Sim</p>	<p>Conservação</p> <p>Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30 graus C) Proteger da luz</p>	
	<p>Restrição de prescrição</p> <p>Venda sob receita de controle especial</p>	<p>Restrição de uso</p> <p>Adulto e pediátrico</p>	
	<p>Destinação</p> <p>Comercial</p>	<p>Restrito a hospitais</p> <p>N</p>	
	<p>Tarja</p> <p>Vermelha sob restrição</p>	<p>Medicamento referência</p> <p>Não</p>	
	<p>Apresentação fracionada</p> <p>Não</p>	<p>Apresentação fracionada</p> <p>Não</p>	
	<p>Forma Farmacêutica</p> <p>200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X COMPRIMIDO SIMPLES</p>	<p>Nº Apres.</p> <p>5</p>	<p>Data de Publicação</p> <p>25/10/1995</p>
	<p>Validade</p> <p>24 meses</p>	<p>Registro</p> <p>CARBAMAZEPINA</p>	<p>Data de Publicação</p> <p>1049701720059</p>
	<p>Princípio Ativo</p> <p>CARBAMAZEPINA</p>	<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>	
	<p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

149-152 - Promefarma

008138

381

07981

14/07/2016

Consulta de Produto

14/07/2016

Consulta de Produto

Ministério da Saúde

Agência Nacional do Vigilância Sanitária

www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Área de Atuação

Legislação

Detalhe do Produto : OSTEOPFX

Nome da Empresa:	NATULAB LABORATÓRIO S.A
CNPJ:	02.456.955/0001-83
Nome Comercial:	OSTEOPFX
Nome Terapêutica:	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS
Registro:	138410029
Processo:	25351.445734/2005-88
Vencimento do Registro:	01/2021
Autorização:	1038413

Forma Farmacêutica	Não	Nº Apres.	3	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação ATIVA	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	1384100290030		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)				
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL				
Fabricantes Internacionais	(sem dados cadastrados)				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	(sem dados cadastrados)				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	Não	Nº Apres.	5	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação ATIVA	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	1384100290057		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)				
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL				
Fabricantes Internacionais	(sem dados cadastrados)				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				

Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica	Não	Nº Apres.	14	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação ATIVA	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	1384100290146		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)				
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL				
Fabricantes Internacionais	(sem dados cadastrados)				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	(sem dados cadastrados)				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	Não	Nº Apres.	18	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação ATIVA	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	1384100290189		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	(sem dados cadastrados)				
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL				
Fabricantes Internacionais	(sem dados cadastrados)				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso:	(sem dados cadastrados)				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	(sem dados cadastrados)				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica	Não	Nº Apres.	22	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação ATIVA	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	1384100290227		
Validade:	24 meses				

Consulta de Produto

14/07/2016

Destinação:	Comercial	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	23/01/2006
Restrição a hospitais:	Não Informado <small>[sem dados cadastrados]</small>	Apresentação:	1500 MG + 400 UJ COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 60 (EMB HOSP)	Registro:	1384100290464		
Tarja:	Não	Local de Fabricação:	24 meses				
Medicamento referenciado:	Não	Via de Administração:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Apresentação fracionada:	Não	Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
		Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária				
		Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
		Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
		Via de Administração:	ORAL				
		IFA Único:	Não				
		Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
		Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
		Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
		Destinação:	Comercial				
		Restrito a hospitais:	Não Informado				
		Tarja:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
		Medicamento referenciado:	Não				
		Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	49	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação:	1500 MG + 400 UJ COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 60 (EMB HOSP)	Registro:	1384100290499		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Medicamento referenciado:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	52	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação:	1500MG + 600UJ COM REV CT FR PLAS OPC X 60	Registro:	1384100290529		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária ARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Medicamento referenciado:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	600UJ	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação:	1500MG + 600UJ COM REV CT FR PLAS OPC X 60	Registro:	1384100290529		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária ARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Medicamento referenciado:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Consulta de Produto

14/07/2016

Destinação:	Comercial	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	23/01/2006
Restrição a hospitais:	Não Informado <small>[sem dados cadastrados]</small>	Apresentação:	1250 MG + 400 UJ COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 60 (EMB HOSP)	Registro:	1384100290405		
Tarja:	Não	Local de Fabricação:	24 meses				
Medicamento referenciado:	Não	Via de Administração:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Apresentação fracionada:	Não	Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
		Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária				
		Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
		Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
		Via de Administração:	ORAL				
		IFA Único:	Não				
		Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
		Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
		Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
		Destinação:	Comercial				
		Restrito a hospitais:	Não Informado				
		Tarja:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
		Medicamento referenciado:	Não				
		Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	43	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação:	1500 MG + 400 UJ COM REV CT FR PLAS OPC X 60	Registro:	1384100290431		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária ARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Medicamento referenciado:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	43	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação:	1500 MG + 400 UJ COM REV CT FR PLAS OPC X 60	Registro:	1384100290431		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária ARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Medicamento referenciado:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	600UJ	Data de Publicação	23/01/2006
Apresentação:	1500MG + 600UJ COM REV CT FR PLAS OPC X 60	Registro:	1384100290529		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária ARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Via de Administração:	ORAL				
IFA Único:	Não				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Medicamento referenciado:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Item 186

Prontofarma

## Detalhe do Produto: CICLOLATO

<b>Nome da Empresa</b>	LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA		
<b>CNPJ</b>	60.084.456/0001-09	<b>Autorização</b>	1.01.725-0
<b>Nome Comercial</b>	CICLOLATO		
<b>Classe Terapêutica</b>	MIDRIATICOS		
<b>Registro</b>	117250034		
<b>Processo</b>	25351.019600/01-56		
<b>Vencimento do Registro</b>	01/2022		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	21/01/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1172500340012
<b>Princípio Ativo</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	MIDRIACO		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		

## Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: FLUXON	
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Nome Comercial	FLUXON		
Classe Terapêutica	VASODILATADORES		
Registro	155840187		
Processo	25351.55562/2011-50		
Vencimento do Registro	06/2021		
Apresentação [ATIVA]		Nº Apres.	Data de Publicação
75MG COM CT BLAL PLAS INCX 30		1	16/01/2012
Validade	36 meses	Registro	1558401870013
Princípio Ativo	CINARIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>	
Via de Administração		Fabricantes Internacionais	
IFA Único	Sim	[sem dados cadastrados]	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]		Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG COM CT BLAL PLAS INCX 30		2	16/01/2012
Validade	36 meses	Registro	1558401870021
Princípio Ativo	CINARIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA</li> </ul>			

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>	
Via de Administração		Fabricantes Internacionais	
IFA Único	Sim	[sem dados cadastrados]	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]		Nº Apres.	Data de Publicação
25MG COM CT BLAL PLAS INCX 200 (EMB FRAC)		3	16/01/2012
Validade	36 meses	Registro	1558401870031
Princípio Ativo	CINARIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul>	
Via de Administração		Fabricantes Internacionais	
IFA Único	Sim	[sem dados cadastrados]	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]		Nº Apres.	Data de Publicação
75MG COM CT BLAL PLAS INCX 200 (EMB FRAC)		4	16/01/2012

193-194 Promifarma

0081418

07984

008142

## Detalhe do Produto : COLCHIN

Nome da Empresa:	GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA		
CNPJ:	33.408.105/0001-33	Autorização:	1020190
Nome Comercial:	COLCHIN		
Classe Terapêutica:	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
Registro:	120190075		
Processo:	25000.010508/94-18		
Vencimento do Registro:	07/2008		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG COM CT 2 ENV KRAFT X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	13/07/1998
Validade:	48 meses	Registro:	1201900750010
Princípio Ativo:	COLCHICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR



Handwritten signatures and marks at the bottom of the page, including a large 'X' and several scribbles.

008143 . 07935  
*[Handwritten signature]*

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações da Vigilância Sanitária Formulário de Petição - I		A Identificação do Documento (Uso do Órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano) Formulários (Produto) e (Apres.) Anexos	
01 250000105089418		02 03	
C Dados de Empresa		Número de Autorização/Cadastro	
Detentora		05 1 0 1 1 8 0 1 0 9	
04 GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA		Número de Autorização/Cadastro	
Cedente (Conforme documento de cessão legal. Válido e acabado em poder da ANVISA)		07	
06			
D Dados do Produto		Vencimento (Mês / Ano)	
Classe Terapêutica/categoria		0 7 2 0 1 3	
08 ANTIGOTÓTICOS			
Nome do Produto			
10 COLCHIN			
E Referência do Similar (Exclusivo para medicamento)			
Empresa Detentora			
11 APSEN			
Número de Registro		Nome do Produto	
12 0 1 1 8 0 1 0 9		13 COLCHIS	

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CAJ 05.870-0  
 Av. Presidente Dutra, 1145 - Zona dos Eucaliptos - São Francisco - CEP 55033-520 - Cidade de Aracaju - AL - Tel: (33) 3344-1494 - Fax: (33) 3344-0299

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, Art. 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008, autentica a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 58420512161456120328-1; Data: 05/12/2016 14:58:11**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEI06886-2UQ1  
 Valor Total do Ato: R\$ 3,76  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tpb.jus.br>

*[Handwritten signature]*  
 Ser. Valter de Miranda Cavalcanti  
 Tabelar

*[Handwritten marks and signatures]*

008144

07937

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Sistema de Informações de Vigilância Sanitária Formulário de Petição - 2 Apresentação		A Identificação do documento (Uso do órgão de V.S.)	
B Número do Processo Origem		Protocolo (Dia / Mês / Ano)	Número de apresentações Anexos
01 2 5 0 0 0 0 1 0 5 0 8 9 4 1 8		02	2 1 de
G Importante As Petições relacionadas aos procedimentos automáticos e sumaríssimo somente serão deferidas caso não dependam do deferimento de petições vinculadas a outros procedimentos (sumário ou especial)			
H Assuntos da Petição (Códigos e Descrição)			
01 1 4 2 Renovação de registro de medicamento similar		02	
03		04	
I Dados do Fabricante			
Fabricante		Número Autorização / Cadastro	
22 Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda.		23 1 2 0 1 9 9	
Município de Fabricação		U.F. de Fabricação	Código do Município
24 Anápolis		25 G O	26 0 1 1 0 8
J Dados de Apresentação		28 Destinação do Produto	
Número de Registro		1 Institucional	2 Indust./Profissional
27 1 2 0 1 9 0 0 7 5		X 3 Comercial	4 Restrito a Hospitais
Tempo de validade			
29		1 Dias ou	4 8
		X 2 Meses	3 Anos
Nome do Produto			
30 COLCHICINA			
Complemento do Nome ou Marca		No. Da Apres. na fórmula	
31 COLCHIN		32 0 0 1	
Apresentação do Produto			
33 0 5 M G C O M C T B L A L P L A S A M B X 2 0			
Forma Física / Farmacêutica			
34 1 0 1 0 1 1			
Restrição de Uso / Venda		Cuidados de Conservação	
35 1 2 Sob Prescrição Médica		36 0 3 1 2 Conservar em temperatura ambiente (entre 15 a 30 °C). Proteger da luz e umidade.	
Acondicionamento / Embalagem Primária		Embalagem Externa	

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNA 06.876-0  
 Rua Presidente Eduardo Pessoa, 1169 - Bairro Das Estrelas - São Paulo/SP - CEP 05324-000 - www.cartorioabastos.com.br - Tel: (11) 3044-5001 - Fax: (11) 3044-5001

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XI da Lei Estadual 2.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 58420512161456120328-2; Data: 05/12/2016 14:56:31

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEI06865-P8Y0.  
 Valor Total do Ato: R\$ 3,78.  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bet Valberde Miranda Cavalant  
 Titular

*[Handwritten signatures and initials]*



008145

07938

37	0	1	1	6	Blíster de Alumínio Plástico Âmbar	38	1	7	5	Cartucho de cartolina.
----	---	---	---	---	---------------------------------------	----	---	---	---	------------------------

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-8  
Rua Presidente Getúlio Vargas, 104 - Centro Das Ladeiras - São Francisco - CEP: 53030-020 - Recife - PE - Tel: (51) 3341-4331 - Fax: (51) 3341-4332

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V.Bº, 41 e 52 da Lei Federal 8.905/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 Autêntico e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 58420512161456120328-3; Data: 05/12/2016 14:56:14**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C, AE106884-RMYZ.  
Valor Total do Ato: R\$ 3,78  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Des. Valter de Miranda Cavalcanti  
Titular

008146

07939

L Termo de Responsabilidade

Assumimos, civil e criminalmente, inteira responsabilidade pela veracidade das informações aqui apresentadas (inclusive pela descrição dos componentes da fórmula e das apresentações em anexo), bem assim pela Qualidade do Produto (incluindo-se nos casos cabíveis, sua esterilidade e ou apirogenicidade) cujo cadastramento ou registro, ou as modificações deste, tenhamos solicitado através desta petição.

Ass. Responsável Legal  
Carimbo com os dados legíveis

Ass. Responsável Técnico  
Carimbo com os dados legíveis

M Uso do órgão de Vigilância Sanitária

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.678-0  
Av. Francisco Epitácio Pessoa, 146 - Centro, São José do Bonfim - PB - CEP: 57.000-000 - Fone: (33) 3344-0000 - Fax: (33) 3344-0001

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.951/84 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 58420512161456120328-4; Data: 05/12/2016 14:56:11**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEI06883-8MME  
Valor Total do Ato: R\$ 3,78  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti  
Titular

008147  
07/12/10  
f

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1888  
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS,  
INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
<http://www.azevedobastos.not.br>  
E-mail: [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude etc...

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.  
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 07/12/2016 às 13:24:23 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05baf3c66b118fae418e8c6f272aa80ecf195470859185cd2d1616712e86beace08fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43dbc7c4bc6888d3f030bd749439b328a73

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA e emitido através do site do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

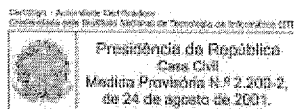
**Esta certidão tem a sua validade até: 05/12/2017 às 15:01:37 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 618113

Código de Controle da Autenticação:

**58420512161456120328-1 a 58420512161456120328-4**

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



f  
f

f  
f  
f  
f

008148

07941

Bromefarma of

Ministério da Saúde

Item 289

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço  
CidadãoProfissional  
de SaúdeSetor  
Regulado

## Detalhe do Produto : DELTAMETRIL

Nome da Empresa:	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.		
CNPJ:	17.875.154/0001-20	Autorização:	1009178
Nome Comercial:	DELTAMETRIL		
Classe Terapêutica:	ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS		
Registro:	109170047		
Processo:	25000.040590/98-01		
Vencimento do Registro:	04/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG SHAMP FR PLAS OPC CT 100 ML	SHAMPOO	1	13/04/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1091700470017
Princípio Ativo:	DELTAMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICO		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG LOC FR PLAS OPC CT 100 ML	LOÇAO	2	13/04/1999
Validade:	36 meses	Registro:	1091700470025
Princípio Ativo:	DELTAMETRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA. - JUIZ DE FORA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	TOPICA		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ PROTEGER DO CALOR		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 290

Bionefarma

## Detalhe do Produto: DESLANOI

<b>Nome da Empresa</b>	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
<b>CNPJ</b>	60.665.981/0001-18	<b>Autorização</b>	1.00.497-7
<b>Nome Comercial</b>	DESLANOI		
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOSÍDEOS CARDIACOS		
<b>Registro</b>	104971229		
<b>Processo</b>	25000.024046/97-97		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2022		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,2 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	13/11/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049712290018
<b>Princípio Ativo</b>	DESLANOSÍDEO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	[sem dados cadastrados]		

008150, 07943  
 Biomyfarma

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 293

Detalhe do Produto: DESOGESTREL

Nome da Empresa	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.047-2
Nome Comercial	DESOGESTREL		
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS		
Registro	100470517		
Processo	25351.190585/2010-37		
Vencimento do Registro	06/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	25/06/2012
Validade	24 meses	Registro	1004705170010
Princípio Ativo	DESOGESTREL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	25/06/2012
Validade	24 meses	Registro	1004705170029
Princípio Ativo	DESOGESTREL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Promefarma

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Item 307

Detalhe do Produto: DEXPROTENOL

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	DEXPROTENOL		
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM ACAA NA PELE E MUCOSAS		
Registro	125680245		
Processo	25351.072826/2009-33		
Vencimento do Registro	10/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G POM DERM CT BG AL X 30 G	POMADA DERMATOLOGICA	1	20/10/2014
Validade	24 meses	Registro	1256802450011
Princípio Ativo	DEXPANTENOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C ) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G POM DERM CX 100 BG AL X 30 G	POMADA DERMATOLOGICA	2	20/10/2014
Validade	24 meses	Registro	1256802450028
Princípio Ativo	DEXPANTENOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

008152 · 07945

Biomefarma

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 324

Detalhe do Produto: RESODIC

Nome da Empresa	LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA		
CNPJ	29.346.301/0001-53	Autorização	1.01.695-7
Nome Comercial	RESODIC		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	116950027		
Processo	25000.033517/98-93		
Vencimento do Registro	08/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	19/08/2003
Validade	48 meses	Registro	1169500270014
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA - CAXIAS DO SUL - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1000	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	19/08/2003
Validade	48 meses	Registro	1169500270022
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



008153

07946

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA - CAXIAS DO SUL - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	19/08/2003
Validade	48 meses	Registro	1169500270030
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA - CAXIAS DO SUL - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	19/08/2003

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 333

Bionefarma

Detalhe do Produto: FLAVONID

Nome da Empresa	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A		
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Nome Comercial	FLAVONID		
Classe Terapêutica	ANTIVARICOSOS DE ACAO SISTEMICA		
Registro	155840254		
Processo	25351.543023/2011-66		
Vencimento do Registro	03/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG + 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	06/02/2012
Validade	36 meses	Registro	1558402540017
Princípio Ativo	FLAVONÓIDES EXPRESSOS EM HESPERIDINA DIOSMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG + 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	06/02/2012
Validade	36 meses	Registro	1558402540025
Princípio Ativo	FLAVONÓIDES EXPRESSOS EM HESPERIDINA DIOSMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

837

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPIRONA SÓDICA

Nome da Empresa	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA	
CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização 1.01.085-1
Nome Comercial	DIPIRONA SÓDICA	
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS	
Registro	110850030	
Processo	25351.329759/2005-35	
Vencimento do Registro	11/2020	

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 10 MIL		SOLUÇÃO ORAL	1	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro		1108500300019
Princípio Ativo	dipirona monoidratada			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarifa	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 20 MIL (EMB HOSP)		SOLUÇÃO ORAL	8	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro		1108500300086
Princípio Ativo	dipirona monoidratada			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			

337 - Promifarma 07948

008155

Promefarma

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 348

Detalhe do Produto: PERIDAL

008156

Nome da Empresa	MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA		Autorização	1.08.326-7
CNPJ	10.588.595/0007-97			
Nome Comercial	PERIDAL			
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			
Registro	183260158			
Processo	25351.700416/2014-58			
Vencimento do Registro	11/2022			

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	18/05/2015
Validade	36 meses	Registro	1832601580014
Princípio Ativo	DOMPERIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	18/05/2015
Validade	36 meses	Registro	1832601580022
Princípio Ativo	DOMPERIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + DOSADOR	SUSPENSAO ORAL	4	18/05/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1832601580049
<b>Princípio Ativo</b>			008157
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL</li> <li>MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	SUSPENSAO ORAL	5	18/05/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1832601580057
<b>Princípio Ativo</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL</li> <li>MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

355 - 356

07951  
Bromofarma

Detalhe do Produto: DROPROPIZINA

008158

Nome da Empresa	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A		1.05.584-9
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Nome Comercial	DROPROPIZINA		
Classe Terapêutica	ANTITUSSIGENOS		
Registro	155840221		
Processo	25351.538803/2011-11		
Vencimento do Registro	09/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1.5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED X 10 ML	XAROPE	1	06/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1558402210017
Princípio Ativo	DROPROPIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL I		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1.5 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED X 10 ML (EMB HOSP)	XAROPE	2	06/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1558402210025
Princípio Ativo	DROPROPIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED X 10 ML	XAROPE	4	06/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1558402210041
Princípio Ativo	DROPROPIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		008159
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

380

Bionefarma

Detalhe do Produto: ETILEFRIL

008160

A.

Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	ETILEFRIL		
Classe Terapêutica	HIPERTENSOR		
Registro	104971220		
Processo	25000.000871/99-68		
Vencimento do Registro	06/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	20/06/2002
Validade	24 meses	Registro	1049712200019
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ETILEFRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

H.

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
7,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	2	20/06/2002
Validade	24 meses	Registro	1049712200027
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



**Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE FLUOXETINA (PORT 344/98 - LISTA C1)**

008161

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE FLUOXETINA (PORT 344/98 - LISTA C1)		
Classe Terapêutica:	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro:	103700487		
Processo:	25351.372894/2005-09		
Vencimento do Registro:	10/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	23/10/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1037004870012
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE FLUOXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	23/10/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1037004870020
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE FLUOXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60(EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	23/10/2006
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037004870055
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE FLUOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		008162
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 70(EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	23/10/2006
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037004870063
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE FLUOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100(EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	23/10/2006
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1037004870071
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE FLUOXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

445

Promefarma

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: haloperidol

008153, 07955

Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	haloperidol		
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		
Registro	104971208		
Processo	25351.000899/02-38		
Vencimento do Registro	03/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	04/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1049712080013
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR (FRASCO DE POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE BRANCO LEITOSO + BATOQUE GOTEJADOR DE POLIETILENO DE ALTA DENSIDADE BRANCO LEITOSO + TAMPA DE POLIPROPILENO BRANCA LEITOSA)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

449

Bromefarma

008164

Detalhe do Produto: ARPYNFLAN			
Nome da Empresa	NATULAB LABORATÓRIO S.A		008164
CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Nome Comercial	ARPYNFLAN		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
Registro	138410057		
Processo	25351.594570/2012-36		
Vencimento do Registro	07/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	29/07/2013
Validade	24 meses	Registro	1384100570017
Princípio Ativo	HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS DC.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 45	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	29/07/2013
Validade	24 meses	Registro	1384100570025
Princípio Ativo	HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS DC.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	07258 <i>[assinatura]</i>
Via de Administração	ORAL	008165 <i>[assinatura]</i>
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	29/07/2013
Validade	24 meses	Registro	1384100570033
Princípio Ativo	HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS DC.		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		<i>[assinatura]</i>
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		<i>[assinatura]</i>
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	29/07/2013

Validade	24 meses	Registro	1384100570041
Princípio Ativo	HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS DC.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 750 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	29/07/2013
Validade	24 meses	Registro	1384100570051
Princípio Ativo	HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS DC.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não	07980	
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	29/07/2013
Validade	24 meses	Registro	1384100570068
Princípio Ativo	HARPAGOPHYTUM PROCUMBENS DC.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

456

07861  
Brainfarma

Detalhe do Produto: GINGILONE

008168

<b>Nome da Empresa</b>	COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A.		
<b>CNPJ</b>	61.082.426/0002-07	<b>Autorização</b>	1.07.817-7
<b>Nome Comercial</b>	GINGILONE		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFECIOSOS E ANTISSEPTICOS TOPICOS PARA OROFARINGE		
<b>Registro</b>	178170772		
<b>Processo</b>	25351.672951/2009-54		
<b>Vencimento do Registro</b>	10/2022		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
POM BUCAL CT BG AL X 10 G	POMADA BUCAL	1	12/01/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1781707720016
<b>Princípio Ativo</b>	ACETATO DE HIDROCORTISONA SULFATO DE NEOMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>▪ Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Voltar





AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
Gerência Geral de Medicamentos

461-460

008169

07562

Reunifarma

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: **NATULAB LABORATÓRIO S.A**  
CNPJ: **02.456.955/0001-83**

Medicamentos Notificados

Medicamento			
Categoria:	BAIXO RISCO		
Linha de Produção:	LÍQUIDO		
Nome do Produto:	SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6%		
Nome Comercial:	ALUMIMAX		
Produção:	Produção Própria;		
Data da Notificação:	12/08/2015		
Vencimento da Notificação:	12/08/2020		
Dados do Acondicionamento			
	Acondicionamento (primária + secundária)	Volume	Prazo de Validade
1	FRASCO DE PLASTICO OPACO	100 ML	24 meses
2	FRASCO DE PLASTICO OPACO	150 ML	24 meses
3	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	100 ML	24 meses
4	FRASCO DE PLASTICO AMBAR	150 ML	24 meses

De acordo com a RDC nº 199, de 30 de outubro de 2006, estes Medicamentos só poderão ser comercializados de acordo com as indicações, advertências e demais informações padronizadas constantes no anexo I e II da referida Resolução.

Caracteriza-se infração sanitária a comercialização do produto com informações diversas da notificada.

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde.

Em se tratando de Produto Tradicional Fitoterápico, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epípeto específico).

Os Medicamentos aqui listados só podem ser comercializados utilizando o nome comercial declarado ou sem utilizar outro nome comercial.

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender às disposições da RDC 26/07.

Consulte sempre o site da Anvisa para a atualização do status dos medicamentos:

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/medicamentosimplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

Código de Validação desta declaração: 263210617143516 emitido em 21/06/2016 17:14:35

Para verificar a autenticidade desta declaração acesse <https://www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/MedicamentoSimplificado/validacao.asp> e informe o código de validação.

*[Handwritten signatures and marks]*

463

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

008170

~~07953~~

Detalhe do Produto: GASTROL

Brainfarma

Nome da Empresa	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Nome Comercial	GASTROL		
Classe Terapêutica	ANTIACIDO		
Registro	155840396		
Processo	25351.535210/2012-59		
Vencimento do Registro	06/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
185 MG + 231,5 MG + 178MG PAS CT BL AL PLAS TRANS X 20	PASTILHA SIMPLES	1	10/12/2012
Validade	36 meses	Registro	1558403960011
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
37 MG/G + 47 MG/G + 35,6 MG/G PO EFEV CT 50 ENV AL X 5 G LIMÃO	PO EFERVESCENTE	2	10/12/2012
Validade	36 meses	Registro	1558403960028
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
37 MG/G + 47 MG/G + 35,6 MG/G PO EFEV CT 50 ENV AL X 5 G ABACAXI	PO EFERVESCENTE	4 008171	10/12/2012
Validade	36 meses	Registro	1558403960044
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
37 MG/G + 47 MG/G + 35,6 MG/G PO EFEV CT 25 ENV AL X 5 G LIMÃO	PO EFERVESCENTE	5	10/12/2012
Validade	36 meses	Registro	1558403960052
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	008172 07965
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
37 MG/G + 47 MG/G + 35,6 MG/G PO EFEV CT 12 ENV AL X 5 G LIMÃO	PO EFERVESCENTE	8	10/12/2012
Validade	36 meses	Registro	1558403960087
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

008173

07963

Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
185 MG + 231,5 MG + 178MG PAS CT BL AL PLAS TRANS X 200	PASTILHA SIMPLES	11	10/12/2012
Validade	36 meses	Registro	1558403960117
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Lugar de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
185 MG + 231,5MG + 178 MG PAS CT BL AL PLAS TRANS X 400	PASTILHA SIMPLES	12	10/12/2012
Validade	36 meses	Registro	1558403960125
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

125MG/ML + 50 MG/ML + 180 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 250 ML	SUSPENSAO ORAL	14	10/12/2012
Validade	24 meses	Registro	1558403960141
Princípio Ativo	HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO CARBONATO DE CÁLCIO HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li><li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

*[Handwritten signatures and initials]*



Ministério da Saúde  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

INSUBSTITUÍVEL

Assessoria Técnica Serviços Apoio de Acesso Equidade

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto: IBUPROMED

Nome da Empresa:	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A.	Autorização:	1009178
CNPJ:	17.875.154/0001-20		
Nome Comercial:	IBUPROMED		
Princípio Ativo:	IBUPROFENO		
Categoria:	ANALGESICOS/NAO NARCOTICOS		
Registro:	109170091		
Processo:	2351.00913/2011-60		
Vencimento do Registro:	01/2018		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PIAS TRANS X 20	1	14/01/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1091700910017
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PIAS TRANS X 30	2	14/01/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1091700910025
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV CT BL AL PIAS TRANS X 30	3	10/06/2014
Validade:	24 meses	Registro: 1091700910033
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV CT BL AL PIAS TRANS X 30	4	10/06/2014
Validade:	24 meses	Registro: 1091700910041
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais	

466

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV CT BL AL PIAS TRANS X 100 (EMB PULT)	5	10/06/2014
Validade:	24 meses	Registro: 1091700910051
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	
Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG / ML SUS OR CT FR PIAS OPC GOT X 30 ML	6	14/01/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1091700910058
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	
Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG / ML SUS OR CT FR PIAS OPC GOT X 20 ML	7	14/01/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1091700910076
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)	

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

466 Promefarma

008175

07908

468

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: IBUPROFEN

Nome da Empresa: NATULAB LABORATÓRIO S.A. 1038413  
 CNPJ: 02.455.955/0001-83  
 Nome Comercial: IBUPROFEN  
 Classe Terapêutica: ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS  
 Registro: 138410030  
 Processo: 23951.445805/2005-42  
 Vencimento do Registro: 06/2018

Forma Farmacêutica

SUSPENSÃO ORAL 1  
24 meses Registro 1384100330016

Nº Apres.

Apresentação  ATIVA

50MG/ML SUS OR CT FR PLAS GOT X 20 ML

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração

ORAL

Sem IFA Cadastrado

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Conservação

Restrição de prescrição

Vendido sem Prescrição Médica

*(sem dados cadastrados)*

Restrição de uso

Destinação

Comercial

Não Informado

Restrito a hospitais

Tarja

*(sem dados cadastrados)*

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação  ATIVA

50MG/ML SUS OR CT FR PLAS GOT X 30 ML

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

IBUPROFENO  
*(sem dados cadastrados)*  
• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração

ORAL

Sem IFA Cadastrado

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição

Vendido sem Prescrição Médica

*(sem dados cadastrados)*

Restrição de uso

Comercial

Não Informado

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação  ATIVA

50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLUS OPT. GOT X 20 ML

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração

ORAL

Sem IFA Cadastrado

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)

Restrição de prescrição

Vendido sem Prescrição Médica

*(sem dados cadastrados)*

Restrição de uso

Comercial

Não Informado

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação  ATIVA

50MG/ML SUS OR CX 100 FR PLUS OPT. GOT X 20 ML

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

468

008176  
Pronefarm  
07/06/9

Data de Publicação

Nº Apres.

Forma Farmacêutica

Apresentação  ATIVA

Data de Publicação

Nº Apres.

Forma Farmacêutica

Apresentação  ATIVA



008177

07970

SONGIMIL SUS CR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 30 ML		SUSPENSAO ORAL		23/07/2007
Validade	Princípio Ativo	Complemento Diferencial da Apresentação	Embalagem	Registro
24 meses	IBUPROFENO	(sem dados cadastrados)	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEAADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>	13841.00330093
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>(sem dados cadastrados)</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)			
Destinação	Institucional Comercial			
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>			
Tarja	(sem dados cadastrados)			
Medicamento referência	<b>Não</b>			
Apresentação fracionada	<b>Não</b>			
Apresentação <u>Ativa</u>		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50%G/MIL SUS CR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 30 ML		SUSPENSAO ORAL	9	23/07/2007
Validade	24 meses	Registro	13841.00330093	
Princípio Ativo	IBUPROFENO			
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEAADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>			
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>(sem dados cadastrados)</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>			
Tarja	(sem dados cadastrados)			
Medicamento referência	<b>Não</b>			

4820

07/11/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa CNPJ		GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA 33.403.105/0001-33		Detalhe do Produto: ITRACONAZOL Autorização		1.02.019-0	
Nome Comercial		ITRACONAZOL					
Classe Terapêutica		ANTIMICÓTICOS SISTÊMICOS					
Registro		120190072					
Processo		25000.01282097-62					
Vencimento do Registro		07/2008					
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
100 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLAS INC X 1		CAPSULA GELATINOSA DURA		1		21/01/1998	
Validade		24 meses		Registro		1201900720014	
Princípio Ativo		ESTIBANOX					
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
Local de Fabricação		<ul style="list-style-type: none"> <li>Fabricantes Nacionais</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>					
Via de Administração		[sem dados cadastrados]					
IFA Único		Não					
Conservação		[sem dados cadastrados]					
Restrição de Prescrição		Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso		[sem dados cadastrados]					
Destinação		Comercial					
Restrito a hospitais		Não Informado					
Tarja		[sem dados cadastrados]					
Medicamento referência		Não					
Apresentação fracionada		Não					
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
100 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLAS INC X 15		CAPSULA GELATINOSA DURA		2		21/01/1998	
Validade		24 meses		Registro		1201900720022	
Princípio Ativo		ESTIBANOX					
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					

07/11/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

[sem dados cadastrados]

IFA Único

Não

Conservação

[sem dados cadastrados]

Restrição de Prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Valor

482. Promefarma

07971

008178

07972  
*[Handwritten signature]*

**PETIÇÃO**  
(Somente para petição manual)

008179  
*[Handwritten mark]*

Nome da Empresa: GREENFARMIA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA	
CNPJ: 33.405.185/0001-33	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição eletrônica) 23000.012820/97-62
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes no label de peticionamento eletrônico no site eletrônico do ANVISA, quando aplicável) 142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluído capa e folha de rosto) - 114 -	Nº do Expediente: (Processamento Eletrônico de Petição)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Coordenação de Pós-Registro	

Observações:  
Produto: ESTILCANOX 100MG - CÁPSULA

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
UNIAF    Presencial  
Recobido em: 28/06/2013  
201306280257PR  
Responsável: Cleidiana Ribs Cary

Anápolis, 27/06/2013. Local e data	<i>EDUARDO GOWLACUS</i> Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	<i>[Handwritten Signature]</i> Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---------------------------------------	--	---

*[Handwritten initials and signatures]*









186 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
EUROFARMA LABORATORIOS LTDA. 1.00943-R  
PANTOPRAZOL  
30000 ANTIDOTOS E ANTICIGEROSOS  
BANTOC 1.2500.006/09/87-56 01/2005  
Comercial 1.0043.004.001-1 24 MESES  
49 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7  
141 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0043.004.002-8 36 MESES  
49 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14  
142 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0043.004.003-6 36 MESES  
40 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 7  
143 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0043.004.004-4 36 MESES  
40 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 14  
144 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0043.004.005-2 36 MESES  
40 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 28  
145 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0043.004.007-9 36 MESES  
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7  
146 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0043.004.008-7 36 MESES  
20 MG COM REV CT 4 BL AL PLAS INC X 7  
147 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0043.004.010-9 36 MESES  
20 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 7  
148 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0043.004.012-5 36 MESES  
20 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 28  
149 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
PANTOPRAZOL  
0102005 ANTIDOTOS E ANTICIGEROSOS  
PANTOCAL EV 29081606099797-56 01/2005  
Comercial 1.0043.004.006-0 14 MESES  
40 MG PO LIOF INI CT FA VD INC X AMP DEL X 10 ML  
142 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
EMPRESA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. 00019-3  
HIDROCORAZOL  
100000 ANTIBIÓTICOS SISTEMAS E DE USO ORAL  
ENTRANOS 290910282977-02 01/2005  
Comercial 1.0019.002.001-4 24 MESES  
100 MG CAP 500L DURA CT BL AL PLAS INC X 7  
141 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0019.002.002-2 24 MESES  
100 MG CAP 500L DURA CT BL AL PLAS INC X 14  
142 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
JUSTIÇA IMAGEM DO BRASIL S/A 1.0248-6  
AMIDOTRIAZOL DE MEGLOMINA  
1801004 AGENTES DIAGNÓSTICOS NAO RADIODATIVOS  
RELIEV 2908160463797-28 09/2001  
Comercial 1.2340.000.005-0 48 MESES  
60 PCC SOL INI CX 25 FA X 20 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
Comercial 1.2340.000.007-8 48 MESES  
60 PCC SOL INI CX 25 FA X 30 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
Comercial 1.2340.000.008-6 48 MESES  
60 PCC SOL INI CX 25 FA X 100 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
AMIDOTRIAZOL DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
1.0019.002.003-0 24 MESES  
100 MG CAP 500L DURA CT BL AL PLAS INC X 14  
143 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
AMIDOTRIAZOL DE MEGLOMINA + AMIDOTRIAZOL DE SÓDIO  
1801004 CONTRASTES RADIOLOGICOS  
PNEUMOGRAF 290816035139-48 08/2000  
Comercial 1.2340.000.004-0 48 MESES  
76 PCC SOL INI CX 25 FA X 20 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
Comercial 1.2340.000.006-8 48 MESES  
76 PCC SOL INI CX 25 FA X 30 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
Comercial 1.2340.000.008-6 48 MESES  
76 PCC SOL INI CX 25 FA X 100 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
GADOPENTRATO DE DIMAGLUMINA

1801012 CONTRASTES RADIOLOGICOS  
MACROGRAF 291810096200-01 07/2005  
Comercial 1.2340.000.003-0 48 MESES  
469 MG/ML SOL INI FA VD INC X 30 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
Comercial 1.2340.000.004-8 48 MESES  
469 MG/ML SOL INI CT 25 FA VD INC X 10 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
Comercial 1.2340.000.007-4 48 MESES  
469 MG/ML SOL INI CT 25 FA VD INC X 15 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
Comercial 1.2340.000.009-2 48 MESES  
469 MG/ML SOL INI CT 25 FA VD INC X 20 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
Comercial 1.2340.000.009-0 48 MESES  
469 MG/ML SOL INI CT 25 FA VD INC X 100 ML  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
KNOLL PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS LTDA.  
1.69116-0  
LEVOTIROXINA SÓDICA  
001012 HORMÔNIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE 5  
SYNTHROID 290910288596-01 01/2006  
Comercial 1.0116.0147.003-1 24 MESES  
125 MCG COM CT 3 BL ALAL X 30  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.002-3 24 MESES  
177 MCG COM CT 3 BL ALAL X 10  
192 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.008-9 24 MESES  
260 MCG COM CT 3 BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.009-7 24 MESES  
25 MCG COM CT 3 BL AL AL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.003-1 24 MESES  
209 MCG COM CT 3 BL AL AL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.004-9 24 MESES  
260 MCG COM CT BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
LABORATÓRIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S.A.  
1.00994-9  
CINAZOLINA  
001029 ANTIINFLAMATORIOS  
ANTHERON 100013181876-00005  
Comercial 1.0094.001.007-0 48 MESES  
25 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15  
104 ALTERAÇÃO DE REGISTRO POR MODIFICAÇÃO DE EXCIPIENTE  
LABORATÓRIO DUCTO INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.  
1.00794-5  
DICTIOFANACO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES  
110115 ANTIBIÓTICOS MATÉRIAS  
DICTIOFAMOL 290400003098-02 04/2005  
Comercial 1.0294.003.003-0 24 MESES  
125 MG + 50 MG + 300 MG COM CT 25 BL AL PLAS INC X 4  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÉUTICO BERGAMO LTDA.  
1.00466-1  
ACEATO DE MEGESTROL  
0742005 ANTINEOPLASICO  
FEMICESTROL 29060000309797-02 01/2004  
Comercial 1.0016.0123.001-0 24 MESES  
160 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
142 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0016.0123.002-8 24 MESES  
40 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
142 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
LABORATÓRIOS BIOSINTÉTICA LTDA. 1.01213-1  
CLORETO DE SÓDIO + CLORETO DE POTÁSSIO + CLORETO DE CÁLCIO  
011023 FERRITANES PARENTERAIS  
SOL. FISIOLÓGICO DE KIMBER 290401220091-09 04/2004  
Comercial 1.1213.031.005-4 24 MESES  
0,86 G + 0,65 G + 0,033 G/100 ML SOL INI CX FR PLAS TRANS X 500 ML  
190 REPLICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO DE REGISTRO  
MAKROFARMA QUÍMICA LTDA 1.01199-4  
ASCULUS HIPPOCASTANUM + ASSOCIAÇÕES  
050303 ANTIVIRALICOS DE AÇAO SISTÊMICA  
CASTANIA DA INDIA COMPOSTA 290106095179-10/2007  
Comercial 1.1199.004.005-1 24 MESES  
DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 15  
141 RENOVAÇÃO DE REGISTRO POR MODIFICAÇÃO DE EXCIPIENTE  
Comercial 1.1199.004.002-8 24 MESES  
DRG CT 4 BL AL PLAS INC X 15  
141 ALTERAÇÃO DE REGISTRO POR MODIFICAÇÃO DE EXCIPIENTE  
ASCULUS HIPPOCASTANUM + ASSOCIAÇÕES  
050303 ANTIVIRALICOS DE AÇAO SISTÊMICA  
CASTANIA DA INDIA COMPOSTA 290106095179-10/2007  
Comercial 1.1199.004.005-1 24 MESES  
DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 15  
141 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.1199.004.002-8 24 MESES  
DRG CT 4 BL AL PLAS INC X 15  
142 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR

Comercial 1.0116.0147.005-0 24 MESES  
25 MCG COM CT BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.007-9 24 MESES  
175 MCG COM CT BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.009-7 24 MESES  
112 MCG COM CT BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.009-9 24 MESES  
125 MCG COM CT BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.001-7 24 MESES  
150 MCG COM CT BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.003-3 24 MESES  
175 MCG COM CT BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.005-1 24 MESES  
175 MCG COM CT BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.003-3 24 MESES  
209 MCG COM CT BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
Comercial 1.0116.0147.004-9 24 MESES  
260 MCG COM CT BL ALAL X 10  
191 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDIC. POR TRANS. DE T  
LABORATÓRIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S.A.  
1.00994-9  
CINAZOLINA  
001029 ANTIINFLAMATORIOS  
ANTHERON 100013181876-00005  
Comercial 1.0094.001.007-0 48 MESES  
25 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15  
104 ALTERAÇÃO DE REGISTRO POR MODIFICAÇÃO DE EXCIPIENTE  
LABORATÓRIO DUCTO INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA.  
1.00794-5  
DICTIOFANACO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES  
110115 ANTIBIÓTICOS MATÉRIAS  
DICTIOFAMOL 290400003098-02 04/2005  
Comercial 1.0294.003.003-0 24 MESES  
125 MG + 50 MG + 300 MG COM CT 25 BL AL PLAS INC X 4  
106 REGISTRO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL  
LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÉUTICO BERGAMO LTDA.  
1.00466-1  
ACEATO DE MEGESTROL  
0742005 ANTINEOPLASICO  
FEMICESTROL 29060000309797-02 01/2004  
Comercial 1.0016.0123.001-0 24 MESES  
160 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
142 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.0016.0123.002-8 24 MESES  
40 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10  
142 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
LABORATÓRIOS BIOSINTÉTICA LTDA. 1.01213-1  
CLORETO DE SÓDIO + CLORETO DE POTÁSSIO + CLORETO DE CÁLCIO  
011023 FERRITANES PARENTERAIS  
SOL. FISIOLÓGICO DE KIMBER 290401220091-09 04/2004  
Comercial 1.1213.031.005-4 24 MESES  
0,86 G + 0,65 G + 0,033 G/100 ML SOL INI CX FR PLAS TRANS X 500 ML  
190 REPLICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO DE REGISTRO  
MAKROFARMA QUÍMICA LTDA 1.01199-4  
ASCULUS HIPPOCASTANUM + ASSOCIAÇÕES  
050303 ANTIVIRALICOS DE AÇAO SISTÊMICA  
CASTANIA DA INDIA COMPOSTA 290106095179-10/2007  
Comercial 1.1199.004.005-1 24 MESES  
DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 15  
141 RENOVAÇÃO DE REGISTRO POR MODIFICAÇÃO DE EXCIPIENTE  
Comercial 1.1199.004.002-8 24 MESES  
DRG CT 4 BL AL PLAS INC X 15  
141 ALTERAÇÃO DE REGISTRO POR MODIFICAÇÃO DE EXCIPIENTE  
ASCULUS HIPPOCASTANUM + ASSOCIAÇÕES  
050303 ANTIVIRALICOS DE AÇAO SISTÊMICA  
CASTANIA DA INDIA COMPOSTA 290106095179-10/2007  
Comercial 1.1199.004.005-1 24 MESES  
DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 15  
141 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR  
Comercial 1.1199.004.002-8 24 MESES  
DRG CT 4 BL AL PLAS INC X 15  
142 RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR

N.

[Handwritten signatures and initials]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 491

Detalhe do Produto: CARBIDOL

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	CARBIDOL		
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS		
Registro	103700237		
Processo	25000.030933/96-50		
Vencimento do Registro	09/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG + 250 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	18/09/1997
Validade	24 meses	Registro	1037002370012
Princípio Ativo	carbidopa monoidratada LEVODOPA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG + 250 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	2	18/09/1997
Validade	24 meses	Registro	1037002370020
Princípio Ativo	carbidopa monoidratada LEVODOPA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		



008195

07978

497

Bionfarmat

Ministério da Saúde

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço  
CidadãoProfissional  
de SaúdeSetor  
Regulado

## Detalhe do Produto : TRIQUILAR

<b>Nome da Empresa:</b>	BAYER S.A.		
<b>CNPJ:</b>	18.459.628/0001-15	<b>Autorização:</b>	1070568
<b>Nome Comercial:</b>	TRIQUILAR		
<b>Categoria:</b>	ANTICONCEPCIONAIS		
<b>Registro:</b>	170560101		
<b>Processo:</b>	25351.089348/2008-44	<b>Proc. Anterior :</b>	25001.004978/83
<b>Vencimento do Registro:</b>	10/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,05 MG + 0,03 MG (DRAGEA A) + 0,075 MG + 0,04 MG (DRAGEA B) + 0,125 MG + 0,03 MG (DRAGEA C) CT BL AL PLAS INC CALEND X 21	DRAGEA SIMPLES	1	27/10/2014
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1705601010011
<b>Princípio Ativo:</b>	LEVONORGESTREL / LEVONORGESTREL / ETINILESTRADIOL / ETINILESTRADIOL / LEVONORGESTREL / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	TRIQUILAR		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER CALENDARIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,05 MG + 0,03 MG (DRAGEA A) + 0,075 MG + 0,04 MG (DRAGEA B) + 0,125 MG + 0,03 MG (DRAGEA C) CT BL AL PLAS INC CALEND X 63	DRAGEA SIMPLES	2	27/10/2014
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1705601010028
<b>Princípio Ativo:</b>	LEVONORGESTREL / ETINILESTRADIOL / LEVONORGESTREL / ETINILESTRADIOL / LEVONORGESTREL / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	TRIQUILAR		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER CALENDARIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Nome da Empresa				MERCCK S/A				Detalhe do Produto: EUTHYROX															
CNPJ				33.069.212/0001-84				Autorização				1.00.089-8											
Nome Comercial				EUTHYROX				Classe Terapêutica				HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI											
Registro				100890202				Processo				25000.006909/90-13											
Vencimento do Registro				03/2021				Apresentação				Forma Farmacêutica				Nº Apres.				Data de Publicação			
25 MCG COM EST CART BL AL AL X 20				COMPRIMIDO SIMPLES				84				01/03/1996											
Validade				24 meses				Registro				84											
Princípio Ativo				LEVOTIROXINA SÓDICA				Complemento Diferencial da Apresentação				[sem dados cadastrados]											
Embalagem				Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA				Local de Fabricação				Fabricantes Nacionais											
Fabricantes Internacionais				MERCCK KGAA - ALEMANHA				Via de Administração				ORAL											
IFA único				Sem IFA Cadastrado				Conservação				CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE											

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais		[sem dados cadastrados]					
Fabricantes Internacionais		MERCCK KGAA - ALEMANHA MERCCK S.A DE C.V. - MÉXICO					
Via de Administração		ORAL					
IFA Único		Sem IFA Cadastrado					
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso		[sem dados cadastrados]					
Destinação		Comercial					
Restrito a hospitais		Não Informado					
Tarja		[sem dados cadastrados]					
Medicamento referência		Não					
Apresentação fracionada		Não					
Apresentação		Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
25 MCG COM CT BL AL AL X 50		COMPRIMIDO SIMPLES		61		01/03/1996	
Validade		24 meses		Registro		1008902020618	
Princípio Ativo		LEVOTIROXINA SÓDICA		Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]	
Embalagem		Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO					

500 - 502 - 505

500 - 502 - 505

008186  
Biomefarme

07979

[Handwritten signatures and marks]

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>	<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA Único</b>	Sem IFA Cadastrado	<b>IFA Único</b>	Sem IFA Cadastrado
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial Institucional	<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>	<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA		<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	
25 MCG COM CT BL AL AL X 100	<b>Forma Farmacêutica</b> COMPRIMIDO SIMPLES	50 MCG COM CT BL AL AL X 50	<b>Forma Farmacêutica</b> COMPRIMIDO SIMPLES
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Validade</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo</b>	LEVOTIROXINA SÓDICA	<b>Princípio Ativo</b>	LEVOTIROXINA SÓDICA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>	<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>

008187

07980

<b>Local de fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO • MERCK KGAA - ALEMANHA		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MCG COM CT BL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	65	01/03/1996
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		
24 meses	1008902020650		
<b>Princípio Ativo</b>	LEVOTIROXINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • MERCK KGAA - ALEMANHA • MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	70	01/03/1996
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>		
24 meses	1008902020707		
<b>Princípio Ativo</b>	LEVOTIROXINA SÓDICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>
	<b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>MERCK KGAA - ALEMANHA</li> <li>MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial Institucional
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Apresentação</b> <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b> <b>Nº Apres.</b> <b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES 71 01/03/1996
<b>Validade</b>	<b>Registro</b>
24 meses	1008902020715
<b>Princípio Ativo</b>	LEVOTIROXINA SÓDICA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>

008189

07982

543

008190

543 Biomefarm 07983



Consulta de Produtos

Nome da Empresa: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
 CNPJ: 73.836.593/0001-56  
 Nome Comercial: cloridrato de metformina  
 Classe Terapêutica: ANTI-DIABÉTICOS  
 Registro: 125680151  
 Processo: 25351.106762/2006-63  
 Vencimento do Registro: 03/2013

Detalhe do Produto : cloridrato de metformina

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	Data de Publicação	24/03/2008
CNPJ:	73.836.593/0001-56	Nº Apres.	1
Nome Comercial:	cloridrato de metformina	Registro:	1256801510019
Classe Terapêutica:	ANTI-DIABÉTICOS		
Registro:	125680151		
Processo:	25351.106762/2006-63		
Vencimento do Registro:	03/2013		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
850 MG COM REV CT BL AL P/LAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE METFORMINA	
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
<b>Via de Administração:</b>	ORAL	
<b>IFA Único:</b>	Sim	
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL SECO PROTEGER DA LUZ	
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação:</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não informado	
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência:</b>	Não	
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não	

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM REV CT BL AL P/LAS TRANS X 200 (EMB.HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE METFORMINA	
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
<b>Via de Administração:</b>	ORAL	
<b>IFA Único:</b>	Sim	

<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM REV CT BL AL P/LAS TRANS X 200 (EMB.HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256801510051
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE METFORMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA Único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM REV CT BL AL P/LAS TRANS X 400 (EMB.HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256801510061
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE METFORMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA Único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG COM REV CT BL AL P/LAS TRANS X 500 (EMB.HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1256801510078

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		MERCCK S/A		Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE METFORMINA	
CNPJ	33.069.212/0001-84	Autorização	1.00.089-3		
Nome Comercial	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Classe Terapêutica	ANTI DIABÉTICOS				
Registro	100890275				
Processo	2535.101206001/152				
Vencimento do Registro	07/2021				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
850 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	02/07/2001		
Validade	24 meses	Registro	1008902750012		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>MERCCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul>				
	Fabricantes Internacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>MERCCK S.A. DE C.V. - MÉXICO</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	(sem dados cadastrados)				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	02/07/2001		
Validade	24 meses	Registro	1008902750020		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				

- Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Embalagem	Fabricantes Nacionais			
	(sem dados cadastrados)			
	Fabricantes Internacionais			
	(sem dados cadastrados)			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	(sem dados cadastrados)			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	02/07/2001	
Validade	24 meses	Registro	1008902750039	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	(sem dados cadastrados)			
	Fabricantes Internacionais			
	(sem dados cadastrados)			
Via de Administração	ORAL 1			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	(sem dados cadastrados)			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação	

28/12/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

8501G.COM.REV.CT.BL.PLAS.  
TRANS.X.60

COMPRIMIDO REVESTIDO

02/07/2001

Validade

24 meses

Registro

1008902750055

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE METFORMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

• Primária - BILISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

• MERCK S.A. DE C.V. - MÉXICO

Via de Administração

ORAL 1

IFA único

Sim

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Rescrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação ANVISA

Forma Farmacéutica

Nº Apres.

Data de Publicação

1G.COM.REV.CT.BL.PLAS.TRANS.X.  
30

COMPRIMIDO REVESTIDO

6

02/07/2001

Validade

24 meses

Registro

1008902750063

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE METFORMINA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

• Primária - BILISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

008192

07885



555

555 - Biomefarma

~~07985~~  
f008193  
f.

Ministério da Saúde

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço Cidadão

Profissional de Saúde

Setor Regulado

## Consulta de Produtos

## Detalhe do Produto : NIDAZOFARMA

Nome da Empresa:	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA	
CNPJ:	06.628.333/0001-46	Autoriza??o: 1010851
Nome Comercial:	NIDAZOFARMA	
Categoria:	ANTIPARASITARIOS	
Registro:	110850014	
Processo:	25351.005536/00-08	
Vencimento do Registro:	07/2020	

Apresenta??o ATIVA	Forma Física	N? Apres.	Data de Publica??o
5 MG/ML SOL INJ CX 60 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	28/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500140038
Princ?pio Ativo:	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresenta??o:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Prim?ria CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secund?ria		
Local de Fabrica??o:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresenta??o ATIVA	Forma Física	N? Apres.	Data de Publica??o
5 MG/ML SOL INJ CX 70 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	28/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500140046

562

07837  
008194

<p>Consulcias / Medicamentos / Detalhes</p>	
<p>Nome do Produto: XAROPE DE GUACO NATUJAS</p>	<p>1038413</p>
<p>Nome da Empresa</p>	<p>1038413</p>
<p>CNPJ</p>	<p>02.456.955/0001-53</p>
<p>Nome Comercial</p>	<p>XAROPE DE GUACO NATUJAS</p>
<p>Classe Terapêutica</p>	<p>FITOERAPICO SIMPLES EXPECTORANTES SIMPLES</p>
<p>Registro</p>	<p>138410032</p>
<p>Processo</p>	<p>25351.400956/2005-71</p>
<p>Vencimento do Registro</p>	<p>04/2021</p>

<p>Forma Farmacêutica</p>	<p>XAROPE</p>	<p>Nº Apres.</p>	<p>2</p>	<p>Data de Publicação</p>	<p>03/04/2006</p>
<p>Validade</p>	<p>24 meses</p>	<p>Registro</p>	<p>1384100320039</p>		
<p>Princípio Ativo</p>	<p>MIKANIA GLOMERATA SPRENG.</p>				
<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p>	<p>(sem dados cadastrados)</p>				
<p>Embalagem</p>	<p>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>				
<p>Local de Fabricação</p>	<p>Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)</p>				
<p>Via de Administração</p>	<p>ORAL</p>				
<p>IFA Único</p>	<p>Sem IFA Cadastrado</p>				
<p>Conservação</p>	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR</p>				
<p>Restrição de prescrição</p>	<p>Venda sem Prescrição Médica</p>				
<p>Restrição de uso</p>	<p>(sem dados cadastrados)</p>				
<p>Destinação</p>	<p>Comercial</p>				
<p>Restrito a hospitais</p>	<p>Não Informado</p>				
<p>Tarja</p>	<p>(sem dados cadastrados)</p>				
<p>Medicamento referência</p>	<p>Não</p>				
<p>Apresentação fracionada</p>	<p>Não</p>				

<p>Forma Farmacêutica</p>	<p>XAROPE</p>	<p>Nº Apres.</p>	<p>3</p>	<p>Data de Publicação</p>	<p>03/04/2006</p>
<p>Validade</p>	<p>24 meses</p>	<p>Registro</p>	<p>1384100320037</p>		
<p>Princípio Ativo</p>	<p>MIKANIA GLOMERATA SPRENG.</p>				
<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p>	<p>(sem dados cadastrados)</p>				
<p>Embalagem</p>	<p>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>				

<p>Forma Farmacêutica</p>	<p>XAROPE</p>	<p>Nº Apres.</p>	<p>15</p>	<p>Data de Publicação</p>	<p>03/04/2006</p>
<p>Validade</p>	<p>24 meses</p>	<p>Registro</p>	<p>1384100320150</p>		
<p>Princípio Ativo</p>	<p>MIKANIA GLOMERATA SPRENG.</p>				
<p>Complemento Diferencial da Apresentação</p>	<p>(sem dados cadastrados)</p>				
<p>Embalagem</p>	<p>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>				

117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML

117,6 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

571

06/12/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL SA	
CNPJ	60.665.981/0001-13	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	MAXOTEC		
Classe Terapêutica	ANTIINFLAMATORIOS		
Registro	104971364		
Processo	25351.707997/2008-39		
Vencimento do Registro	07/2022		
Apresentação	ATIVA	Nº Apres.	1
250 MG COM CT BLAL PLAS INC X 24	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	07/02/2011
Validade	36 meses	Registro	1049713640012
Princípio Ativo	NAPROXENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL SA - EMBU-GUAÇU - BRASIL UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL SA - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UNIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	(sem dados cadastrados)		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA	Nº Apres.	2
500 MG COM CT BLAL PLAS INC X 24	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	07/02/2011
Validade	36 meses	Registro	1049713640020
Princípio Ativo	NAPROXENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		

06/12/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem

Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Fabricantes Nacionais  
UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL SA - EMBU-GUAÇU - BRASIL  
UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL SA - SANTA MARIA - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Terça

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Valor

07988

008195

571 - Bonifarma

Consultas / Medicamentos / Detalhes

590

07989  
Bromofarma

Detalhe do Produto: SUPRELLE

008196

1.00.974-4

Nome da Empresa	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	Autorização	008196 1.00.974-4
CNPJ	49.475.833/0001-06		
Nome Comercial	SUPRELLE		
Classe Terapêutica	ESTROGENOS ASSOCS A OUTROS FARMACOS EXCLUSIVE ANDROGENOS		
Registro	109740176		
Processo	25351.003806/2003-51		
Vencimento do Registro	05/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG + 0,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	16/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1097401760012
Princípio Ativo	ESTRADIOL ACETATO DE NORETISTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG + 0,5 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	16/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1097401760020
Princípio Ativo	ESTRADIOL ACETATO DE NORETISTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

613

008197  
Biomefarma

<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / PARACETAMOL / CAFÉINA / DICLOFENACO SÓDICO
<b>Embalagem:</b>	BULSTERS DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO SIMPLES	5	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402340050
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFÉINA		
<b>Embalagem:</b>	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 8	COMPRIMIDO SIMPLES	6	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402340069
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFÉINA		
<b>Embalagem:</b>	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB-HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402340077
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFÉINA		
<b>Embalagem:</b>	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 160 (EMB-FMAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402340085
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFÉINA		
<b>Embalagem:</b>	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	4	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402340042

07980



Consulta de Produtos

Assessoria Técnica - Saúde - MA 34 de Alagoas - Registro Profissional de Saúde

Detalhe do Produto : TORSILAX

<b>Nome da Empresa:</b>	BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A
<b>CNPJ:</b>	05.161.099/0001-10
<b>Nome Comercial:</b>	TORSILAX
<b>Categoria:</b>	ANTINFAMATORIOS
<b>Registro:</b>	155840234
<b>Processo:</b>	25351.539.904/2011-99 Proc. Anterior : 25353.262.988/2010-17
<b>Vencimento do Registro:</b>	12/2018
<b>Autenticação:</b>	1065849

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125 MG + 50 MG + 300 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 01	COMPRIMIDO SIMPLES	1	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402340018
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFÉINA		
<b>Embalagem:</b>	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125 MG + 50 MG + 300 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB-HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402340026
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFÉINA		
<b>Embalagem:</b>	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária DISPLAY - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125 MG + 50 MG + 300 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB-HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402340034
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFÉINA		
<b>Embalagem:</b>	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125 MG + 50 MG + 300 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	4	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1558402340042

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (ENB FRAC)	9	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	1558402340093
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA	
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMIA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	10	06/02/2012
24 meses	1558402340107	
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA	
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMIA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)	

125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (ENB FRAC)	11	06/02/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	1558402340115
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA	
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMIA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	12	06/02/2012
24 meses	1558402340123	
<b>Princípio Ativo:</b>	CARISOPRODOL / DICLOFENACO SÓDICO / PARACETAMOL / CAFEÍNA	
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMIA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrais)	

VOLTAR

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

622

622 Promefarma 008199  
07892



Consulta de Produtos

Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhe do Produto : SEAKALM

Nome da Empresa:	NATULAB LABORATÓRIO S.A	Autenticação:	1038413
CNPJ:	02.456.955/0001-83		
Nome Comercial:	SEAKALM		
Categoria:	ANISOLITICOS SIMPLES FITOTERAPICO SIMPLES		
Registro:	138410039		
Processo:	25351.088705/2009-50		
Vencimento do Registro:	10/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
260 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100390019
Princípio Ativo:	PASSIFLORA INCARNATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
260 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	26/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100390027
Princípio Ativo:	PASSIFLORA INCARNATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
260 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	26/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100390035
Princípio Ativo:	PASSIFLORA INCARNATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
260 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	26/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100390043
Princípio Ativo:	PASSIFLORA INCARNATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

260 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	Data de Publicação
[sem dados cadastrados]	[sem dados cadastrados]	4	26/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100390043
Princípio Ativo:	PASSIFLORA INCARNATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

260 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1000	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	Data de Publicação
[sem dados cadastrados]	[sem dados cadastrados]	5	26/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100390051
Princípio Ativo:	PASSIFLORA INCARNATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

90 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	Data de Publicação
[sem dados cadastrados]	[sem dados cadastrados]	6	26/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100390061
Princípio Ativo:	PASSIFLORA INCARNATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

90 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	Data de Publicação
[sem dados cadastrados]	[sem dados cadastrados]	7	26/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100390078
Princípio Ativo:	PASSIFLORA INCARNATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

90 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	Data de Publicação
[sem dados cadastrados]	[sem dados cadastrados]	8	26/10/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1384100390086
Princípio Ativo:	PASSIFLORA INCARNATA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

008200 K  
Bionefarmas 07993

Ministério da Saúde


 Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

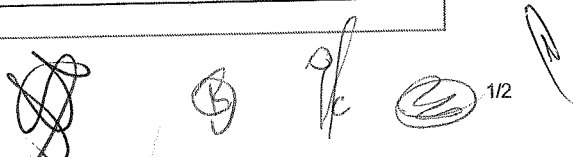
## Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE PROMETAZINA

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização:	1003707
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE PROMETAZINA		
Categoria:	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Registro:	103700601		
Processo:	25351.786327/2010-65		
Vencimento do Registro:	09/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	16/09/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037006010010
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROMETAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A -- BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	16/09/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037006010029
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROMETAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A -- BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	16/09/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1037006010037
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PROMETAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A -- BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		





681

681 - Promifarma



Consulta de Produtos

ANEXO 10 - 31/03/2008

ANEXO 10 - 31/03/2008

Detalhe do Produto : Ranitidina

Form fields for product details: Nome da Empresa, CNPJ, Nome Comercial, Classe Terapêutica, Registro, Processo, Vencimento do Registro, Nome do Produto, Autorização, Data de Publicação.

Form fields for product characteristics: Apresentação ATIVA, Forma Farmacêutica, Validade, Princípio Ativo, Complemento Diferencial da Apresentação, Embalagem, Local de Fabricação, Via de Administração, IFA Único, Conservação, Restrição de prescrição, Restrição de uso, Destinação, Restrito a hospitais, Tarja, Medicamento referência, Apresentação fracionada.

Form fields for registration details: Apresentação ATIVA, Forma Farmacêutica, Validade, Princípio Ativo, Complemento Diferencial da Apresentação, Embalagem, Local de Fabricação, Via de Administração, IFA Único, Conservação, Restrição de prescrição.

Form fields for registration details (top left): Restrição de uso, Destinação, Restrito a hospitais, Tarja, Medicamento referência, Apresentação fracionada.

Form fields for product characteristics (top middle): Apresentação ATIVA, Forma Farmacêutica, Validade, Princípio Ativo, Complemento Diferencial da Apresentação, Embalagem, Local de Fabricação, Via de Administração, IFA Único, Conservação, Restrição de prescrição, Restrição de uso, Destinação, Restrito a hospitais, Tarja, Medicamento referência, Apresentação fracionada.

Form fields for registration details (top right): Apresentação ATIVA, Forma Farmacêutica, Validade, Princípio Ativo, Complemento Diferencial da Apresentação, Embalagem, Local de Fabricação, Via de Administração, IFA Único, Conservação, Restrição de prescrição, Restrição de uso, Destinação, Restrito a hospitais, Tarja, Medicamento referência, Apresentação fracionada.

008201

07394

VOLVER

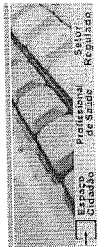
Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

686 - Bromofarma

Consulta de Produto

31/03/2016

686



Consulta de Produtos

Ministério da Saúde  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

Entre em Contato  
Atendimento ao Cidadão  
Profissionais Regulados

Detalhe do Produto : RIFOTRAT

**Nome da Empresa:** NATULAB LABORATÓRIO S.A. **Autorização:** 1038413

**CNPJ:** 07.456.955/0001-83

**Nome Comercial:** RIFOTRAT

**Categoria:** RIFAMPICINAS

**Registro:** 138410022

**Vencimento do Registro:** 25/31.191361/2005-10  
10/2020

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL. TOP. SPRAY CX 200 FR VO AMB X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO TOPICA	1	04/10/2005
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1384100220016
<b>Princípio Ativo:</b>	RIFAMPICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL. TOP. SPRAY CT FR VO AMB X 20 ML	SOLUÇÃO TOPICA	2	04/10/2005
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1384100220024
<b>Princípio Ativo:</b>	RIFAMPICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL. TOP. SPRAY CX 200 FR PLUS AMB X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO TOPICA	3	04/10/2005
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1384100220032
<b>Princípio Ativo:</b>	RIFAMPICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL. TOP. SPRAY CT FR PIAS AMB X 20 ML	SOLUÇÃO TOPICA	4	04/10/2005
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1384100220040
<b>Princípio Ativo:</b>	RIFAMPICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL. TOP. SPRAY CX 50 FR PLUS AMB X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO TOPICA	5	04/10/2005
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1384100220059
<b>Princípio Ativo:</b>	RIFAMPICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais NATULAB LABORATÓRIO S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Handwritten numbers and signatures: 07895, 008202



Ministério da Saúde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br



Consulta de Produtos

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Agência de Atuação Regulatória

Regulatório

Detalhe do Produto : ROSUVASTATINA CALCICA

Nome da Empresa:	SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	Autorização:	1000472
CNPJ:	61.286.647/0001-16		
Nome Comercial:	ROSUVASTATINA CALCICA		
Categoria:	ARTIF. FARMACOS		
Registro:	100470499		
Processo:	25351.328302/2010-11		
Vencimento do Registro:	06/2021		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO REVESTIDO	1	20/06/2011
Validade: 24 meses		
Princípio Ativo: rosuvastatina cálcica		
[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação:		
Embalagem: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais LEK PHARMACEUTICALS D.D. - ESLOVÊNIA		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO REVESTIDO	2	20/06/2011
Validade: 24 meses		
Princípio Ativo: rosuvastatina cálcica		
[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação:		
Embalagem: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais LEK PHARMACEUTICALS D.D. - ESLOVÊNIA		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO REVESTIDO	3	20/06/2011
Validade: 24 meses		
Princípio Ativo: rosuvastatina cálcica		
[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação:		
Embalagem: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais LEK PHARMACEUTICALS D.D. - ESLOVÊNIA		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO REVESTIDO	4	20/06/2011
Validade: 24 meses		
Princípio Ativo: rosuvastatina cálcica		
[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação:		
Embalagem: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais LEK PHARMACEUTICALS D.D. - ESLOVÊNIA		

694

20 MG COM REV CT BL AL/AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	20/06/2011
Validade: 24 meses			
Princípio Ativo: rosuvastatina cálcica			
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação:			
Embalagem: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais LEK PHARMACEUTICALS D.D. - ESLOVÊNIA			

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO REVESTIDO	5	20/06/2011
Validade: 24 meses		
Princípio Ativo: rosuvastatina cálcica		
[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação:		
Embalagem: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais LEK PHARMACEUTICALS D.D. - ESLOVÊNIA		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO REVESTIDO	6	20/06/2011
Validade: 24 meses		
Princípio Ativo: rosuvastatina cálcica		
[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação:		
Embalagem: BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL Fabricantes Internacionais LEK PHARMACEUTICALS D.D. - ESLOVÊNIA		

VOLTAR

S/A, Traccho 5, Área Especial 57, Bloco B, Terren 050 - Central de Atendimento Anvisa - 06050 642 9782

694 Biomifarma

07306

008203

07897

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

fos

Promefarma



Detalhe do Produto: SINVASTATINA

008204

Nome da Empresa	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.047-2
Nome Comercial	SINVASTATINA		
Classe Terapêutica	ANTILIPEMICOS		
Registro	100470472		
Processo	25351.785832/2008-16		
Vencimento do Registro	12/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720017
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720025
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	07898 
Via de Administração	ORAL	008205 
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	Adulto	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	N	
Tarja	Vermelha	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 900 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	31	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720319
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	32	21/12/2009

Validade	24 meses	Registro	1004704720327
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	33	21/12/2009
Validade	24 meses	Registro	1004704720335
Princípio Ativo	SINVASTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMBÉ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

f33

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfato de terbutalina

**GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA** Autorização: 1.02.01 5-0

CNPJ: 33-408.105/0001-33

Nome Comercial: sulfato de terbutalina

Classe Terapêutica: BRONCODILATADORES

Registro: 120190142

Processo: 23951.028119/2007-72

Vencimento do Registro: 01/2019

**Forma Farmacêutica**: SOLUÇÃO INJETÁVEL  
**Validade**: 24 meses  
**Princípio Ativo**: SULFATO DE TERBUTALINA  
**Complemento Diferencial da Apresentação**: [sem dados cadastrados]  
**Embalagem**: Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA COM CAMA PARA AMPOLA

**Local de Fabricação**: Fabricantes Nacionais  
 Fabricantes Internacionais

**Via de Administração**: INTRAVENOSA  
**IFA Único**: Sim  
**Conservação**: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

**Restrição de prescrição**: Venda sob Prescrição Médica  
**Restrição de uso**: [sem dados cadastrados]

**Destinação**: Comercial  
**Restrito a hospitais**: Não Informado

**Tarja**: [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência**: Não  
**Apresentação fracionada**: Não

**Apresentação**: [ATIVA] 0,5 MG/ML SOL [IN] CT 6 AMP VD INC X 1 ML  
**Validade**: 24 meses  
**Princípio Ativo**: SULFATO DE TERBUTALINA  
**Complemento Diferencial da Apresentação**: [sem dados cadastrados]  
**Embalagem**: Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
 Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMÉIA

**Nº Apres.**: 1  
**Registro**: 1201901420014  
**Data de Publicação**: 12/01/2009

f33

Bromifarma

0080078  
03800

**Local de Fabricação**: Fabricantes Nacionais  
 [sem dados cadastrados]  
 Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração**: INTRAVENOSA  
**IFA Único**: Sim  
**Conservação**: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

**Restrição de prescrição**: Venda sob Prescrição Médica  
**Restrição de uso**: [sem dados cadastrados]

**Destinação**: Comercial  
**Restrito a hospitais**: Não Informado

**Tarja**: [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência**: Não  
**Apresentação fracionada**: Não

**Apresentação**: [ATIVA] 0,5 MG/ML SOL [IN] CT 100 AMP VD INC X 1 ML  
**Validade**: 24 meses  
**Princípio Ativo**: SULFATO DE TERBUTALINA  
**Complemento Diferencial da Apresentação**: [sem dados cadastrados]  
**Embalagem**: Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
 Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMÉIA

**Local de Fabricação**: Fabricantes Nacionais  
 [sem dados cadastrados]  
 Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração**: INTRAVENOSA  
**IFA Único**: Sim  
**Conservação**: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

**Restrição de prescrição**: Venda sob Prescrição Médica  
**Restrição de uso**: [sem dados cadastrados]

**Destinação**: Comercial  
**Restrito a hospitais**: Não Informado

**Tarja**: [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência**: Não  
**Apresentação fracionada**: Não

**Apresentação**: [ATIVA] 0,5 MG/ML SOL [IN] CT 100 AMP VD INC X 1 ML  
**Validade**: 24 meses  
**Princípio Ativo**: SULFATO DE TERBUTALINA  
**Complemento Diferencial da Apresentação**: [sem dados cadastrados]  
**Embalagem**: Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE  
 Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMÉIA

**Nº Apres.**: 3  
**Registro**: 1201901200930  
**Data de Publicação**: 12/01/2009

f92 - f95

f92 - f95 - Bromofarm

Consultas / Medicamentos / Detalhes		Detalhe do Produto: VITER C	
Nome da Empresa	NATULAB LABORATÓRIO S.A	Autorização	1036413
CNPJ	02.456.955/0001-53	VITER C	
Nome Comercial	MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K	138410018	
Classe Terapêutica	25151 - 1655472005-13	08/2020	
Registro			
Processo			
Vencimento do Registro			
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	1
Validade	24 meses	Registro	1384100180014
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	2
Validade	24 meses	Registro	1384100180022
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

*(Handwritten signatures and initials)*

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	3
Validade	24 meses	Registro	1384100180030
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	4
Validade	24 meses	Registro	1384100180049
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		

008208

03801



008209

*[Handwritten signature]*  
~~08802~~  
*[Handwritten signature]*

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrais]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrais]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrais]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrais]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX ENV ALU ALU X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDOS SIMPLES	5	08/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1384100180057
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrais]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• NATULAB LABORATÓRIO S.A. - SANTO ANTONIO DE JESUS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrais]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrais]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrais]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX ENV ALU ALU X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDOS SIMPLES	6	08/08/2005

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 803

Detalhe do Produto: PROTOVIT PLUS

~~082103~~

Nome da Empresa	BAYER S.A.		
CNPJ	18.459.628/0001-15	Autorização	1.07.056-8
Nome Comercial	PROTOVIT PLUS		
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS		
Registro	170560006		
Processo	25351.212585/2007-34		
Vencimento do Registro	11/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	13/08/2007
Validade	12 meses	Registro	1705600060013
Princípio Ativo	BIOTINA DEXPANTENOL ÁCIDO ASCÓRBICO NICOTINAMIDA ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL CLORIDRATO DE PIRIDOXINA ERGOALCIFEROL PALMITATO DE RETINOL CLORIDRATO DE TIAMINA fosfato sódico de riboflavina.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - JAGUARIÚNA - BRASIL</li> <li>BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - ITAPECERICA DA SERRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Promefarma.

008211X

496 - 80308801



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.983, DE 4 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 151, inciso III, e o Art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 2 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 61 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresa prestadora de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de registro na ANVISA em conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ

EMPRESA: LCM COMERCIAL E DISTRIBUIDORA LTDA
AUTORIZAMS: 9.07746-7
CNPJ: 23.543.562/0001-87
PROCESSO Nº: 25759.435893/2016-80 (2409072/16-7)
ENDEREÇO: RUA DOUTOR CESAR, Nº 1368 - SALA 1103.
BAIRRO: SANTANA
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
UF: SP
CEP: 02.013-004
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de produto regularizado na ANVISA - Produtos para a saúde e produtos para diagnóstico in vitro.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.984, DE 4 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016:

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.985, DE 4 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016:

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização Especial, and Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização Especial, and Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.986, DE 4 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016:

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016110700060

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente, and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Produtos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, and País.

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Biogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 07.986.222/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.06.993-8 Expediente(s): 2438089/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 2495347/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Empresa Fabricante: Wyeth Biopharma Division of Wyeth Pharmaceuticals, Inc., a subsidiary of Pfizer Inc.
Endereço: One Burit Road, Andover, Massachusetts (MA) 01810
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expediente(s): 2188387/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfanonacog e polissacarídeos pneumocócicos 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F e 23F

RESOLUÇÃO - RE Nº 92, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Ind-Swift Laboratories Limited
Endereço: Village Bhagwanpur, Barwala Road, Near Dera Bassi, District S.A.S. Nagar (Mohali), Punjab 140507
País: Índia
Empresa Solicitante: Laboratórios Libra do Brasil S.A. CNPJ: 94.869.054/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.02.069-1 Expediente: 215075/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: claritromicina (etapas de síntese química)

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Unit-2)
Endereço: Survey nº 1042, Gaddapotharam Village, Kazipally Industrial Area, Nittaram Mandal, Medak District - 502319, Telangana State
País: Índia
Empresa Solicitante: Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.850-7 Expediente(s): 2481255/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: Lanitvudina

RESOLUÇÃO - RE Nº 93, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2015, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Rambaxy Farmacêutica Ltda. CNPJ: 73.663.650/0001-90
Endereço: Avenida Eugênio Borges, 1060 - Arsenal
Município: São Gonçalo U.F. RJ CEP: 24751-000
Autorização de Funcionamento: 1.02.552-8 Expediente(s): 1811303/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos
Sólidos não estéreis: embalagem secundária

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atenidacdx.html>, pelo código 10102017011600045

RESOLUÇÃO - RE Nº 97, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Decares Comércio Ltda. CNPJ: 01.708.409/0001-59
Endereço: Avenida Professor Nilton Lins, 769, Flores
Município: Manaus U.F. AM CEP: 69058-030
Autorização de Funcionamento: 1.05.693-5 Autorização Especial: 1.21.403-2
Expediente(s): 2450056/16-4
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:

Empresa: Instrumental Técnico Ltda. CNPJ: 04.214.086/0001-06
Endereço: Avenida Ayrão, 690, Centro
Município: Manaus U.F. AM CEP: 69025-050
Autorização de Funcionamento: 1.06.999-0 Autorização Especial: 1.22.655-0
Expediente(s): 0813212/13-7
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:

Empresa: R. L. Vieira - ME CNPJ: 12.253.475/0001-79
Endereço: Avenida José Oláve Sampaio, 56, Centro
Município: Presidente Dutra U.F. MA CEP: 65760-000
Autorização de Funcionamento: 1.09.403-9 Autorização Especial: 1.13.274-2
Expediente(s): 1126614/13-7
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:

RESOLUÇÃO - RE Nº 98, DE 13 DE JANEIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Aescia Quocuborough Limited
Endereço: North Road, Quocuborough, Kent, ME11 5EL
País: Reino Unido
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 2011423/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária

Empresa Fabricante: Ajinomoto Althea Incorporated
Endereço: 11040 Roselle Street, San Diego, California (CA) 92121
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Alecion Farmacêutica Brasil Importação e Distribuição de Produtos e Serviços de Administração de Vendas Ltda. CNPJ: 10.284.284/0001-49
Autorização de Funcionamento: 1.09.811-8 Expediente(s): 1660927/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa: Althia SA Indústria Farmacêutica CNPJ: 48.344.725/0007-19
Endereço: Avenida Tégula, 888 - Edifício Topázio, Módulo 15, Condomínio Centro Empresarial Atibaia - Ponte Alta
Município: Atibaia U.F. SP CEP: 12952-820
Autorização de Funcionamento: 1.03.517-5 Expediente(s): 1926990/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

008214  
08807  
H



PROCESSO: 25351.423244/2014-70 AUTORIZ/MS: 1.10905.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VERTEX FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA.  
ENDEREÇO: RUA TRINDADE, Nº 125, BLOCO 2  
BAIRRO: JARDIM MARGARIDA CEP: 06730000 - VARGEM  
GRANDE PAULISTA/SP  
CNPJ: 21.798.065/0001-02

PROCESSO: 25351.335463/2015-73 AUTORIZ/MS: 1.14143.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: ELLO DISTRIBUIÇÃO LTDA  
ENDEREÇO: Av. Anápolis, S/N, Quadra 0, Lote 02  
BAIRRO: Fazenda Planície Petrópolis CEP: 74780562 - GOIÂNIA/GO  
CNPJ: 14.115.388/0001-80

PROCESSO: 25351.255053/2013-94 AUTORIZ/MS: 1.23483.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MAWED COMERCIAL LTDA - ME  
ENDEREÇO: AV. SANTOS DUMONT ESQUINA PARANAGUA,  
SN - QUADRA 27 - LOTE 25 - SALA 02  
BAIRRO: JARDIM NOVO MUNDO CEP: 74715450 - GOIÂNIA/GO  
CNPJ: 12.252.118/0001-96

PROCESSO: 25351.515565/2013-95 AUTORIZ/MS: 1.23557.8  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º Indefinir o Pedido de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: labmass laboratory - laboratório de análise química, consultoria e treinamento ltda  
ENDEREÇO: Rua Alberto Coqueira de Lima, 249  
BAIRRO: Taquaral CEP: 13076010 - CAMPINAS/SP  
CNPJ: 16.383.999/0001-35

PROCESSO: 25351.537575/2016-03  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2617315/16-8, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. Empresa não peticionou AFE.

RESOLUÇÃO - RE Nº 287, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar as Autorizações de Funcionamento de Empresas constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: INDUSTRIA E COMERCIO TRUNFO LTDA  
ENDEREÇO: PASSAGEM SAO JOSE 00078  
BAIRRO: GUANABARA CEP: 67000 - ANANINDEUA/PA  
CNPJ: 04.358.610/0001-12  
PROCESSO: 25000598483 AUTORIZ/MS: 2.00714.4  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA  
ENDEREÇO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088  
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 61.593.620/0001-76

PROCESSO: 0300877 AUTORIZ/MS: 2.00269.8  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2283921/16-6.

EMPRESA: RAIÁ S/A - MATRIZ  
ENDEREÇO: PRAÇA PANAMERICANA, 57  
BAIRRO: ALTO DE PINHEIROS CEP: 05461000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 60.605.664/0001-06

PROCESSO: 250001147983 AUTORIZ/MS: 2.00705.3  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA  
ENDEREÇO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088  
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 61.593.620/0001-76

PROCESSO: 250009500977 AUTORIZ/MS: 1.00134.2  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2286156/16-4.

EMPRESA: TERADA & CIA LTDA  
ENDEREÇO: R BRAZELIZA ALVES DE CARVALHO 00425  
BAIRRO: VILA BARUEL CEP: 2510 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 60.832.373/0001-03

PROCESSO: 250000837283 AUTORIZ/MS: 3.00631.5  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:  
Encerramento de atividades.

RESOLUÇÃO - RE Nº 288, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder (às) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Baxalta Belgium Manufacturing S.A	CNPJ: 18.452.628/0001-15
Endereço: Boulevard René Brunquart 30, B-7860 - Lessines (site: Baxalta Belgium Manufacturing S.A.)	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Baxter Hosp. Solu. Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.070.983-9	Expediente(s): 1145772/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Bayer S.A	CNPJ: 18.452.628/0001-15
Endereço: Rua Domingos Jorge, 1100 - Socorro	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04779-900	
Autorização de Funcionamento: 1.070.956-8	Expediente(s): 2179117/16-1, 2179132/16-5, 2179101/16-5.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos.  
Sólidos não estéreis: embalagem primária e secundária; cápsulas e comprimidos revestidos.  
Produtos estéreis: embalagem secundária.  
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.  
Semi-sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Farmec Indústria Química Farmacéutica Cauense Ltda	CNPJ: 06.628.333/0001-46
Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lirio Calhou, Km 02, S/Nº - Sítio Barreiras	
Município: Barbilho	UF: CE
CEP: 63180-900	
Autorização de Funcionamento: 1.01.083-1	Expediente(s): 2102592/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: concentrados polieletrólitos para hemodialis (C.P.H.D), soluções, soluções e xaropes.

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 33.258.401/0011-77
Endereço: Rua Isaltino Silveira, 768, Galpão 7 Parte, - Camagalo	
Município: Três Rios	UF: RJ
CEP: 23804-250	
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 2159187/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Supera Farm. Laboratórios S.A	CNPJ: 43.312.502/0001-05
Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22532, Bloco 1, - Vila Abreuda	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04295-100	
Autorização de Funcionamento: 1.00.372-4	Expediente(s): 2169471/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 289, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder (às) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alimonte Althen Incorporated	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Endereço: 11040 Roselle Street, San Diego, California -CA 92171	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.001.683-9	Expediente(s): 1223685/16-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Laboratorios Leiva, SL	CNPJ: 33.669.212/0001-34
Endereço: Avinguda de Barcelona, 69-68970-Sant Joan Despí, Barcelona	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Merck S.A	CNPJ: 33.669.212/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 1642794/16-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul e embalagem primária).

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V	CNPJ: 45.987.613/0001-34
Endereço: Waverdreef 59, Haarlem, 2021DD	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 45.987.613/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.629-0	Expediente(s): 2010953/16-1, 2010945/16-8, 2011040/16-5.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

08208  
Handwritten signature



RESOLUÇÃO- RE Nº 3.103, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento) and Value (AstraZeneca Pharmaceuticals LP, 4601 Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620, Estados Unidos da América, Bristol-Myers Squibb Farmacêutica LTDA, CNPJ: 26.298.982/0001-07, 1.00.184-0, Expediente(s): 1621775/16-6)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento) and Value (Baxter Oncology GmbH, Kanistraße 2, 33790 Halle/Westfalen, Alemanha, Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda, CNPJ: 51.780.468/0001-87, 1.01.236-1, Expediente(s): 2387911/16-4)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento) and Value (Bayer Weimer GmbH und Co. KG, Döhrenerstrasse 20 99427 Weimar, Alemanha, Schering do Brasil, Química e Farmacêutica Ltda, CNPJ: 56.999.534/0001-67, 1.03.020-8, Expediente(s) n°: 1799027/16-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento) and Value (Fundação Ezequiel Dias- FUNED - Unidade II, CNPJ: 17.503.475/9001-01, Rua Conde Pereira Carneiro, 89, Gameleira, Belo Horizonte, UF: MG, CEP: 30510-010, 1.01.209-9, Expediente(s): 2264080/16-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento) and Value (BfF Biologika GmbH, Am Pharmapark, 06861 Dessau-Roslagu, Alemanha, Teva Farmacêutica Ltda, CNPJ: 03.331.542/0001-08, 1.03.573-1, Expediente: 1683544/16-6)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento) and Value (Evers-Lee AG, Kirchbergstrasse 160, 3400 Burgdorf, Suíça, Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A., CNPJ: 33.009.945/0001-23, 1.00.160-4, Expediente(s): 1325960/16-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento) and Value (Oncofarma Indústria Farmacêutica Ltda, CNPJ: 48.113.956/0005-72, Avenida Coronel Armando Rubens Storino, 2750, Edifício 50, Jardim Piratuna, Pauso Alegre, UF: MG, CEP: 37550-000, 1.00.481-0, Expediente(s): 2384952/16-2)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento) and Value (Rottapharm Limited, Damastown Industrial Park, Midfieldart, Dublin 15, Irlanda, Medix Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda, CNPJ: 13.651.943/0001-26, 1.09.298-7, Expediente(s): 1392232/16-7)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016112100016

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento) and Value (União Química Farmacêutica Nacional S/A, CNPJ: 60.965.981/0007-03, Rua 1, Conjunto 11 Lotes 6 A 12 - Polo de Desenvolvimento JK, Santa Maria, UF: DF, CEP: 70310-500, 1.00.497-7, Expediente(s): 1457672/16-4, 1458107/16-8)

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados efervescentes e pós. Sólidos não estéreis contendo microorganismos vivos: cápsulas e pós. Semissólidos não estéreis: cremes, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: colírios, elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento) and Value (Zhejiang Houshi Pharmaceutical Co., Ltd, Chuanan Dajiao Linhai Zhejiang, China, Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda, CNPJ: 61.286.647/0001-16, 1.00.642-2, Expediente(s): 2076598/16-3)

RESOLUÇÃO- RE Nº 3.104, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 45, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento) and Value (F. Hoffmann - La Roche Ltd, 4303 Kaiserstrasse, Suíça, Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A., CNPJ: 33.009.945/0001-23, 1.03.330-4, Expediente(s): 1808478/16-8)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento) and Value (Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - Farmanguinhos (FAP), CNPJ: 33.781.055/0049-80, Avenida Comandante Guarany, 447, Jacarepaguá, Rio de Janeiro, UF: RJ, CEP: 22275-900, 1.01.063-3, Expediente(s): 1542136/16-8)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento) and Value (Theraskin Farmacêutica Ltda, CNPJ: 61.517.397/0001-88, Marechal Dirceu da Via Anchieta, Km 13,5 - Rãdas Ramos, São Bernardo do Campo, UF: SP, CEP: 09696-005, 1.00.191-9, Expediente(s): 1768737/16-3, 1768796/16-0 e 1768617/16-2)

RESOLUÇÃO- RE Nº 3.108, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, II e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

considerando o Art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o Parágrafo Único do Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 15, de 28 de março de 2014;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabris de Produtos para Saúde;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entrará em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



Puomifarma

008216

08809

90-92-138-590

Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Laboratórios Vivacy
Endereço: 252, Rue Douglas Engelbart, Archamps Technopôle, Archamps - 74160 - França
Solicitante: Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produto Médico Hospitalar Ltda. CNPJ: 09.117.476/0001-81
Autorização de Funcionamento: 8.06.863-6 Expediente(s): 1186559/17-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Martech Medical Products
Endereço: Calle Mercurio, nº 46 - Parque Industrial Mexicali - Mexicali - 21210 Baja California - México
Solicitante: Flex Lab Comercio de Materiais Cirúrgicos e Hospitalares EIRELLI - EPP CNPJ: 02.620.178/0001-60
Autorização de Funcionamento: 8.06.813-5 Expediente(s): 0219274/12-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Orasure Technologies INC
Endereço: 220 East First Street - Bethlehem - Pennsylvania 18015 - Estados Unidos da América
Solicitante: I.D Comércio de Materiais para Diagnóstico e Médico Hospitalares LTDA CNPJ: 10.696.062/0001-33
Autorização de Funcionamento: 8.06.868-4 Expediente(s): 0330768/12-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Produtos para diagnóstico de uso in vitro das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36 de 26 de agosto de 2015.

Fabricante: Roanis Hellas S.A.
Endereço: Industrial Area of Larissa, P.O. Box 3012, Larissa - Grécia
Solicitante: Nipro Medical Corporation Produtos Médicos Ltda. CNPJ: 13.333.090/0001-84
Autorização de Funcionamento: 8.07.886-2 Expediente(s): 1128195/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados na classe de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: United Orthopedic Corporation
Endereço: No. 57 Park Avenue 2 - Science Park, Hsinchu - 30075 - Taiwan
Solicitante: Vox Med Comércio e Representações LTDA CNPJ: 10.388.140/0001-32
Autorização de Funcionamento: 8.07.943-9 Expediente(s): 1077755/14-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.850, DE 26 DE OUTUBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

considerando a Declaração de Cooperação firmada em 27 de novembro de 2012 entre as Autoridades Regulatórias participantes do Programa de Auditoria Única em Produtos para a Saúde (MDSAP - Medical Device Single Audit Program);

considerando o Art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999 alterado pelo Art. 128 da Lei nº 13.097, de 19 de janeiro de 2015;

considerando o Parágrafo Único do Art. 4º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, alterado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 179, de 27 de setembro de 2017;

considerando o parecer da área técnica emitido com base em relatório válido de auditoria realizada por organismo auditor terceiro reconhecido pela Anvisa para realizar auditorias regulatórias em estabelecimentos fabris de Produtos para Saúde;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 00012017103000090

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO
ANEXO

Fabricante: Merz North America, Inc
Endereço: 4133 Courtney street, suite 10 - Franksville, WI - 53126 - Estados Unidos da América
Solicitante: Merz - Biolab Farmacêutica Comercial Ltda CNPJ: 11.681.446/0001-45
Autorização de Funcionamento: 8.08.294-3 Expediente (s): 0594535/14-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Merz North America, Inc
Endereço: 4133 Courtney street, suite 10 - Franksville, WI - 53126 - Estados Unidos da América
Solicitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda CNPJ: 04.718.143/0001-94
Autorização de Funcionamento: 8.01.023-1 Expediente(s): 0599384/14-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.851, DE 26 DE OUTUBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às empresas constantes no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO
ANEXO

Empresa: Medica Produtos Hospitalares Ltda CNPJ: 02.278.922/0001-90
Endereço: SIA Trecho 03, CL, Lote 985 BL. D. Salas 202, 203 E 204 S/N, Setor de Indústria - Brasília-DF, CEP 71200-030
Autorização de Funcionamento: 8.02.079-3 Expediente(s): 0637149/17-3

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde:

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.879, DE 26 DE OUTUBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos;

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO
ANEXO

EMPRESA: comissão nacional de energia nuclear - CNPJ: 00.402.552/0012-89 - AUTORIZ/MS:
ENDEREÇO: rua professor mario werneck s/n - campus da ufmg - pampulha
MUNICÍPIO: BELO HORIZONTE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0414936/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica - Fluocetoxiglicose (18F) e Fluoreto de Sódio (18F)

EMPRESA: Balder Indústria Farmacêutica Ltda - CNPJ: 08.100.015/0001-33 - AUTORIZ/MS: 1085925
ENDEREÇO: Av. Três, 541 - Parque Industrial Norte
MUNICÍPIO: VESPAIANO - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0261665/17-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Hormônios): Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: LABORPACK EMBALAGENS LTDA. - EPP - CNPJ: 43.058.767/0001-84 - AUTORIZ/MS: 1097314
ENDEREÇO: RUA JOÃO SANTANA LEITE, Nº 360
MUNICÍPIO: SANTANA DE PARNAÍBA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2495263/16-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Pastilhas; Póis; Tabletes

EMPRESA: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06 - AUTORIZ/MS: 1009744
ENDEREÇO: AVENIDA PAULO AYRES - Nº 280
MUNICÍPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2341545/16-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Sólidos não estéreis; Comprimidos; Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Cápsulas; Múscis

EMPRESA: BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 49.475.833/0001-06 - AUTORIZ/MS: 1009744
ENDEREÇO: AVENIDA PAULO AYRES - Nº 280
MUNICÍPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2341545/16-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: CALENT BELGIUM S.A.
ENDEREÇO: FONT SAINT LANDRY 10, BRUXELAS, 1120 - PAIS: BELGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0131
EMPRESA SOLICITANTE: NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 82.277.955/0001-55
AUTORIZ/MS: 1017662 - EXPEDIENTE(S): 2618586/16-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: ATLANTIC PHARMA - PRODUÇÕES FARMACÊUTICAS, S.A.
ENDEREÇO: RUA DA TAPADA GRANDE, Nº 2, ABRUNJEIRA, SINTRA, 2710-089 - PAIS: PORTUGAL - CÓDIGO ÚNICO: A.0885

EMPRESA SOLICITANTE: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - CNPJ: 44.734.671/0001-51
AUTORIZ/MS: 1002981 - EXPEDIENTE(S): 2618586/16-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: VERTEX PHARMACEUTICALS INC.
ENDEREÇO: 1 HARBOR STREET BOSTON 02210 - UNITED STATES - PAIS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1251
EMPRESA SOLICITANTE: VERTEX FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA. - CNPJ: 21.798.065/0001-02
AUTORIZ/MS: 1138239 - EXPEDIENTE(S): 2618601/16-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.880, DE 26 DE OUTUBRO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aludido ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016.

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO
ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: PFIZER (PERTH) PTY LIMITED
ENDEREÇO: 15 BRODIE HALL DRIVE, TECHNOLOGY PARK, BENTLEY WA 6102 - PAIS: AUSTRÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0485
EMPRESA SOLICITANTE: WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.072.393/0001-33

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



008217

08310  
JP



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.654, DE 18 DE SETEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.  
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: BHZ Logística Integrada Ltda	CNPJ: 11.519.950/0001-72
Endereço: Avenida Apio Cardoso, Galpão 3, Armazém 1	
Nº: 577	Bairro: Cincão
Município: Contagem	UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1.09428-6	
Autorização Especial nº: 1.23264-5	
Expediente nº: 0721237/14-2	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos:	

Empresa: Hospira Produtos Hospitalares Ltda	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Endereço: Av. Eng. Luis Carlos Berrini	
Nº: 301	Bairro: Cidade Monções
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.06230-1	
Autorização Especial nº: 1.21567-0	
Expediente nº: 0102879/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos:	

Empresa: Oncocox Distribuidora de Medicamentos Ltda	CNPJ: 08.958.628/0001-06
Endereço: Rua Jundiá	
Nº: 264	Bairro: Tamarizera
Município: Recife	UF: PE
Autorização de Funcionamento nº: 1.13111-9	
Expediente nº: 0291708/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos:	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.655, DE 18 DE SETEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alexza Pharmaceuticals, Inc.	
Endereço: 2091 Stierlin Court, Mountain View, Califórnia 94043	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratorios Ferrer do Brasil Ltda.	CNPJ: 07.247.260/0001-05
Autorização de Funcionamento nº: 1.13715-6	Autorização Especial nº: 1.13902-1
Expediente(s) nº: 0094406/14-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós.	

Empresa Fabricante: Allphamed Pharbit Arzneimittel GmbH	
Endereço: Hildebrandstr. 10-12, 37081 Göttingen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento nº: 1.02110-1	
Expediente(s) nº: 0243786/15-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós (granul).	

Empresa Fabricante: Astellas Pharma Technologies, Inc.	
--	--

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.an.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015092100101

Endereço: 3300 Marshall Avenue, Norman, OK 73072-8064	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.07717-1	
Expediente(s) nº: 0090316/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 49.475.833/0014-12
Endereço: Rua Solange Aparecida Montan	
Nº: 49	Bairro: Sagrado Coração de Jesus
Município: Jandira	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00974-4	
Autorização Especial nº: 1.22707-0	
Expediente(s) nº: 0787911/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.	

Empresa Fabricante: Catalent Germany Schorndorf GmbH	
Endereço: Steinbeisstrasse 1 und 2, 73614 Schorndorf	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.745/0001-10
Autorização de Funcionamento nº: 1.00107-1	
Expediente(s) nº: 0041783/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Delpharm Lille SAS	
Endereço: Zone Industrielle de Rombarx Est - rue de Trofflers 59390 Lys Lez Lannoy	
País: França	
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento nº: 1.02543-8	
Expediente(s) nº: 0792903/14-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: citotóxicos; comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Ltd. (Biopharma Division)	
Endereço: Plot Nº423/P/A, Sarkhej Bayla Highway, Village Moraiva, Tal Sarand, Ahmedabad.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Accord Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 64.171.697/0001-46
Autorização de Funcionamento nº: 1.05.537-7	
Expediente(s) nº: 0612165/14-9 e 0612509/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: filgrastim, pegfilgrastim, cetroreotima, alfa interferona-2b recombinante, alfa interferona, rituximabe, teriparatida. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratorios Leon Farma S.A.	
Endereço: Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina s/n, Villaquilambre, León	
País: Espanha	

Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento nº: 1.08610-7	
Expediente(s) nº: 0600305/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Lupin Limited	
Endereço: A-28/1, MIDC, Chikalthana, Aurangabad, 431210 Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Merek S.A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento nº: 1.00089-8	Autorização Especial nº: 1.20175-9
Expediente(s) nº: 0190878/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa: Myvalis Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 17.440.261/0001-25
Endereço: Avenida Rogelia Gallardo Alfonso	
Nº: 650	Bairro: Distrito Industrial
Município: Aguaí	UF: SP

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



**PETIÇÃO**

(Somente para peticionamento manual)

<b>Nome da Empresa:</b> BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA.	
<b>CNPJ:</b> 49.475.833/0014-12	
<b>Identifique a Modalidade de Petição:</b> <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	<b>Nº do Processo:</b> (Somente para petição secundária)
<b>Código e Assunto de Petição:</b> (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber)  768 – MEDICAMENTO - (Certificação de BPF) de IND. NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
<b>Nº de folhas apresentadas neste ato:</b> (Excluída esta folha de rosto) # 11 folhas #	<b>Nº do Expediente :</b> (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
<b>Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina:</b> GGFIS – Gerência-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária	

**Observações:**  
Referente: Renovação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação - SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

Agência Nacional de Vigilância Sanitária **Presencial**  
UNIAP      Recebido em: 09/02/2017  
201702090029PR  
Responsável: Wilson Batista Pinheiro

São Paulo, Janeiro/2017	Dante Ataró Junior Diretor	<i>[Assinatura]</i>
<b>Local e data</b>	<b>Nome do Responsável Legal ou Representante Legal</b>	<b>Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal</b>

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS – Código CNJ 66.870-0  
Rua Presidente Epitácio Paulo, 116, São José do Rio Preto, SP, CEP 13020-025, www.cartorioab.com.br - Tel: (011) 3445-2044 - Fax: (011) 3445-2045

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.956/1994 e Art. 9º Inc. XII da Lei Estadual 9.721/2008 assinados e confirmados mediante imagem 3D digitalizada, resguardando fielmente o documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 58421409171450180498-1; Data: 14/09/2017 14:53:05**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFS61957-01G8  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
<http://www.azevedobastos.not.br>  
E-mail: [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



008219

### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **14/09/2017 14:57:49 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

**Código de Consulta desta Declaração:** 817428

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **14/09/2018 14:53:06 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 58421409171450180498-1

<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b348fcecea94f859407288b5229476e46eca681ff774a3b929026ecdd2eef7d97fb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d86da5349c112f4f56bf74b38f1f3615b



*Reomifarma 008220*  
*193 - 194 - 333 - 348 - 355*  
*356 - 456 - 463 - 613*  
*008220*



**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.425, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 151, inciso III, e o Art. 54, inciso I, parágrafo 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Razão Social de Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

**ANEXO**

**EMPRESA: CIANO SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA**  
**AUTORIZ/MS: 9.06281-3**  
**CNPJ: 15.581.636/0001-41**  
**PROCESSO: 25764.12374/2014-60 (2192714/16-6)**  
**ENDERECO: RUA HAROLDO DE AZEVEDO, SN - LOT CLIMA BOM I QUADRA 25 LOTE 06 A 09**  
**BAIRRO: CLIMA BOM**  
**MUNICIPIO: MACEIO**  
**UF: AL**  
**CEP: 57.071-030**  
**AREA: PAF**  
**ATIVIDADE:** Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.426, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 151, inciso III, e o Art. 54, inciso I, parágrafo 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Endereço de Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

**ANEXO**

**EMPRESA: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MÓVEIS LTDA - EPP**  
**AUTORIZ/MS: 9.05652-9**  
**CNPJ: 08.158.865/0001-92**  
**PROCESSO: 25741.224980/2015-15 (2177153/16-7)**  
**ENDERECO: RUA JUVENIL PARIZI TRENTO, Nº 10**  
**BAIRRO: JARDIM ELBORADO**  
**MUNICIPIO: PALHOÇA**  
**UF: SC**  
**CEP: 88.133-553**  
**AREA: PAF**  
**ATIVIDADE:** Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.427, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Sancionados Domissanitários, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Sancionados Domissanitários.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

**ANEXO**

Empresa: Indústria Farmacêutica Riocantana Ltda	CNPJ: 55.642.555/0001-43
Endereço: Avenida Tarraf, 2596, 2600 - Bairro Jardim Anísio	
Município: São José do Rio Preto	UF: SP
	CEP: 15.657-14
Autoregulação de Funcionamento: 2.01329-1 Expediente(s): 10433/14-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Sancionados Domissanitários:	
LIQUIDOS	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.428, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 29, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

**ANEXOS**

Empresa: Brainforma Indústria Química e Farmacêutica S/A	CNPJ: 05.161.065/0005-14
Endereço: Rua VPR 91, Quadra 2-A, Módulo 04, Delsa	
Município: Anápolis	UF: GO
	CEP: 75.143-200
Autoregulação de Funcionamento: 1.05584-9 Expediente(s): 11.0612/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéril: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Clifed Farmacêutica S.P.A.	
Endereço: Via Palmira, 26-A - Paraná	
País: Itália	
Empresa solicitante: Clifed Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.363.032/0001-45
Autoregulação de Funcionamento: 1.09.958-9 Expediente(s): 1392299/16-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéril: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 02.814.497.0002-98
Endereço: Rua Coronel Américo Rubens Storani, 2729 - Jardim Paraná	
Município: Ponta Grossa	UF: PR
	CEP: 37550-000
Autoregulação de Funcionamento: 1.04381-9 Expediente(s): 1362537/16-3 e 1362820/16-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéril: antibióticos, lozenges, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Semicólidos não estéril: cremas, pomadas e géis.	

Empresa: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A	CNPJ: 61.082.426/9916-02
Endereço: VPR 1, Quadra 2-A, Módulo 5, Delsa	
Município: Anápolis	UF: GO
	CEP: 75132-020
Autoregulação de Funcionamento: 1.07.517-7 Expediente(s): 1291002/16-3, 1291493/16-1 e 1292985/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéril: pós. Semicólidos não estéril: cremes e pomadas. Líquidos não estéril: soluções.	

Empresa: DEL Indústria e Comércio S/A	CNPJ: 33.112.665/0001-16
Endereço: Estrada de Guarema, 2050 - Jooqueima	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
	CEP: 22713-002
Autoregulação de Funcionamento: 1.00.177-1 Expediente(s): 1293432/16-2 e 129485/16-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéril: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Semicólidos não estéril: pós.	

Empresa: Farmace Indústria Química Farmacêutica Coreana Ltda.	CNPJ: 06.628.333/0001-46
Endereço: Avenida Dr. Antônio Lúcio Caldas, Km 02, Sítio Espirito	
Município: Barbalha	UF: PE
	CEP: 53180-000
Autoregulação de Funcionamento: 1.01.085-1 Expediente(s): 1294188/16-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéril: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited	
Endereço: 17-85 Juscelinópolis 2 - cidade, Yoshinaka-ku - Osaka 532-8686	
País: Japão	
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.598.701/0001-16
Autoregulação de Funcionamento: 1.09.533-4 Expediente(s): 1350058/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéril: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited	
Endereço: 17-85 Juscelinópolis 2 - cidade, Yoshinaka-ku - Osaka 532-8686	
País: Japão	
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.809.545/0001-50
Autoregulação de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 1372436/16-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéril: pós (com preparação asséptica).	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.429, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

**ANEXOS**

Empresa: Medicom Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 08.612.399/0001-73
Endereço: Avenida Leonardo Malcher, 1926, Prava 14 de Janeiro	
Município: Manaus	UF: AM
	CEP: 69.020-070
Autoregulação de Funcionamento: 1.07.567-3 Expediente(s): 0973721/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:	

Empresa: ICPB Biotecnologia S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Endereço: Alameda Aruanã, 3533 - Centro Empresarial Tamboré	
Município: Barueri	UF: SP
	CEP: 06455-000
Autoregulação de Funcionamento: 1.02.561-1 Expediente(s): 1.29.436-1	
Expediente(s): 0253258/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:	

008221

08/14



Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Insumos Farmacêuticos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Baktia S/A Indústria F. Comércio, Rua Guilherme Barbosa De Melo S.A. Brooklyn Novo, São Paulo, SP, 04571-160, 1098921, 0346712/15-1)

RESOLUÇÃO - RE Nº 472, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Antibióticos do Brasil Ltda, Rodovia Anhanguera (SP-330), SN. Km 107, Jardim São Francisco (Nova Vinhaça), Sumaré, SP, 13181-039, 0655638/15-6)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Biotrans Indústria Química e Farmacêutica S/A, V. PR - 1, S/Nº, Quadra 2-A, Módulo 4, Dama, Anápolis, Anápolis, UF: GO, CEP: 75132-020, 0330495/15-0)

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis oftálmicos, não com preparação asséptica.

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Caldent Germany, Schorndorf, Alemanha, Zosilon Laboratório Farmacêuticos Ltda, Rua dos Trabalhadores, 100, São Paulo, SP, 05411-721/15-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (JBSA Institut, Birsbrunn, Suíça, Via del Piano, CH-6912, Pambio-Nonino, Suíça, UCB Biopharma S.A., Rua das Indústrias, 100, São Paulo, SP, 0485919/15-8)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Indeco Remedies Limited (Pvt) Ltd, Yerna Industrial Area, Yerna, Gujarat, Índia, Nataraama do Brasil Ltda, CNPJ: 08.157.293/0001-22, 0522354/15-8)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (MSD International GmbH T/A MSD Indent (Carlow), Dublin Road, Carlow, Co. Carlow, Irlanda, Merck Sharp e Dohme Farm. Ltda, CNPJ: 45.987.013/0001-34, 0039223/15-5)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Q Pharma AP, Apmehadivávan 27, Malmo, 21215, Suécia, Laboratórios Ferrus Ltda, CNPJ: 34.232.034/0001-46, 0265174/15-8)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Scherma-Phlegm Labo NV, Industriepark 30, Heist-on-dun-Berg, B-2230, Bélgica, Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda, CNPJ: 45.987.013/0001-34, 0284776/15-6)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Vidua Farmacêutica Ltda, Rua Albert Einstein, 823, Parque das Matas, Porto Alegre, RS, CEP: 91180-340, 0127959/15-9)

RESOLUÇÃO - RE Nº 473, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016,

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Tollan Farmaceutica Limited, C-1, San Industrial Site, Saket, Dehrawar, Uttaranchal, Índia, Halex Istar Indústria Farmacêutica Ltda, CNPJ: 01.571.702/0001-08, 0941953/14-2)

RESOLUÇÃO - RE Nº 474, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016,

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 278, de 29 de janeiro de 2015, no Diário Oficial da União nº 22, de 02 de fevereiro de 2015, Seção 1, pág. 82 e suplemento, pág. 81, conforme expediente 1260615/16-3.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Rottendorf Pharma GmbH, Obentelweg Straße 51-61, 52330 - Emswilerth, North Rhine-Westphalia, Alemanha, Biobal Saans Farmacêutica Lda, CNPJ: 49.475.833/0001-06, 0625801/14-3)

RESOLUÇÃO - RE Nº 476, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (EMPRESA, ENDEREÇO, BAIRRO, CEP, CNPJ, PROCESSO, ATIVIDADE/CLASSE) and Value (Lidiane Soares Pereira Ribeiro, Praça Padre José Maria do Sacramento 100, BAIRRO: Centro CEP: 39643000 - CHAPADA DO NORTE/MG, CNPJ: 23.846.559/0001-61, PROCESSO: 25351.872373/2016-00, ATIVIDADE/CLASSE: COMERCIO CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSADO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL, PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS)

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.425, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 151, inciso III, e o Art. 54, inciso I, parágrafo 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Razão Social de Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: CIANO SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA
AUTORIZ/MS: 9.06281-3
CNPJ: 15.581.636/0001-41
PROCESSO: 25764.123741/2014-60 (2192714/16-6)
ENDERECO: RUA HAROLDO DE AZEVEDO, S/N - LOT CLIMA BOM I QUADRA 23 LOTE 06 A 09
BAIRRO: CLIMA BOM
MUNICIPIO: MACIÇO
UF: AL
CEP: 57.071-030
AREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.426, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 151, inciso III, e o Art. 54, inciso I, parágrafo 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Endereço de Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MÓVEIS LTDA - EPP
AUTORIZ/MS: 9.05652-9
CNPJ: 08.158.865/0001-92
PROCESSO: 25741.22-0880/2013-15 (2177153/16-7)
ENDERECO: RUA JUVENIL PARIZI TRENTO, Nº 10
BAIRRO: JARDIM ELDOARDO
MUNICIPIO: PALHOÇA
UF: SC
CEP: 88.132-533
AREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.427, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Saneantes Domissanitários, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Saneantes Domissanitários.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company details: Empresa: Indústria Farmacêutica Rioparanense Ltda, Endereço: Avenida Parraf, 2598 2600 - Jardim Jardim Amiel, Município: São José do Rio Preto - UF: SP, CEP: 15.657-43, Autorização de Funcionamento: 1.01.229-1, Expediente(s): 10.433/13-15-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Saneantes Domissanitários: LIQUIDOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.428, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with company details: Empresa: Drianjans Indústria Química e Farmacêutica S/A, Endereço: Rua VPR-01, Quadra 2-A, Módulo 05, Dalt, Município: Anápolis, UF: GO, CEP: 75114-020, Autorização de Funcionamento: 1.05.553-9, Expediente(s): 11.068/12-16-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica); suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with company details: Empresa Fabricante: Chiesi Farmacêutica S.P.A, Endereço: Via Palermo, 26/A - Parma, País: Itália, Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda, CNPJ: 01.363.932-0901-69, Autorização de Funcionamento: 1.00.056-9, Expediente(s): 1192299-16-1-0, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: sianocobalaminas de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with company details: Empresa: Circol Indústria de Medicamentos Ltda, Endereço: Rua Celso de Almeida Rufino Soares, 2780 - Jardim Paraíso, Município: Poços de Caldas, UF: MG, CEP: 37550-000, Autorização de Funcionamento: 1.04.384-1, Expediente(s): 1362537-16-3 e 1362620-16-3-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não esteréis: emulsões, leões, soluções, suspensões, nanosus e xampus. Semicóolidos não esteréis: cremes, pomadas e géis.

Table with company details: Empresa: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A, Endereço: VPR I, Quadra 2-A, Módulo 5, Dalt, Município: Anápolis, UF: GO, CEP: 75112-020, Autorização de Funcionamento: 1.07.517-7, Expediente(s): 120480216-2, 1301493716-1 e 1203985-16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: pós. Semicóolidos não esteréis: cremes e pomadas. Líquidos não esteréis: soluções.

Table with company details: Empresa: DFL Indústria e Comércio S/A, CNPJ: 33.112.695/8991-46, Endereço: Estrada do Cincense, 2059 - Jacareacanga, Município: Rio de Janeiro, UF: RJ, CEP: 22713-002, Autorização de Funcionamento: 1.00.177-7, Expediente(s): 1329432/16-2 e 1329485/16-7, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Semicóolidos não esteréis: géis.

Table with company details: Empresa: Farmate Indústria Química Farmacêutica Cosveto Ltda, CNPJ: 06.628.333/0001-40, Endereço: Avenida Dr. Antônio Lício Calles, Km 02, Sítio Jaguaras, Município: Barbalha, UF: CE, CEP: 63180-009, Autorização de Funcionamento: 1.01.085-5, Expediente(s): 1324188-16-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Table with company details: Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited, Endereço: 17-85, Juschnanesth, 2.ª avenida, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686, País: Japão, Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda, CNPJ: 56.998.701/0001-16, Autorização de Funcionamento: 1.09.553-7, Expediente(s): 1350959-16-9, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: comprimidos.

Table with company details: Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited, Endereço: 17-85, Juschnanesth, 2.ª avenida, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686, País: Japão, Empresa solicitante: Abbott Farmacêutica Ltda, CNPJ: 15.809.545/0001-50, Autorização de Funcionamento: 1.09.560-7, Expediente(s): 1372450-16-3-7, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: pós (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.429, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with company details: Empresa: Medicon Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda, Endereço: Avenida Leopardo Malde, 696, Praça 14 de Junho, Município: Manaus, UF: AM, CEP: 68.020-020, Autorização de Funcionamento: 1.07.267-3, Expediente(s): 0672573-15-2, Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Table with company details: Empresa: UCB Biotecnologia S.A, CNPJ: 04.711.500/0001-14, Endereço: Alameda Araxápolis, 3823 - Centro Empresarial Parkside, Município: Barueri, UF: SP, CEP: 06455-000, Autorização de Funcionamento: 1.02.361-1, Expediente(s): 1.39.456-1-9, Expediente(s): 0233258/15-1, Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

008223

08816

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.376-8  
 Av. Presidente Epitácio Paulo, 1115 - Bairro Co. Estúdios - Jd. Paulista - CEP 05520-210 - São Paulo/SP - Tel: (11) 5044.1111 - Fax: (11) 5044.9444

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V ADP Art. 1º, 2º e 2º do Provimento 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2006 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 58421003171351430883-1; Data: 10/03/2017 13:52:35**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEU50980-7AG9  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti  
 Titular



JUCESP PROTOCOLO  
0.089.679/15-5



**HYPERMARCAS S.A.**

*Companhia Aberta*

NIRE 35.300.353.251

CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

**ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA  
REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014, ÀS 10:00 HORAS**

1. **DATA, HORÁRIO E LOCAL:** Realizada aos 22 (vinte e dois) dias do mês de dezembro de 2014, às 10:00 horas, no escritório administrativo da Hypermarcas S.A. ("Companhia"), localizado na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Avenida Magalhães de Castro, 4.800, 24º andar, CEP 05502-001.

2. **CONVOCAÇÃO:** O Edital de Convocação foi publicado, em atendimento ao disposto no Art. 124 da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, conforme alterada e em vigor (a "Lei das Sociedades por Ações"), e na Instrução CVM nº 481/09, no jornal "Valor Econômico" (o "Valor Econômico"), nas edições de São Paulo e do Rio de Janeiro, dos dias 05, 09 e 10 de dezembro de 2014, nas páginas E3, E3 e E3, e nas páginas E4, E2 e E2, respectivamente, e no Diário Oficial do Estado de São Paulo ("DOESP"), nas edições dos dias 05, 09 e 10 de dezembro de 2014, nas páginas 11, 17 e 14, respectivamente.

3. **PRESENÇA:** Presentes os acionistas representando aproximadamente 70% (setenta por cento) do capital social total e votante da Companhia, conforme assinaturas constantes do Livro de Presença de Acionistas da Companhia.

4. **MESA:** Em razão da ausência do Sr. João Alves de Queiroz Filho, Presidente do Conselho de Administração, foi escolhida, entre os presentes, a Sra. Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu para presidir a presente assembleia, que convidou a mim, Juliana Aguinaga Damião Salem, para secretária-la.

Uiel  
ogal

R

J

B

R

J

P

(S)

008224

8.  
08227  
4



**5. ORDEM DO DIA: Deliberar sobre:**

**I. Cisão Parcial da Companhia, seguida da incorporação do acervo cindido pela Cosmed**

(a) ratificar o Protocolo e Justificação de Cisão Parcial da Hypermarcas S.A. com Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A., elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed, que estabelece, dentre outros, os termos e condições da cisão parcial da Companhia (a “Cisão Parcial”), seguida da incorporação da parcela cindida de seu patrimônio, constituída por determinados ativos e passivos relacionados à fabricação e comercialização de certos medicamentos atualmente fabricados na unidade de Jacarepaguá, na Estrada dos Bandeirantes, 3.091, Jacarepaguá, Rio de Janeiro, RJ, e decorrente da incorporação da Mantecorp Indústria Química e Farmacêutica S.A. (o “Acervo Cindido”), por sua subsidiária integral Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A., sociedade por ações, com sede na Cidade de Barueri, Estado de São Paulo, na Avenida Ceci, 282, módulo 1, Centro Empresarial Tamboré, Tamboré, CEP 06460-120, inscrita no CNPJ/MF sob nº. 61.082.426/0002-07 (“Cosmed”) (a “Incorporação do Acervo Cindido”) (o “Protocolo de Cisão”);

(b) ratificar a nomeação e contratação da CCA Continuity Auditores Independentes S/S, sociedade simples, com sede na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Alameda Santos, 2.313, 2º andar, Jardim Paulista, devidamente registrada no CRC/SP sob nº 2SP025430/O-2, inscrita no CNPJ/MF sob nº 10.686.276/0001-29 (“CCA”), como empresa especializada responsável pela elaboração do laudo de avaliação, no que se refere à avaliação contábil do Acervo Cindido, para fins da Cisão Parcial da Companhia, da Incorporação do Acervo Cindido e da Incorporação de Ações (conforme definido abaixo) na data base de 30 de setembro de 2014 (o “Laudo de Avaliação”);

(c) aprovar o Laudo de Avaliação, no que se refere à Cisão Parcial;

(d) apreciar e aprovar a proposta de Cisão Parcial da Companhia, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do artigo 229 da Lei das Sociedades por Ações, com a consequente redução do capital social da Companhia, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



008225

08218

e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante o cancelamento de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos acionistas da Companhia;

(e) apreciar e aprovar a proposta de Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do Artigo 227 da Lei das Sociedades por Ações, com o consequente aumento do capital social da Cosmed, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante a emissão de 144.448.632 (cento e quarenta e quatro milhões, quatrocentas e quarenta e oito mil, seiscentas e trinta e duas) ações ordinárias, nominativas e sem valor nominal pela Cosmed, a serem subscritas e integralizadas pelos acionistas da Companhia, em virtude da Cisão Parcial, nas proporções atualmente por eles detidas no capital social da Companhia;

## II. Incorporação de Ações da Cosmed pela Companhia

(f) ratificar o Protocolo e Justificação de Incorporação de Ações da Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. pela Hypermarchas S.A., elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed nos termos do Artigo 252 da Lei das Sociedades por Ações, que estabelece os termos e condições da Incorporação de Ações, e dos atos e providências nele contemplados (o "Protocolo de Incorporação de Ações");

(g) ratificar a nomeação e contratação da CCA como empresa especializada responsável pela elaboração do Laudo de Avaliação, no que se refere à avaliação contábil das ações da Cosmed, para fins da Incorporação de Ações, na data base de 30 de setembro de 2014;

(h) aprovar o Laudo de Avaliação, no que se refere à Incorporação de Ações;

(i) apreciar e aprovar a proposta de incorporação, pela Companhia, de ações emitidas pela Cosmed em decorrência do aumento do capital social ocorrido em razão da Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed (a "Incorporação de Ações"), nos termos do Protocolo de Incorporação de Ações, com o consequente

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a large signature and several smaller initials and marks.





008226

03849

aumento do capital social da Companhia, no valor total de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante a emissão de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) novas ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal, a serem subscritas pelos acionistas da Companhia, proporcionalmente às participações atualmente por eles detidas no capital social da Companhia; e

### III. Autorização aos Administradores

(j) autorizar os administradores da Companhia a praticar todos os atos necessários à efetivação das deliberações propostas e aprovadas pelos acionistas da Companhia.

6. **DELIBERAÇÕES:** Instalada a Assembleia e dado início à discussão das matérias indicadas na ordem do dia, os acionistas deliberaram o quanto segue:

I. **Sumário da Ata:** aprovar a lavratura da ata desta Assembleia na forma de sumário, nos termos do Art. 130, §1º, da Lei das Sociedades por Ações;

#### II. Cisão Parcial da Companhia, seguida da incorporação do acervo cindido pela Cosmed

(a) ratificar, por unanimidade de votos, o Protocolo de Cisão, elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed, nos termos do Anexo 6.II.(a) a esta ata, com a consequente autorização à Diretoria da Companhia para implementar todos os atos necessários correspondentes;

(b) ratificar, por unanimidade de votos, a nomeação e contratação da CCA, como empresa especializada responsável pela elaboração do Laudo de Avaliação, no que se refere à Cisão Parcial;

(c) aprovar, por unanimidade de votos, o Laudo de Avaliação, no que se refere à Cisão Parcial, nos termos do Anexo 6.II.(c) a esta ata;

(d) apreciar e aprovar, por unanimidade de votos, a Cisão Parcial da Companhia, com efeitos contábeis a partir de 31 de dezembro de 2014, com a versão da



008227

08020

parcela cindida de seu patrimônio para a Cosmed, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do Artigo 229 da Lei das Sociedades por Ações, com a conseqüente redução do capital social da Companhia, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante o cancelamento de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos acionistas, passando o capital social da Companhia dos atuais R\$5.269.124.421,04 (cinco bilhões, duzentos e sessenta e nove milhões, cento e vinte e quatro mil, quatrocentos e vinte e um Reais e quatro centavos), dividido em 632.100.787 (seiscentos e trinta e dois milhões, cem mil, setecentas e oitenta e sete) ações ordinárias, nominativa, escriturais e sem valor nominal para R\$5.220.493.192,25 (cinco bilhões, duzentos e vinte milhões, quatrocentos e noventa e três mil, cento e noventa e dois Reais e vinte e cinco centavos), dividido em 627.950.060 (seiscentos e vinte e sete milhões, novecentas e cinquenta mil e sessenta) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal;

(e) apreciar e aprovar, por unanimidade de votos, a Incorporação do Acervo Cindido pela Cosmed, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos do Artigo 227 da Lei das Sociedades por Ações, com o conseqüente aumento do capital social da Cosmed, no valor de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante a emissão de 144.448.632 (cento e quarenta e quatro milhões, quatrocentas e quarenta e oito mil, seiscentas e trinta e duas) ações ordinárias, nominativas e sem valor nominal pela Cosmed, a serem subscritas e integralizadas pelos acionistas da Companhia, em virtude da Cisão Parcial, nas proporções atualmente por eles detidas no capital social da Companhia;

### III. Incorporação de Ações da Cosmed pela Companhia

(f) ratificar, por unanimidade de votos, o Protocolo de Incorporação de Ações, elaborado pelas Diretorias da Companhia e da Cosmed, nos termos do Anexo 6.III.(f) a esta ata, com a conseqüente autorização à Diretoria da Companhia para implementar todos os atos necessários correspondentes;

(g) ratificar, por unanimidade de votos, a nomeação e contratação da CCA, como empresa especializada responsável pela elaboração do Laudo de Avaliação, no que se refere à Incorporação de Ações;



008228

08821

(h) aprovar, por unanimidade de votos, o Laudo de Avaliação, no que se refere à Incorporação de Ações; nos termos do Anexo 6.II.(c) a esta ata;

(i) apreciar e aprovar, por unanimidade de votos, a Incorporação de Ações, com efeitos contábeis a partir de 31 de dezembro de 2014, nos termos do Protocolo de Incorporação de Ações, com o consequente aumento do capital social da Companhia, no valor total de R\$48.631.228,79 (quarenta e oito milhões, seiscentos e trinta e um mil, duzentos e vinte e oito Reais e setenta e nove centavos), mediante a emissão de 4.150.727 (quatro milhões, cento e cinquenta mil, setecentas e vinte e sete) novas ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal, a serem subscritas pelos acionistas da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos mesmos;

(j) consignar que em decorrência de a Incorporação de Ações ocorrer imediatamente após a realização da operação de Cisão Parcial da Companhia, o capital social da Companhia permanecerá inalterado tendo em vista que, logo após a redução do capital social em razão da Cisão Parcial da Companhia, o capital social sofreu um aumento no mesmo valor, em decorrência da Incorporação de Ações, de forma que o Artigo 5º do Estatuto Social da Companhia não será objeto de qualquer modificação; e

#### IV. Autorização aos Administradores

(k) autorizar, por unanimidade de votos, os administradores da Companhia a praticarem todos os atos necessários à efetivação das deliberações propostas e aprovadas pelos acionistas da Companhia.

#### 7. ENCERRAMENTO:

Nada mais havendo a ser tratado inexistindo qualquer outra manifestação, foi encerrada a presente assembleia, da qual foi lavrada a presente ata em forma de sumário, que, lida e aprovada, foi assinada por todos os presentes. Presidente da Mesa: Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu. Secretária: Juliana Aguinaga Damião Salem. Acionistas presentes: (a) Igarapava Participações S.A., Maiorem S.A. de C.V., Claudio Bergamo dos Santos e Nelson José de Mello (p.p. Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu); Marcelo Henrique Limírio Gonçalves; Cleonice Barbosa Limírio Gonçalves; Marcelo Henrique Limírio Gonçalves Filho; Luana Barbosa Limírio Gonçalves Sant'Anna Braga (p.p. Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu); e (b) ADVANCED SERIES TRUST - AST GOLDMAN SACHS MULTI-ASSET PORTFOLIO; ADVANCED SERIES TRUST - AST PARAMETRIC EMERGING MARKETS EQUITY

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-8  
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1165 - Bairro Dos Edifícios - Fone: (51) 3622.2222 - Fax: (51) 3622.2222

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º do V.P.P. e Art. 6º do Lei Federal 5.958/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2005 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 58421003171351430883-7; Data: 10/03/2017 13:52:35

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEU50974-PV1P  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valberdo Miranda Cavalcanti  
Titular

~~08222~~  
008229

PORTFOLIO; ADVANCED SERIES TRUST - AST PRUDENTIAL GROWTH ALLOCATION PORTFOLIO; ADVANCED SERIES TRUST - AST QMA EMERGING MARKETS EQUITY PORTFOLIO; ADVISORS INNER CIRCLE FUND - ACADIAN EMERGING MARKETS PORTFOLIO; ALAMEDA COUNTY EMPLOYEES RETIREMENT ASSOCIATION; ALASKA PERMANENT FUND; ALPINE GLOBAL CONSUMER GROWTH FUND; AMERGEN CLINTON NUCLEAR POWER PLANT NONQUALIFIED FUND; AMERICAN CENTURY RETIREMENT DATE TRUST; AMERICAN CENTURY SICAV; AMERICAN CENTURY WORLD MUTUAL FUNDS, INC. - EMERGING MARKETS FUND; AMERICAN CENTURY WORLD MUTUAL FUNDS, INC. - NT EMERGING MARKETS FUND; AMERICAN FUNDS INSURANCE SERIES - GLOBAL SMALL CAPITALIZATION FUND; AMERICAN FUNDS INSURANCE SERIES - GROWTH INCOME FUND; AMERICAN FUNDS INSURANCE SERIES - INTERNATIONAL FUND; ARIZONA PSPRS TRUST; ARTISAN EMERGING MARKETS FUND; ARTISAN PARTNERS GLOBAL FUNDS PUBLIC LIMITED COMPANY; ASCENSION HEALTH MASTER PENSION TRUST; AT&T UNION WELFARE BENEFIT TRUST; AZL BLACKROCK GLOBAL ALLOCATION FUND; BELLSOUTH CORPORATION RFA VEB A TRUST; BLACKROCK CDN MSCI EMERGING MARKETS INDEX FUND; BLACKROCK GLOBAL ALLOCATION FUND, INC. ; BLACKROCK GLOBAL ALLOCATION PORTFOLIO OF BLACKROCK SERIES FUND, INC. ; BLACKROCK GLOBAL ALLOCATION V.I. FUND OF BLACKROCK VARIABLE SERIES FUNDS, INC. ; BLACKROCK INSTITUTIONAL TRUST COMPANY, N.A. ; BLACKROCK LATIN AMERICA FUND, INC; BRITISH AIRWAYS PENSION TRUSTEES LIMITED - MAIN A/C; BRITISH AIRWAYS PENSION TRUSTEES LIMITED - MAIN A/C; BRITISH AIRWAYS PENSION TRUSTEES LTD. (MPF A/C) ; CAISSE DE DEPOT ET PLACEMENT DU QUEBEC; CALIFORNIA PUBLIC EMPLOYEES' RETIREMENT SYSTEM; CALIFORNIA PUBLIC EMPLOYEES' RETIREMENT SYSTEM; CALIFORNIA PUBLIC EMPLOYEES' RETIREMENT SYSTEM; CALIFORNIA PUBLIC EMPLOYEES' RETIREMENT SYSTEM; CALIFORNIA PUBLIC EMPLOYEES' RETIREMENT SYSTEM; CANADA PENSION PLAN INVESTMENT BOARD; CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS TOTAL OPPORTUNITIES FUND (CANADA); CAPITAL GROUP INTERNATIONAL EQUITY FUND (CANADA); CENTRAL STATES SOUTHEAST AND SOUTHWEST AREAS PENSION FUND; CENTURYLINK, INC. DEFINED BENEFIT MASTER TRUST; CF DV EMERGING MARKETS STOCK INDEX FUND; CHANG HWA COMMERCIAL BANK, LTD., IN ITS CAPACITY AS MASTER CUSTODIAN OF ING BRAZIL FUND; CIBC EMERGING MARKETS INDEX FUND; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; CITY OF NEW YORK GROUP TRUST; COLLEGE RETIREMENT EQUITIES FUND; COMMONWEALTH SUPERANNUATION CORPORATION; COMPASS AGE LLC; DEUTSCHE X -TRACKERS MSCI BRAZIL HEDGED EQUITY ETF; DEUTSCHE X -TRACKERS MSCI ALL WORLD EX-US HEDGED EQUITY ETF; DELAWARE GROUP FOUNDATION FUNDS - DELAWARE AGGRESSIVE ALLOCATION PORTFOLIO; DELAWARE GROUP FOUNDATION FUNDS - DELAWARE CONSERVATIVE ALLOCATION PORTFOLIO; DELAWARE GROUP FOUNDATION FUNDS - DELAWARE MODERATE ALLOCATION PORTFOLIO; DELAWARE GROUP GLOBAL & INTERNATIONAL FUNDS - DELAWARE EMERGING MARKETS FUND;

Handwritten marks and signatures at the bottom right of the page, including a large stylized signature and several smaller initials and scribbles.

008230

0823

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-0  
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Rio Elitório - João Pessoa/PB - CEP: 55010-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (33) 3241-2411 - Fax: (33) 3241-2412

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 5.721/2008 assinado e autenticado eletronicamente.

Cód. Autenticação: 58421003171351430883-8; Data: 10/03/2017 13:52:35

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEU50973-DB3M  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valbéria Miranda Cavalcanti  
Titular

DELAWARE POOLED TRUST - THE EMERGING MARKETS PORTFOLIO II;  
DELAWARE VIP TRUST - DELAWARE VIP EMERGING MARKETS SERIES;  
DIVERSIFIED MARKETS (2010) POOLED FUND TRUST; DOW RETIREMENT GROUP TRUST;  
EATON VANCE COLLECTIVE INVESTMENT TRUST FOR EMPLOYEE BENEFIT PLANS - EMERGING MARKETS EQUITY FUND; EATON VANCE TRUST COMPANY COMMON TRUST FUND - PARAMETRIC STRUCTURED EMERGING MARKETS EQUITY COMMON TRUST FUND; EMERGING MARKETS EQUITY FUND; EMERGING MARKETS EQUITY INDEX MASTER FUND; EMERGING MARKETS EQUITY INDEX PLUS FUND; EMERGING MARKETS EQUITY TRUST 3; EMERGING MARKETS EQUITY TRUST 4; EMERGING MARKETS EX-CONTROVERSIAL WEAPONS EQUITY INDEX FUND B; EMERGING MARKETS GREAT CONSUMER FUND; EMERGING MARKETS INDEX NON-LENDABLE FUND; EMERGING MARKETS INDEX NON-LENDABLE FUND B; EMERGING MARKETS PLUS SERIES OF BLACKROCK QUANTITATIVE PARTNERS, L.P. ; EMERGING MARKETS SUDAN FREE EQUITY INDEX FUND; EMPLOYEES RETIREMENT SYSTEM OF THE STATE OF HAWAII; EVANGELICAL LUTHERAN CHURCH IN AMERICA BOARD OF PENSIONS; EXELON CORPORATION PENSION MASTER RETIREMENT TRUST; FIDELITY INVESTMENT TRUST: LATIN AMERICA FUND; FIDELITY LATIN AMERICA FUND; FIDELITY SALEM STREET TRUST: FIDELITY SERIES GLOBAL EX U.S. INDEX FUND; FIDELITY SALEM STREET TRUST: SPARTAN EMERGING MARKETS INDEX FUND; FIDELITY SALEM STREET TRUST: SPARTAN GLOBAL EX U.S. INDEX FUND; FIRST TRUST BRAZIL ALPHADDEX FUND; FLORIDA RETIREMENT SYSTEM TRUST FUND; FORD MOTOR COMPANY DEFINED BENEFIT MASTER TRUST; FORD MOTOR COMPANY OF CANADA, LIMITED PENSION TRUST; GENERAL BOARD OF PENSION AND HEALTH BENEFITS OF THE UNITED METHODIST CHURCH, INC. IN MISSOURI; GENESIS EMERGING MARKETS L.P. ; GLOBAL X BRAZIL CONSUMER ETF; GLOBAL X BRAZIL MID CAP ETF; GMAM GROUP PENSION TRUST II; GMAM INVESTMENT FUNDS TRUST; GOLDMAN SACHS PROFIT SHARING MASTER TRUST; GUIDESTONE FUNDS EMERGING MARKETS EQUITY FUND; HC CAPITAL TRUST THE INSTITUTIONAL INTERNATIONAL EQUITY PORTFOLIO; HC CAPITAL TRUST THE INSTITUTIONAL INTERNATIONAL EQUITY PORTFOLIO; HC CAPITAL TRUST THE INTERNATIONAL EQUITY PORTFOLIO; HC CAPITAL TRUST THE INTERNATIONAL EQUITY PORTFOLIO; HOWARD HUGHES MEDICAL INSTITUTE; HSBC EMERGING MARKETS POOLED FUND; IBM 401(K) PLUS PLAN; IBM DIVERSIFIED GLOBAL EQUITY FUND; ING (L) ; ING EMERGING MARKETS INDEX PORTFOLIO; VOYA MULTI-MANAGER EMERGING MARKETS EQUITY FUND; INTEGRA EMERGING MARKETS EQUITY FUND; INVESCO MACRO INTERNATIONAL EQUITY FUND; INVESCO MACRO LONG/SHORT FUND; ISHARES II PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES III PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES MSCI ACWI EX US ETF; ISHARES MSCI ACWI ETF; ISHARES MSCI BRAZIL CAPPED ETF; ISHARES MSCI BRIC ETF; ISHARES MSCI EMERGING MARKETS ETF; ISHARES PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES V PUBLIC LIMITED COMPANY; ISHARES VII PUBLIC LIMITED COMPANY; IVY FUNDS VIP INTERNATIONAL CORE EQUITY; IVY INTERNATIONAL CORE EQUITY FUND; JAPAN TRUSTEE SERVICES BANK, LTD. RE: RTB NIKKO BRAZIL EQUITY ACTIVE MOTHER FUND; JAPAN TRUSTEE SERVICES BANK, LTD. STB BRAZIL STOCK MOTHER FUND; JOHN DEERE

Handwritten notes and signatures at the bottom right of the page, including a large 'J' and 'R' and various scribbles.



008231

~~08524~~

PENSION TRUST; JOHN HANCOCK FUNDS II STRATEGIC EQUITY ALLOCATION FUND; JOHN HANCOCK VARIABLE INSURANCE TRUST INTERNATIONAL EQUITY INDEX TRUST B; JOHNSON & JOHNSON PENSION AND SAVINGS PLANS MASTER TRUST; KANSAS PUBLIC EMPLOYEES RETIREMENT SYSTEM; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVIP DELAWARE FOUNDATION AGGRESSIVE ALLOCATION FUND; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVIP DELAWARE FOUNDATION CONSERVATIVE ALLOCATION FUND; LINCOLN VARIABLE INSURANCE PRODUCTS TRUST - LVIP DELAWARE FOUNDATION MODERATE ALLOCATION FUND; LMCG GLOBAL MULTICAP FUND; LOS ANGELES COUNTY EMPLOYEES RETIREMENT ASSOCIATION; LVIP BLACKROCK EMERGING MARKETS INDEX RPM FUND; MACQUARIE COLLECTIVE FUNDS PLC; MELLON BANK N.A EMPLOYEE BENEFIT COLLECTIVE INVESTMENT FUND PLAN; MICROSOFT GLOBAL FINANCE; MINISTRY OF STRATEGY AND FINANCE; MINISTRY OF STRATEGY AND FINANCE; NATIONAL COUNCIL FOR SOCIAL SECURITY FUND; NATIONAL COUNCIL FOR SOCIAL SECURITY FUND; NAV CANADA PENSION PLAN; NEI NORTHWEST EMERGING MARKETS FUND; NEW YORK STATE TEACHERS RETIREMENT SYSTEM; NORGES BANK; NORTHERN TRUST COLLECTIVE ALL COUNTRY WORLD INDEX (ACWI) EX-US FUND-LENDING; NORTHERN TRUST COLLECTIVE EMERGING MARKETS INDEX FUND-LENDING; NTGI - QUANTITATIVE MANAGEMENT COLLECTIVE FUNDS TRUST; NZAM EM8 EQUITY PASSIVE FUND; OYSTER CREEK NUCLEAR GENERATING STATION QUALIFIED FUND; PACE INTERNATIONAL EMERGING MARKETS EQUITY INVESTMENTS; PANAGORA GROUP TRUST; PARKER HANNIFIN COLLECTIVE INVESTMENT TRUST; PEPSICO, INC. MASTER RETIREMENT TRUST; PICTET GENERICS; POWERSHARES S&P EMERGING MARKETS HIGH BETA PORTFOLIO; POWERSHARES S&P EMERGING MARKETS LOW VOLATILITY PORTFOLIO; PUBLIC EMPLOYEE RETIREMENT SYSTEM OF IDAHO; PUBLIC SECTOR PENSION INVESTMENT BOARD; PYRAMIS GLOBAL EX U.S. INDEX FUND LP; QWEST OCCUPATIONAL HEALTH TRUST; SCHWAB EMERGING MARKETS EQUITY ETF; SMALLCAP WORLD FUND INC; SPDR S&P EMERGING MARKETS ETF; SSGA EMERGING MARKETS INDEX PLUS NON-LENDING COMMON TRUST FUND; SSGA MSCI BRAZIL INDEX NON-LENDING QP COMMON TRUST FUND; STATE OF ALASKA RETIREMENT AND BENEFIT PLANS; STATE OF OREGON; STATE STREET BANK AND TRUST COMPANY INVESTMENT FUNDS FOR TAX EXEMPT RETIREMENT PLANS; STATE STREET GLOBAL ADVISORS LUXEMBOURG SICAV - SSGA ENHANCED EMERGING MARKETS EQUITY FUND; TEACHER RETIREMENT SYSTEM OF TEXAS; TEACHER RETIREMENT SYSTEM OF TEXAS; TEACHERS RETIREMENT SYSTEM OF THE STATE OF ILLINOIS; TESCO PLC PENSION SCHEME; THE BANK OF KOREA; THE BARING EMERGING MARKETS UMBRELLA FUND, SUB FUND, THE BARING LATIN AMERICA FUND; THE CALIFORNIA ENDOWMENT; THE CALIFORNIA STATE TEACHERS RETIREMENT SYSTEM; THE COCA COLA MASTER RETIREMENT TRUST; THE GENESIS EMERGING MARKETS INVESTMENT COMPANY (SICAV) ; THE INTERNATIONAL TELEPHONE AND TELEGRAPH MASTER RETIREMENT TRUST; THE MONETARY AUTHORITY OF SINGAPORE; THE NOMURA TRUST AND BANKING CO., LTD. RE: INT. EMERGING STOCK INDEX MSCI EMERGING NO HEDGE MOTHER; THE PENSION RESERVES INVESTMENT MANAGEMENT BOARD; THE ROBERT WOOD JOHNSON FOUNDATION; THE

Handwritten marks and signatures at the bottom right of the page, including a large 'S', a '9', and several scribbles.

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-8  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 416 - Bairro dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 51.040-000 - www.registrocivil.pb.gov.br - Tel: (33) 319-3461 - Fax: (33) 324-5431

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 9º e 10º do Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cod. Autenticação: 58421003171351430883-10; Data: 10/03/2017 13:52:35**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEU50971-UGQI  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bat. Valbar de Miranda Cavalcanti  
 Titular

008232  
~~08825~~

ROMAN CATHOLIC ARCHBISHOP OF LOS ANGELES A CORPORATION SOLE; THE SEI EMERGING MARKETS EQUITY FUND; THE SEVENTH SWEDISH NATIONAL PENSION FUND - AP 7 EQUITY FUND; THE STATE TEACHERS RETIREMENT SYSTEM OF OHIO; THE UNITED NATIONS FOR AND ON BEHALF OF PARTICIPANTS AND BENEFICIARIES OF THE UNITED NATIONS JOINT STAFF PENSION FUND; THREADNEEDLE INVESTMENT FUNDS ICVC; THREE MILE ISLAND UNIT ONE QUALIFIED FUND; TIAA-CREF FUNDS - TIAA-CREF EMERGING MARKETS EQUITY INDEX FUND; TREASURER OF THE STATE OF NORTH CAROLINA EQUITY INVESTMENT FUND POOLED TRUST; UAW RETIREE MEDICAL BENEFITS TRUST; UAW RETIREE MEDICAL BENEFITS TRUST; UAW RETIREE MEDICAL BENEFITS TRUST; UAW RETIREE MEDICAL BENEFITS TRUST; UPS GROUP TRUST; UTAH STATE RETIREMENT SYSTEMS; VANGUARD EMERGING MARKETS SELECT STOCK FUND; VANGUARD EMERGING MARKETS STOCK INDEX FUND; VANGUARD FTSE ALL-WORLD EX-US INDEX FUND, A SERIES OF VANGUARD INTERNATIONAL EQUITY INDEX FUNDS; VANGUARD FUNDS PUBLIC LIMITED COMPANY; VANGUARD FUNDS PUBLIC LIMITED COMPANY; VANGUARD TOTAL WORLD STOCK INDEX FUND, A SERIES OF VANGUARD INTERNATIONAL EQUITY INDEX FUNDS; WASHINGTON STATE INVESTMENT BOARD; WHEELS COMMON INVESTMENT FUND; AMCAP FUND; BRITISH COAL STAFF SUPERANNUATION SCHEME; BRITISH COAL STAFF SUPERANNUATION SCHEME; CAPITAL EMERGING MARKETS TOTAL OPPORTUNITIES FUND (AUSTRALIA) ; CAPITAL GROUP ALL COUNTRY WORLD EQUITY COMMON TRUST (US) ; CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS EQUITY TRUST (US) ; CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS EQUITY TRUST (US) DB; CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS RESTRICTED EQUITY COMMON TRUST (US) ; CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS TOTAL OPPORTUNITIES COMMON TRUST (US) ; CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS TOTAL OPPORTUNITIES FUND; CAPITAL GROUP EMERGING MARKETS TOTAL OPPORTUNITIES TRUST (US) ; CAPITAL GROUP EMPLOYEE BENEFIT INVESTMENT TRUST; CAPITAL GROUP EMPLOYEE BENEFIT INVESTMENT TRUST; CAPITAL GROUP EMPLOYEE BENEFIT INVESTMENT TRUST; CAPITAL GROUP INTERNATIONAL ALL COUNTRIES EQUITY TRUST (US) ; CAPITAL INTERNATIONAL EMERGING MARKETS FUND; CAPITAL INTERNATIONAL FUND; CAPITAL INTERNATIONAL FUND JAPAN; CAPITAL INTERNATIONAL GLOBAL EQUITIES' FUND; CAPITAL INTERNATIONAL PORTFOLIOS; CAPITAL INTERNATIONAL PORTFOLIOS; COLUMBIA EMERGING MARKETS FUND; COLUMBIA GLOBAL OPPORTUNITIES FUND; COLUMBIA VARIABLE PORTFOLIO - EMERGING MARKETS FUND; CONSTRUCTION & BUILDING UNIONS SUPERANNUATION FUND; EMERGING MARKETS EQUITY FUND; EMERGING MARKETS GROWTH FUND INC; EUROPACIFIC GROWTH FUND; FIDELITY INVESTMENTS MONEY MANAGEMENT INC. ; FRANKLIN TEMPLETON CORPORATE CLASS LTD; FRANKLIN TEMPLETON INVESTMENT FUNDS; GENESIS EMERGING MARKETS FUND LIMITED; JNL/BLACKROCK GLOBAL ALLOCATION FUND; JNL/CAPITAL GUARDIAN GLOBAL BALANCED FUND; JNL/MELLON CAPITAL EMERGING MARKETS INDEX FUND; MINeworkers' PENSION SCHEME; NEW WORLD FUND INC. ; NEW YORK STATE COMMON RETIREMENT FUND; PUBLIC EMPLOYEES RETIREMENT SYSTEM OF OHIO; RETIREMENT PLAN FOR EMPLOYEES OF AETNA INC; SBC MASTER PENSION TRUST; STATE OF NEW

10

*(Handwritten signatures and initials)*





008233

08826

MEXICO STATE INVESTMENT COUNCIL; STATE OF WYOMING; TEMPLETON GLOBAL INVESTMENT TRUST - TEMPLETON BRIC FUND; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MTBJ400045828; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MTBJ400045829; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MTBJ400045833; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045792; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045794; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045795; THE MASTER TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE FOR MUTB400045796; VANGUARD INVESTMENT SERIES, PLC; VANGUARD TOTAL INTERNATIONAL STOCK INDEX FUND, A SERIES OF VANGUARD STAR FUNDS; HSBC INTERNATIONAL SELECT FUND - MULTIALPHA GLOBAL EMERGING MARKETS EQUITY (p.p. Anderson Carlos Koch).

São Paulo, 22 de dezembro de 2014

Confere com a original lavrada no livro próprio.

*Fabiola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu*

**FABIOLA CAROLINA LISBOA CAMMAROTA DE ABREU**

Presidente

*Juliana Aguinaga Damiao Salem*

**JULIANA AGUINAGA DAMIÃO SALEM**

Secretária



11

*[Handwritten signatures and initials]*





008234

~~08827~~

**HYPERMARCAS S.A.**  
*Companhia Aberta*

NIRE 35.300.353.251  
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

**ANEXO 6.II.(a) A**  
**ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA**  
**REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014**

PROTOCOLO DE CISÃO

J R

R.

12

(B) (C) (D) (E) (F) (G) (H) (I) (J) (K) (L) (M) (N) (O) (P) (Q) (R) (S) (T) (U) (V) (W) (X) (Y) (Z)



008235

~~08828~~

**HYPERMARCAS S.A.**  
*Companhia Aberta*

NIRE 35.300.353.251  
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

**ANEXO 6.II.(c) À**  
**ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA**  
**REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014**

LAUDO DE AVALIAÇÃO

§ 2

§

13

Handwritten signatures and initials, including a circled '13' and a circled '20'.



008236

~~008236~~

**HYPERMARCAS S.A.**

*Companhia Aberta*

NIRE 35.300.353.251

CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

ANEXO 6.III.(f) À

**ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA**  
**REALIZADA EM 22 DE DEZEMBRO DE 2014**

PROTOCOLO DE INCORPORAÇÃO DE AÇÕES

J R

8.

14

008237

X -

08830

*[Handwritten signature]*

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1888  
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS,  
INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
<http://www.azevedobastos.not.br>  
E-mail: [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude etc...

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.  
O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 10/03/2017 às 14:16:18 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b22c1c90aea005fec871d82391fb7081078df53e927231f4cf87e04af05dd6f5dfb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43dc20d9f619c170df911fd040cacc09b89

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

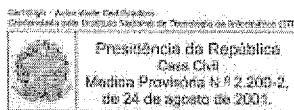
**Esta certidão tem a sua validade até: 10/03/2018 às 14:09:49 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 668552

Código de Controle da Autenticação:

**58421003171351430883-1 a 58421003171351430883-14**

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



*[Handwritten signatures and initials]*

08831

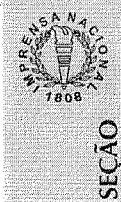
008238

ISSN 1677-7069



# DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional



SEÇÃO 3

Ano CLIV Nº 140  
Brasília - DF, segunda-feira, 24 de julho de 2017

### Sumário

	PÁGINA
Presidência da República	1
Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento	2
Ministério da Ciência, Tecnologia, Inovações e Comunicações	5
Ministério da Cultura	9
Ministério da Defesa	11
Ministério da Educação	26
Ministério da Fazenda	66
Ministério da Integração Nacional	77
Ministério da Justiça e Segurança Pública	78
Ministério da Saúde	81
Ministério das Cidades	92
Ministério de Minas e Energia	93
Ministério do Desenvolvimento Social	97
Ministério da Indústria, Comércio Exterior e Serviços	101
Ministério do Esporte	101
Ministério do Meio Ambiente	101
Ministério do Planejamento, Desenvolvimento e Gestão	102
Ministério do Trabalho	103
Ministério do Turismo	108
Ministério dos Direitos Humanos	109
Ministério dos Transportes, Portos e Aviação Civil	109
Ministério Público da União	112
Tribunal de Contas da União	114
Defensoria Pública da União	115
Poder Legislativo	116
Poder Judiciário	116
Entidades de Fiscalização do Exercício das Profissões Liberais	124
Ineditoriais	131

crystalinas e 10 (dez) poços tubulares em áreas de rochas sedimentares, localizadas em municípios diversos do estado de Pernambuco, inseridos na área de atuação da Superintendência Regional de Pernambuco - SR(05), Fundamento Legal: Lei 8666/95. Vigência: 20/07/2017 a 19/07/2018. Valor Total: R\$6.104.758,40. Fonte: 100000000 - 2017NE000303. Data de Assinatura: 20/07/2017.

(SICON - 21/07/2017) 373048-37201-2017NE000040

### INSTITUTO NACIONAL DE TECNOLOGIA DA INFORMAÇÃO

AVISO DE LICITAÇÃO  
PREGÃO Nº 6/2017 - UASG 243001

Nº Processo: 99990000328201754. Objeto: Pregão Eletrônico - Contratação de serviços especializados de suporte e administração da infraestrutura de dados, administração de dados e banco de dados e Operação em Segurança da Informação SIC. Total de Itens Licitados: 00004. Edital: 24/07/2017 de 08h00 às 12h00 e de 14h00 às 17h59. Endereço: Sen Quadra 02 Bloco e Asa Norte - BRASILIA - DF ou [www.comprasgovernamentais.gov.br/edital/243001-05-6-2017](http://www.comprasgovernamentais.gov.br/edital/243001-05-6-2017). Entrega das Propostas: a partir de 24/07/2017 às 08h00 no site [www.comprasnet.gov.br](http://www.comprasnet.gov.br). Abertura das Propostas: 03/08/2017 às 08h00 no site [www.comprasnet.gov.br](http://www.comprasnet.gov.br).

JORGE LUIS RODRIGUES  
Prezante

(SIDECC - 21/07/2017) 243001-24298-2017NE000011

### SECRETARIA-GERAL EMPRESA BRASIL DE COMUNICAÇÃO S/A

EXTRATO DE TERMO ADITIVO

Espécie: Termo Aditivo nº 03 ao Contrato de Prestação de Serviços de Manutenção Predial EBC/COORD-CMNº 0050/2014. Contratante: Empresa Brasil de Comunicação S/A - EBC. Contratada: GB

Consultoria e Serviços Eireli EPP, CNPJ: 17.298.685/0001-05. Objeto: registrar a revisão do valor mensal contratado e discriminar os dados da Nota de Empenho do Exercício Financeiro de 2017. Do valor mensal revisado: R\$ 1.744.790,00. Dos Recursos Orçamentários: Programa de Trabalho: 24722210126750001 (Comunicação de Atos e Fatos do Governo Federal), Elemento de Despesa: 339039 (Outros Serviços de Terceiros - Pessoa Jurídica), Nota de Empenho: 2017NE001323, Emissão: 24/04/2017. Valor: R\$ 83.169,95. Programa de Trabalho: 24722210126750001 (Comunicação de Atos e Fatos do Governo Federal), Elemento de Despesa: 339039 (Outros Serviços de Terceiros - Pessoa Jurídica), Nota de Empenho: 2017NE001324, Emissão: 24/04/2017. Valor: R\$ 186.228,95. Da Nota de Empenho do Exercício de 2017, Programa de Trabalho: 24722202520B30001 (Fortalecimento do Sistema Público de Radiodifusão e Comunicação), Elemento de Despesa: 339039 (Outros Serviços de Terceiros/Pessoa Jurídica), Nota de Empenho: 2017NE000422, Emissão: 09/02/2017. Valor: R\$ 164.813,91. Vigência: 11/08/2016 a 11/08/2017. Assinatura: 19/07/2015. Processo: 1444/2013.

### ADVOCACIA-GERAL DA UNIÃO SECRETARIA-GERAL DE ADMINISTRAÇÃO SUPERINTENDÊNCIA DE ADMINISTRAÇÃO NO RIO DE JANEIRO

AVISO DE SUSPENSÃO  
PREGÃO Nº 10/2017

Comunicamos a suspensão da licitação supracitada, publicada no D.O.U em 19/07/2017. Objeto: Pregão Eletrônico - Contratação de empresa especializada na prestação de serviços contínuos de OPERADOR DE MÁQUINA COPIADORA, com execução mediante o regime de empreitada por preço global e dedicação exclusiva de mão de obra, para atender às necessidades das unidades circunscritas à SAID/RJ no Estado de Minas Gerais, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas no Edital e no Termo de Referência.

ROSIANE MARIA SILVA LINS  
Pregoeira

(SIDECC - 21/07/2017) 110102-00001-2017NE000096

### CONSELHO DE GOVERNO CÂMARA DE REGULAÇÃO DO MERCADO DE MEDICAMENTOS COMUNICADO Nº 11, DE 21 DE JULHO DE 2017

Atualiza a relação dos grupos econômicos, conforme definição constante do Comunicado nº 5, de 25 de março de 2015.  
A Secretaria-Executiva da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos - SCMED, com fulcro no inciso XIII do artigo 12 da Resolução CMED nº 3, de 29 de julho de 2003, tendo em vista a Resolução CMED nº 1, de 23 de fevereiro de 2015, expede o presente Comunicado:  
1 - Fica atualizada, no Anexo deste Comunicado, a relação dos grupos econômicos, conforme definição constante do Comunicado nº 5, de 25 de março de 2015.  
1.1 - As empresas que não constarem da relação serão consideradas empresas individuais.  
2 - As empresas deverão encaminhar a esta Secretaria-Executiva, por e-mail ou mediante protocolo na Anvisa, no prazo de 10 dias a contar da publicação deste Comunicado, a reificação dos grupos econômicos constantes do Anexo.  
3 - O Anexo e sua atualização, de acordo com as reificações de que tratam o item anterior, serão divulgados na página da CMED no portal eletrônico da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA).  
4 - Este Comunicado entra em vigor na data de sua publicação.

LEANDRO PINHEIRO SAFATLE

### Presidência da República

### CASA CIVIL INSTITUTO NACIONAL DE COLONIZAÇÃO E REFORMA AGRÁRIA SUPERINTENDÊNCIA REGIONAL EM PERNAMBUCO

EXTRATO DE CONTRATO Nº 4/2017 - UASG 373048

Nº Processo: 54140000329201751.  
CONCORRÊNCIA SRP Nº 5/2016. Contratante: INSTITUTO NACIONAL DE COLONIZAÇÃO E REFORMA AGRÁRIA. CNPJ Contratado: 05604422000190. Contratado: AGROMAQUINAS EMPREENDIMENTOS - AGRICOLAS LTDA. Objeto: Perfuração e instalação de 150 (cento e cinquenta) poços tubulares em áreas de rochas

TABELA DE PREÇOS DE JORNAIS AVULSOS		
Páginas	Distrito Federal	Demaís Estados
de 04 a 28	R\$ 0,20	R\$ 2,00
de 32 a 76	R\$ 0,90	R\$ 2,40
de 80 a 156	R\$ 1,90	R\$ 3,40
de 160 a 250	R\$ 2,50	R\$ 4,00
de 254 a 500	R\$ 5,00	R\$ 6,50

=Acima de 500 páginas = preço de tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,179

SECRETARIA-EXECUTIVA - CMED ANEXO		
Grupo	CNPJ	Razão Social
GRUPO ACHE/BIOSINTÉTICA	60.659.463/0029-92	ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A
GRUPO ACHE/BIOSINTÉTICA	53.162.095/0001-06	BIOSINTÉTICA FARMACEUTICA LTDA
GRUPO ACHE/BIOSINTÉTICA	60.659.463/0001-91	ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A
GRUPO ALTHAIA	48.344.795/0001-23	ALTHAIA S.A. INDUSTRIA FARMACEUTICA
GRUPO ALTHAIA	48.344.752/0007-19	ALTHAIA S.A. INDUSTRIA FARMACEUTICA
GRUPO AUROBINDO	04.301.884/0001-75	AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA
GRUPO AUROBINDO	07.925.705/0001-69	AUROBINDO PHARMA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	18.459.628/0001-15	BAYER S.A
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	56.990.534/0001-67	SCHERING DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA
GRUPO BAYER/SCHERING DO BRASIL	14.372.581/0001-02	BAYER S.A
GRUPO CIFARMA/MABRA	109.545.589/0001-88	MABRA FARMACEUTICA LTDA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00032017072400001

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

008239 N

08232



GRUPO CIFARMA/AMABRA	17.562.075/0001-69	CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO CIMED/NECKERMAN	02.814.397/0001-07	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
GRUPO CIMED/NECKERMAN	48.113.906/0001-49	ONIFARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO CRISTALIA	44.734.671/0001-51	CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO CRISTALIA	44.734.671/0004-02	CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	45.992.062/0001-65	GERMED FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	37.507.378/0003-65	EMS S/A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	05.044.984/0001-26	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	37.507.378/0001-01	EMS S/A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	72.595.791/0001-11	NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A
GRUPO E.M.S (E.M.S./SIGMA/LEGRAND/NOVA QUÍMICA/GERMED)	00.923.140/0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA
GRUPO EUROFARMA/MOMENTA	14.806.098/0001-54	MOMENTA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO EUROFARMA/MOMENTA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A
GRUPO PRESENIUS	49.324.221/0008-80	PRESENIUS KABI BRASIL LTDA
GRUPO PRESENIUS	01.440.590/0001-36	PRESENIUS MEDICAL CARL LTDA
GRUPO PRESENIUS	49.324.221/0001-04	PRESENIUS KABI BRASIL LTDA
GRUPO GLAXOSMITHKLINE	53.277.743/0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
GRUPO GLAXOSMITHKLINE	63.064.653/0001-54	LABORATORIOS STIEBEL LTDA
GRUPO HIPOLABOR/SANVAL	19.570.720/0001-10	HIPOLABOR FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO HIPOLABOR/SANVAL	61.068.755/0001-12	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
GRUPO HIPERMARCAS (HIPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTICORP)	29.785.870/0001-03	LABORATORIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
GRUPO HIPERMARCAS (HIPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTICORP)	33.060.740/0001-72	MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.
GRUPO HIPERMARCAS (HIPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTICORP)	05.161.069/0001-10	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.
GRUPO HIPERMARCAS (HIPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTICORP)	61.082.426/0002-07	COSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.
GRUPO HIPERMARCAS (HIPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTICORP)	02.932.074/0001-91	HYPERMARCAS S/A
GRUPO HIPERMARCAS (HIPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTICORP)	61.299.111/0001-55	LUPER INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO HIPERMARCAS (HIPERMARCAS/LUPER/NEO QUÍMICA/BRAINFARMA/NEOLATINA/COSMED/MANTICORP)	61.541.132/0001-15	NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSSEN-CILAG	51.780.463/0001-87	JANSSEN-CILAG FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSSEN-CILAG	54.516.661/0001-01	JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
GRUPO JOHNSON & JOHNSON/JANSSEN-CILAG	59.743.988/0001-14	JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA
GRUPO MERCK/SERONO	27.944.213/0001-54	SERONO PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO MERCK/SERONO	35.069.217/0001-34	MERCK S/A
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	07.845.173/0001-50	SCHERING-PLOUGH PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	03.560.974/0001-18	SCHERING-PLOUGH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO MSD/SCHERING PLOUGH	45.987.013/0001-34	MERCK SHARP & DOHME FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO NOVO NORDISK	82.277.955/0001-55	NOVO NORDISK FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO NOVO NORDISK	16.921.603/0001-66	NOVO NORDISK PRODUÇÃO FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	61.072.395/0001-33	WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	46.079.363/0001-99	LABORATORIOS PFIZER LTDA
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	12.139.229/0001-76	LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A
GRUPO PFIZER/TEUTO/WYETH	46.070.868/0001-69	LABORATORIOS PFIZER LTDA
GRUPO RANBAXY/SUN	73.665.650/0001-90	RANBAXY FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO RANBAXY/SUN	04.855.101/0001-66	SUN FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO RANBAXY/SUN	03.035.244/0001-23	SUN FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	61.286.647/0001-16	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	60.412.577/0001-00	ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA
GRUPO SANDOZ/NOVARTIS/ALCON	56.994.302/0001-30	NOVARTIS BIOTEC S.A.
GRUPO SANOBIOI	21.561.931/0003-09	LABORATORIO SANOBIOI LTDA
GRUPO SANOBIOI	21.561.931/0001-39	LABORATORIO SANOBIOI LIMITADA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	68.132.950/0001-03	GENZYME DO BRASIL LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	50.929.710/0001-79	MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	10.888.593/0007-97	MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	61.099.966/0007-03	SANOFI-SYNTHELABO FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	02.685.377/0001-37	SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO SANOFI/MEDLEY/GENZYME	92.265.552/0001-40	MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
GRUPO TAKEDA/MULTILAB	60.397.775/0001-74	TAKEDA PHARMA LTDA
GRUPO VALEANT/BL/DELTA	27.011.022/0001-03	BL INDÚSTRIA ÓTICA LTDA
GRUPO VALEANT/BL/DELTA	61.186.136/0001-22	VALEANT FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA
GRUPO VALEANT/BL/DELTA	33.173.097/0001-93	INSTITUTO TERAPÊUTICO DELTA LTDA
GRUPO VALEANT/BL/DELTA	33.173.097/0002-74	INSTITUTO TERAPÊUTICO DELTA LTDA
GRUPO ZYDUS/NIKKHO	05.254.971/0001-81	ZYDUS NIKKHO FARMACÉUTICA LTDA
GRUPO ZYDUS/NIKKHO	33.517.538/0001-06	QUÍMICA FARMACÉUTICA NIKKHO DO BRASIL LTDA

Atualizada em 18/07/2017

Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento

SECRETARIA EXECUTIVA DEPARTAMENTO DA COMISSÃO EXECUTIVA DO PLANO DA LAVOURA CACAUEIRA SUPERINTENDÊNCIA NA BAHIA E ESPÍRITO SANTO

AVISO DE LICITAÇÃO PREGÃO Nº 72017 UASG 130122

Nº Processo: 21084001034201684. Objeto: Pregão Eletrônico - Registro de Preços para eventual aquisição de pneus e câmaras para veículos, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas no Edital e seus anexos. Total de Itens Licitados: 00014. Edital: 24/07/2017 de 08h00 às 12h00 e de 13h00 às 17h00. Endereço: Rod. Ilheus-Itabima - Km 22 - (zona Rural) - Caixa Postal 07. ILHEUS - BA ou www.comprasgovernamentais.gov.br/edital/130122-05-7-2017. Entrega das Propostas: a partir de 24/07/2017 às 08h00 no site www.comprasnet.gov.br. Abertura das Propostas: 03/08/2017 às 09h00 no site www.comprasnet.gov.br. Informações Gerais: O edital encontra-se disponível nos sites www.comprasnet.gov.br e www.ccp-lpac.gov.br

NEIDES NUNES DA SILVA DE CARVALHO Chefe do Sempa

(SIDEAC - 21/07/2017) 130122-00001-2017NE000042

CENTRAIS DE ABASTECIMENTO DE MINAS GERAIS S/A

AVISO DE LICITAÇÃO PREGÃO PRESENCIAL Nº 40/2017

A CEASAMINAS comunica que fica sem efeito a publicação veiculada no Diário Oficial da União, na página 3, Sessão 3, na data de 05/04/2017, referente ao processo licitatório em referência. O texto correto e que deve ser considerado é o que segue: A CEASAMINAS comunica que esta retomando a licitação acima a realizar-se no dia 07/08/2017, às 09h30min, no Prédio da Administração. A presente licitação tem por objeto a concessão do uso de uma área com 226,50 m², constituída pelas lojas 9 e 10 do Pavilhão E-1, localizada no Entrepósito de Contagem/MG, para implantação da seguinte atividade: Comércio atacadista de embalagens em geral, plásticos, descartáveis e correlatos. O edital encontra-se disponível no site www.ceasaminas.com.br

Contagem/MG, 21 de julho de 2017 GUSTAVO ALBERTO FRANÇA FONSECA Diretor Presidente

AVISO DE RETIFICAÇÃO PREGÃO PRESENCIAL Nº 55/2017

A CEASAMINAS comunica aos interessados que o certame publicado na página 4, Seção 3, do Diário Oficial da União de 13/06/2017, item 2.1, sofreu retificação, onde se lê "até 30 (trinta) minutos antes do início da sessão", leia-se "até 10 (dez) minutos antes do início da sessão". A sessão está mantida para a data original.

Contagem/MG, 21 de julho de 2017. GUSTAVO ALBERTO FRANÇA FONSECA Diretor Presidente

PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA CASA CIVIL IMPRENSA NACIONAL

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

SEÇÃO 1

Publicação de atos normativos

SEÇÃO 2

Publicação de atos relativos a pessoal da Administração Pública Federal

SEÇÃO 3

Publicação de contratos, editais, avisos e licitações

A Imprensa Nacional não possui representantes autorizados para a comercialização de assinaturas impressas e eletrônicas. http://www.in.gov.br/ - atendimento@in.gov.br - MG, Quadra B, Lote 300, CEP 70610-100, Brasília - DF - CxPoe 0411846-5/0001-00 - Fone: (61) 3441-9430

ALEXANDRE MIRANDA MACHADO Coordenador-Geral de Publicação e Divulgação

HELDER KLEIST OLIVEIRA Coordenador de Editoração e Divulgação Eletrônica dos Jornais Oficiais

EIMAR BAZILIO VAZ FILHO Coordenador de Produção

MICHEL MIGUEL ELIAS TEMER LULIA Presidente da República  
ELISEU LEMOS PAIDILHA Ministro de Estado Chefe da Casa Civil  
PEDRO ANTONIO BERTONE ATAÍDE Diretor-Geral da Imprensa Nacional

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

Promefarma

008240

08233

219 - 337 - 441 - 555



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.425, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 151, inciso III, e o Art. 54, inciso I, parágrafo 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Razão Social de Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: CIANO SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA
AUTORIZ/MS: 9.06281-3
CNPJ: 15.581.636/0001-41
PROCESSO: 25764.123741/2014-60 (2192714/16-6)
ENDERECO: RUA HAROLDO DE AZEVEDO, S/N - LOT CLIMA BOM I QUADRA 23 LOTE 06 A 09
BAIRRO: CLIMA BOM
MUNICIPIO: MACEIO
UF: AL
CEP: 57.071-030
AREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteira e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.426, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art. 151, inciso III, e o Art. 54, inciso I, parágrafo 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Deferir pleito de Alteração de Endereço de Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MOVEIS LTDA - EPP
AUTORIZ/MS: 9.05652-9
CNPJ: 08.158.865/0001-92
PROCESSO: 25741.324080/2013-15 (2177153/16-7)
ENDERECO: RUA JUVENIL PARIZI TRENTO, Nº 10
BAIRRO: JARDIM ELDORADO
MUNICIPIO: PALHOÇA
UF: SC
CEP: 88.133-533
AREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de aeroportos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.427, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Sanamentos Domissanitários, resolve:

Art. 1º Conceder a empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Sanamentos Domissanitários.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Sanamentos Domissanitários, LIQUIDOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.428, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Table with columns: Empresa, Endereço, País, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos esteréis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Table with columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Líquidos não esteréis: emulsões, loções, soluções, suspensões, injeções e soroativos. Sólidos não esteréis: cremes, pomadas e pós.

Table with columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não esteréis: pós. Soroativos não esteréis: cremes e pomadas. Líquidos não esteréis: soluções

Table with columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), Soroativos não esteréis: pós

Table with columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos esteréis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

Table with columns: Empresa, Endereço, País, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não esteréis: comprimidos

Table with columns: Empresa, Endereço, País, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos esteréis: pós (com preparação asséptica)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.429, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos

Table with columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

008241

08084



PROCESSO: 25351.423244/2014-70 AUTORIZ/MS: 1.10905.3
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VERTEX FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA.
ENDEREÇO: RUA TRINDADE, Nº 125, BLOCO 2
BAIRRO: JARDIM MARGARIDA CEP: 06730000 - VARGEM
GRANDE PAULISTA/SP
CNPJ: 21.798.065/0001-02
PROCESSO: 25351.335463/2015-73 AUTORIZ/MS: 1.14143.6
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: ELLO DISTRIBUIÇÃO LTDA
ENDEREÇO: Av. Anápolis, S/N, Quadra 0, Lote 02
BAIRRO: Fazenda Planície Petrópolis CEP: 74780562 - GOLÂ-
NIA/GO
CNPJ: 14.115.388/0001-80
PROCESSO: 25351.255053/2015-94 AUTORIZ/MS: 1.23483.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MAWED COMERCIAL LTDA - ME
ENDEREÇO: AV. SANTOS DUMONT ESQUINA PARANAGUA,
SN - QUADRA 27 - LOTE 25 - SALA 02
BAIRRO: JARDIM NOVO MUNDO CEP: 74715450 - GOLÂ-
NIA/GO
CNPJ: 12.252.118/0001-96
PROCESSO: 25351.515563/2015-95 AUTORIZ/MS: 1.23557.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º. Indeferir o Pedido de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: labmass laboratory - laboratório de análise química, consultoria e treinamento ltda
ENDEREÇO: Rua Alberto Ceupeira de Lima, 249
BAIRRO: Taquaral CEP: 13076010 - CAMPINAS/SP
CNPJ: 16.383.999/0001-35
PROCESSO: 25351.537575/2016-03
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2617315/16-8, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. Empresa não petição AFE.

RESOLUÇÃO - RE Nº 287, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar as Autorizações de Funcionamento de Empresas constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: INDUSTRIA E COMERCIO TRIUNFO LTDA
ENDEREÇO: PASSAGEM SAO JOSE 00078
BAIRRO: GUANABARA CEP: 67000 - ANANINDEUA/PA
CNPJ: 04.358.616/0001-12
PROCESSO: 250000598483 AUTORIZ/MS: 2.00714.4
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA
ENDEREÇO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SÃO PAU-
LO/SP
CNPJ: 61.593.620/0001-76
PROCESSO: 0500877 AUTORIZ/MS: 2.00269.8
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2283921/16-6.

EMPRESA: RAIA S/A - MATRIZ
ENDEREÇO: PRAÇA PANAMERICANA, 57
BAIRRO: ALTO DE PINHEIROS CEP: 05461000 - SÃO PAU-
LO/SP
CNPJ: 60.605.664/0001-06
PROCESSO: 250001147983 AUTORIZ/MS: 2.00705.3
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

EMPRESA: LAB ODONTOMED IND COM LTDA
ENDEREÇO: AV BOSQUE DA SAUDE 01088
BAIRRO: BOSQUE DA SAUDE CEP: 4142000 - SÃO PAU-
LO/SP
CNPJ: 61.593.620/0001-76
PROCESSO: 250000500977 AUTORIZ/MS: 1.00134.2
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2286156/16-4.

EMPRESA: TERADA & CIA LTDA
ENDEREÇO: R BRAZELIZA ALVES DE CARVALHO 00425
BAIRRO: VILA BARUEL CEP: 2510 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 60.832.573/0001-03
PROCESSO: 250000837283 AUTORIZ/MS: 3.00631.5
MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Encerramento de atividades.

RESOLUÇÃO - RE Nº 288, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Baxalta Belgium Manufacturing S.A., Endereço: Boulevard René Branquet 80, B-7860 - Lessines (site: Baxalta Belgium Manufacturing S.A.), País: Bélgica, Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda., CNPJ: 49.351.796/0001-80, Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1145772/16-4, 1.00.653-9. Certificate of Good Manufacturing Practices: Products estereis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Bayer S.A., CNPJ: 18.459.628/0001-15, Endereço: Rua Domingos Jorge, 1100 - Socopo, Município: São Paulo, UF: SP, CEP: 04779-900, Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2179117/16-1, 2179132/16-3, 2179111/16-2, 2179101/16-5.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estereis: comprimidos, Sólidos não estereis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos, Produtos estereis: embalagem secundária, Líquidos não estereis: embalagem secundária, Sólidos não estereis: embalagem secundária.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Farmine Indústria Química Farmoquímica, CNPJ: 06.628.335/0001-46, Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lara Collou, Km: 07, S/Nº - São Bartolomeu, Município: Barbalha, UF: CE, CEP: 63180-000, Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2102592/16-4, 1.01.083-7.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estereis: concentrados polifenólicos para hemodilise (CHPD) - elixires, soluções e xaropes.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Far- macêutica Ltda., CNPJ: 33.258.401/0011-77, Endereço: Rua Iseltino Silveira, 768, Galpão 7 Parte - Cantagalo, Município: Três Rios, UF: RJ, CEP: 25804-250, Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2159187/16-3, 1.00.053-7.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estereis: embalagem secundária.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa: Supera Parafarm Laboratórios S.A., CNPJ: 43.312.505/0001-05, Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22532, Bloco 1 - Vila Almeida, Município: São Paulo, UF: SP, CEP: 04795-100, Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2160471/16-1, 1.00.523-4.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estereis: comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 289, DE 2 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Ajinomoto Ajinomoto Incorporated, Endereço: 11040 Roselle Street, San Diego, California (CA) 92121, País: Estados Unidos da América, Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda., CNPJ: 49.351.796/0001-80, Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1223683/16-3, 1.00.683-9. Certificate of Good Manufacturing Practices: Produtos estereis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Laboratorios Lesvi, SL, Endereço: Avinguda de Barcelona, 69-08970-Sant Joan Despí, Barcelona, País: Espanha, Empresa solicitante: Merck S.A., CNPJ: 33.069.212/0001-84, Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8, Expediente(s): 1642794/16-7.

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estereis: comprimidos revestidos (granul e embalagem primária).

Table with 2 columns: Field and Value. Includes Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V., Endereço: Waarderweg 39, Haarlem, 2031BN, País: Holanda, Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Far- macêutica Ltda., CNPJ: 45.987.013/0001-34, Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0, Expediente(s): 2010933/16-1, 2010943/16-8, 2011049/16-5.

Handwritten signatures and stamps at the bottom right of the page.



**CAETÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 05.270-0  
 Rua Francisco Telles Pessoa, 1159 - Bairro Des. Antônio - 33000-000 - Belo Horizonte - MG - CEP 31040-000 - Fone: (51) 3244-3421 - Fax: (51) 3244-0049

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 9º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentica a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 58420302170900390125-1; Data: 03/02/2017 09:00:37  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEG26614-J2J4.  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Dir. Valdeir de Miranda Cavalcanti  
 Titular

*Puomifarma*  
 277 - 482 - 7333  
 08242  
 08242

**DIÁRIO Oficial da União - Suplemento**

Nº 131, segunda-feira, 11 de julho de 2016

Endereço: 166 Moo 16 Bangpa-in Industrial Estate, Udomsorayuth Road, Bangpa-in District, Ayut-thaya Province
País: Tailândia
Empresa Solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda. CNPJ: 11.082.598/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3 Expediente(s): 0319506/15-6
Linhas(s): Sólidos não estéreis hormonais
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG.
Endereço: Plant A, Carl-Braun - Strasse 1, 34212 Melsungen.
País: Alemanha.
Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S.A. CNPJ: 31.673.254/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.00.085-3 Expediente(s): 1173673/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.802, DE 8 DE JULHO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

Empresa: Aglon Comércio e Representações Ltda. CNPJ: 65.817.900/0001-71
Endereço: Avenida Visconde De Nova Granada, 1105, Vila Glosclaus
Município: Leme UF: SP CEP: 13610-610
Autorização de Funcionamento: 1.11.457-2 Autorização Especial: 1.11.835-8
Expediente(s): 0295202/12-5
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos.

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC.
Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Astrazoneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1086606/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: HDL Logística Hospitalar Ltda. CNPJ: 11.872.656/0001-10
Endereço: Avenida Cesário Alvim, 4425, Lote 06, QD. 739, Custódio Pereira
Município: Uberlândia UF: MG CEP: 38405-186
Autorização de Funcionamento: 1.12.107-0 Autorização Especial: 1.22.813-5
Expediente(s): 014832/11-6
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos.

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC.
Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 1100545/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Medley Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.588.595/0009-59
Endereço: Avenida Júlia Gaiolli nº 740, T300, parte "M", Água Chata
Município: Guarulhos UF: SP CEP: 07251-500
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7 Autorização Especial: 1.14.544-1
Expediente(s): 1262024/16-6
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos.

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb S.R.L.
Endereço: Loc. Fontana Del Ceraso - 03012, Anagni (FR)
País: Itália
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expediente(s): 1572284/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.803, DE 8 DE JULHO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

Empresa Fabricante: Allergan Sales, LLC
Endereço: 8301 Mars Drive, Waco, Texas (TX) 76712
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.626/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8 Expediente(s): 0828824/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: emulsões (com esterilização terminal) e soluções (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.
Endereço: Plot Nº L-139-to L-146, Verna Industrial Estate- Verna, Goa
País: Índia
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 1172933/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Apotex Inc
Endereço: 50 Steinway Boulevard, Etobicoke, Ontário M9W 6Y3
País: Canadá
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1137422/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH
Endereço: Brunshütteler Damm 165-173, 13581 Berlin
País: Alemanha
Empresa solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda. CNPJ: 33.173.097/0002-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9 Expediente(s): 0676333/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: géis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH
Endereço: Göllstrasse 1, 84529 Tittmoning
País: Alemanha
Empresa solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. CNPJ: 61.082.426/0002-07
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7 Expediente(s): 1799002/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071100056

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

*(Handwritten signatures and stamps)*

008243

08236



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º do art. 4º e 2º da Lei Federal 5.305/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 58420302170900390125-2; Data: 03/02/2017 09:00:37**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEQ28613-SQU4; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valberdo Miranda Cavalcanti  
Tribunal

Nº 131, segunda-feira, 11 de julho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

57

Empresa Fabricante: Eminent Services Corporation
Endereço: 7495 New Technology Way, Frederick, Maryland (MD) 21703
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 0038290/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Patheon Italia S.P.A.
Endereço: Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)
País: Itália
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 1606169/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados (granel).

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd.
Endereço: Grenzacherstrasse 124, CH-4070, Basel
País: Suíça
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 1113042/15-3 e 1113064/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: atezolizumabe e bevacizumabe.
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilacлари Sanayi ve Ticaret A.S.
Endereço: GOSB Ihsan Dede Caddesi 900. Sokak, Gebze-Kocaeli.
País: Turquia
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 1180613/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Farma Genérica Indústria de Medicamentos Faria Lima Ltda.
Endereço: Rua Dr. Sérgio Mário de Almeida, 36 - Jardim Morada do Sol
País: Brasil
Município: Indaiatuba UF: SP CEP: 13348-440
Autorização de Funcionamento: 1.08.760-5 Expediente(s): 0912919/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados efervescentes, pós e pós efervescentes.
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária).
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.
Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Strides Shasun Limited.
Endereço: No. 36/7, Surajjakannahalli, Indlavadi Cross, Anekal Taluk, Bangalore, 562.106.
País: Índia
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1138622/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologicals
Endereço: 637 rue de Aulnois 59230 Saint-Amand-Les-Eaux
País: França
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 1067632/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Takeda GmbH Betriebsstätte Oranienburg
Endereço: Lehnitzstrasse 70-98, 16515 Oranienburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2 Expediente(s): 1173259/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda.
Endereço: VPR3 Quadra 2A, Módulos 32-35, DAIÁ
País: Brasil
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.02.019-0 Expediente(s): 0716208/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: cremes, pós e pomadas.
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: Xunqiao, Linhai, Zhejiang
País: China
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 0982274/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel) e comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.805, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Inpac i Lund AB
Endereço: Aldermansgatan 2, Lund, 22764
País: Suécia
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1064166/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Grifols Brasil Ltda. CNPJ: 02.513.899/0001-71
Endereço: Rua Umuarama, 263, Vila Emiliano Pernetá
Município: Pinhais UF: PR CEP: 83325-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 1087495/15-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.806, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071100057

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil

Handwritten signatures and stamps at the bottom right of the page.

008244

H. 08297  
J

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE  
JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
http://www.azevedobastos.not.br  
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*<sup>1</sup> ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>2</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **09/10/2017 09:49:20 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

**Código de Consulta desta Declaração:** 675899

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **03/02/2018 11:48:04 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 58420302170900390125-1 a 58420302170900390125-2

<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b33ae1db70c1e4674eba5e585313a249b187e97153fad7e4ec42902bc365d45bcfb3ea77a2b3f8e7cb0e4e66995  
68d43d47e51b6ec46114fa8f7774d9f39ea697



Handwritten signatures and initials, including a large signature at the top right, and several smaller initials and marks scattered below.

008245

~~08238~~



SECRETARIA  
DE ESTADO DA SAÚDE

GOVERNO DE GOIÁS

## RELATÓRIO DE INSPEÇÃO

Empresa: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda

Cidade, 30 de junho de 2014.

Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda

Página 1 de 44

**1. IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA**

- 1.1. Nome fantasia: Greenpharma
- 1.2. Razão Social: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda
- 1.3. CNPJ: 33.408.105/0001-33  Matriz  Filial
- 1.4. Endereço: VP 03 Qd.2A Módulo 32/35 DAIA – Anápolis/GO CEP: 75133-600
- 1.5. Fone: (62) 3310-6421 Fax: (62) 3310-6406
- 1.6. E-mail: [daniela@greenpharma.com.br](mailto:daniela@greenpharma.com.br)
- 1.7. Responsável legal: Eduardo Gonçalves CPF: 457.355.146-87
- 1.8. Responsável técnico: Eduardo Gonçalves CRF/UF: 2250/GO  
Daniela Soares Pinto CRF/UF: 3468/GO
- 1.9. Licença de Funcionamento n° 29.043 Data: 18/02/2014  Não possui Licença.
- 1.10. Autorização de Funcionamento n° 1.02019:0 publicada em 07/10/2013
- 1.11. Autorização Especial n° 1.20.363-8 publicada em 01/12/1999
- 1.12. Outros documentos importantes:  
Certidão de Regularidade CRF/GO n° 463700 de 30/04/2014 Válido até 31/03/2015.  
Certificado de Conformidade Bombeiros n° 80048/13 de 08/08/2013 Válido até 08/10/2014.  
Licença Ambiental n° 19/2014 válida até 07/07/2014.

## 1.13. Atividades licenciadas: Sólidos Orais

- |  |                                   |   |   |
|--|-----------------------------------|---|---|
| <input checked="" type="checkbox"/> Produzir | <input type="checkbox"/> Importar | <input type="checkbox"/> Exportar                   | <input checked="" type="checkbox"/> Distribuir  |
| <input type="checkbox"/> Reembalar           | <input type="checkbox"/> Envasar  | <input checked="" type="checkbox"/> Armazenar       | <input checked="" type="checkbox"/> Transportar |
| <input type="checkbox"/> Fabricar            | <input type="checkbox"/> Embalar  | <input checked="" type="checkbox"/> Outras: Expedir |   |

## 1.14. AFE:

## Medicamentos

- |   |   |   |  |
|---|---|---|--|
| <input type="checkbox"/> Produzir             | <input type="checkbox"/> Importar           | <input type="checkbox"/> Exportar                   | <input checked="" type="checkbox"/> Distribuir |
| <input checked="" type="checkbox"/> Reembalar | <input type="checkbox"/> Envasar            | <input checked="" type="checkbox"/> Armazenar       | <input type="checkbox"/> Transportar           |
| <input checked="" type="checkbox"/> Fabricar  | <input checked="" type="checkbox"/> Embalar | <input checked="" type="checkbox"/> Outras: Expedir |  |

## Insumos Farmacêuticos

- |                                    |                                   |                                    |                                      |
|------------------------------------|-----------------------------------|------------------------------------|--------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Produzir  | <input type="checkbox"/> Importar | <input type="checkbox"/> Exportar  | <input type="checkbox"/> Distribuir  |
| <input type="checkbox"/> Reembalar | <input type="checkbox"/> Envasar  | <input type="checkbox"/> Armazenar | <input type="checkbox"/> Transportar |
| <input type="checkbox"/> Fabricar  | <input type="checkbox"/> Embalar  | <input type="checkbox"/> Outras    |                                      |

## 1.15. AE

## Medicamentos

- |   |  |   |  |
|---|--|---|--|
| <input type="checkbox"/> Produzir             | <input checked="" type="checkbox"/> Importar | <input checked="" type="checkbox"/> Exportar  | <input checked="" type="checkbox"/> Distribuir |
| <input checked="" type="checkbox"/> Reembalar | <input type="checkbox"/> Envasar             | <input checked="" type="checkbox"/> Armazenar | <input type="checkbox"/> Transportar           |

- Fabricar       Embalar       Outras  
 Insumos Farmacêuticos  
 Produzir       Importar       Exportar       Distribuir  
 Reembalar       Envasar       Armazenar       Transportar  
 Fabricar       Embalar       Outras

1.16. Relação das demais plantas:

## 2. INSPEÇÃO

- 2.1. Período: 12/05/2014 a 16/05/2014  
 16/06/2014 a 19/06/2014  
 27/06/2014

2.2. Objetivo da inspeção: verificar a condição técnico operacional para fabricação de medicamentos sólidos não estéreis, líquidos não estéreis, sólidos não estéreis – cefalosporínicos, semissólidos não estéreis e injetáveis com esterilização final para fins de início de atividades.

2.3. Linhas/formas farmacêuticas objeto da inspeção /etapas produtivas (se houver):

Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, drágeas, cápsulas e pós para suspensão oral.

Líquidos não estéreis: solução e suspensão.

Semissólidos não estéreis: cremes, pomadas e géis.

Produtos estéreis: solução parenteral de pequeno volume com esterilização terminal.

Sólidos não estéreis – cefalosporínicos: pó para suspensão.

- 2.4. Período da última inspeção: 08/08/2013  
 A empresa está sendo inspecionada pela primeira vez

## 3. PESSOAS CONTACTADAS

- 3.1. Nome: Daniela Soares Pinto      Cargo: Responsável Técnica  
 Contato: daniela @greenpharma.com.br
- 3.2. Nome: Eduardo Gonçalves      Cargo: Responsável Legal e Responsável Técnico  
 Contato: egoncalves@greenpharma.com.br
- 3.3. Nome: Andreia Moreira da Silva      Cargo: Gerente Controle de Qualidade
- 3.4. Nome: Thaynara Guimarães Albernaz      Cargo: Coordenadora da Garantia da Qualidade

## 4. MATÉRIA-PRIMA ATIVA

Princípios Ativos	Origem	Fabricante	Fornecedor	Produto
Albendazol	China	Changzhou Yabang	Gênix	Benzol
Colchicina	Índia	Alkaloids Private	Pharma Nostra	Colchin
		Alchem Internat.	Henrifarma	
		Vitol Laboratories	Pharmasais	



encaminhará o documento para a Garantia da Qualidade, que avaliará os impactos gerados na qualidade do produto/processo/serviço e juntamente com o responsável da área determinarão as medidas a serem adotadas. Deve ser monitorado o término da ação tomada, devendo todos os documentos que comprovem as medidas adotadas serem anexados ao formulário de não conformidade. A Gerência de qualidade será a responsável pelo arquivamento de todos os documentos.

#### 11.17. Revisão periódica de produto

Foi avaliado o procedimento PR-SGQ-067 Revisão 0 de 06/01/2014 – REVISÃO PERIÓDICA DE PRODUTO que estabelece as diretrizes necessárias para execução da Revisão Periódica de Produtos, de maneira a assegurar os parâmetros críticos do processo, resultados analíticos e outros eventos que afetam, direta ou indiretamente, a qualidade do produto.

Os relatórios de revisão periódica de produto (RPP) devem ser arquivados no setor de Garantia da Qualidade pelo ano corrente e em seguida devem ser arquivados em sua central de documentação pelo período de 5 anos.

É realizada pelo menos anualmente, ao término de cada ano e considera-se todos os lotes fabricados, aprovados ou reprovados. A coleta de dados será feita através da consulta dos históricos dos lotes, arquivos eletrônicos previamente definidos como banco de dados, consulta ao sistema informatizado ERP (Protheus) e a qualquer documentação do sistema da qualidade pertinente ao produto (ordem de produção, registros de análises, ordem de separação, pesagem, dentre outros).

O estudo abrange as informações relacionadas às atividades de: controle de documentação da RPP, revisão das matérias primas e materiais de embalagem usados na fabricação, resultados de produtos acabados, resultados de controle em processo, rota produtiva X status de qualificação dos equipamentos produtivos, status de validação do processo produtivo, desvios/investigações/reprocesso, mudanças realizadas, resultados de estabilidade, reclamações de mercado, devoluções, recolhimento e contrato de terceirização/acordos técnicos.

Os dados obtidos devem ser essencialmente apresentados em tabelas e gráficos, facilitando a evidência de desvios ou qualquer tendência. O desvio padrão e desvio padrão relativo são úteis para ilustrar problemas evidentes com o processo.

A conclusão da revisão de dados para a RPP pode ser:

- Processo Produtivo sob Controle sem Recomendações ou Ações Corretivas
- Processo Produtivo Sob Controle, porém com Recomendações de Ações Preventivas
- Processo Produtivo Sob Controle, porém com Recomendações de Ações Corretivas
- Processo Fora de Controle com Recomendação de Ações Corretivas

A empresa não possui relatórios de RPP já que ainda não dá produção de medicamentos.

## 12. CONSIDERAÇÕES FINAIS / AVALIAÇÃO DE RISCOS

### 13. CONCLUSÃO



13.1 SATISFATÓRIA <input type="checkbox"/>	13.1.1 LINHA(S):
13.2 CONDIÇÃO TÉCNICO OPERACIONAL <input checked="" type="checkbox"/>	13.2.1 LINHA(S): sólidos não estéreis (incluindo cefalosporínicos), líquidos não estéreis, semissólidos não estéreis e produtos estéreis (líquidos estéreis com esterilização final).
13.3 EM EXIGÊNCIA <input type="checkbox"/>	13.3.1 LINHA(S):
13.4 INSATISFATÓRIA <input type="checkbox"/>	13.4.1 LINHA(S):

13.9 Medidas adotadas/ Documentos emitidos

Termo de Notificação n. 297415

008249

~~03242~~

13.10 Inspetores/ Instituição	13.11 Matrícula	13.12 Assinatura
Patrícia Bezerra de Almeida – SUVISA/GO	81543681	
Sander Antônio Pereira da Silva – SUVISA/GO	63231541	
Tânia Maria Pereira da Silva – SUVISA/GO	250854	

14. ANEXOS

15. REGISTRO DE ENTREGA DO RELATÓRIO, TERMOS E AUTOS

15.1 Termos e autos entregues: Termo de Notificação n. 297415

15.2 Recebido em: \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_.

15.3 Nome do Responsável Legal ou Técnico:

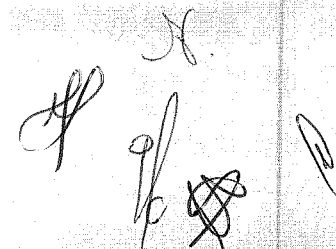
\_\_\_\_\_

15.4 Documento de identificação: \_\_\_\_\_

15.5 Assinatura: \_\_\_\_\_









75 - 008250  
~~08813~~



Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa Fabricante: Famar L'Aigle	
Endereço: Zone industrielle n° 01, Route de Crulai 61303, L'Aigle	
País: França	
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 0493079/15-7
Linha(s): Sólidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC n° 39/2013 e em desacordo com a RDC n° 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 11 (inciso X), 102, 146, 151, 201, 209, 236 (inciso VI), 263, 302, 418 (§ 2º), 471 e 557.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.		CNPJ: 35.820.448/0044-76
Endereço: Zona Rural - Fazenda São Bento, Distrito Barra Feliz.		
Município: Santa Bárbara	UF: MG	CEP: 35960-000
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0091627/15-7	
Linha: Gases medicinais.		
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC n° 39/2013.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.658, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 34, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.421, de 11 de dezembro de 2015, no Diário Oficial da União nº 238, de 14 de dezembro de 2015, Seção 1, pág. 72 e em Suplemento da Seção 1, pág. 131, conforme expediente nº 1721213/16-8.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa: Biosintética Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 53.162.095/0001-06
Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22428		
Bairro: Jardim Jurubabuá	CEP: 04795-000	
Município: São Paulo	UF: SP	
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1		
Autorização Especial: 1.20.254-1		
Expediente(s): 0276464/15-4, 0277721/15-5, 0276544/15-6		

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos.  
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).  
 Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, xampus, xaropes.

Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC n° 39/2013 e em desacordo com a RDC n° 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 11 (inciso X), 12 (§ 3º), 15 (alínea c do inciso III do § 3º), 17, 25, 61 (§ 1º), 69, 87 ( §§ 1º e 2º), 107, 204, 209, 211, 278, 281, 282, 283, 284, 317, 317 ( § 3º), 354 ( §§ 2º, 3º e 5º), 357 ( § 3º), 381, 391, 486, 509, 559, 524, 584, 581 ( §§ 1º e 2º) e 585 ( § 2º).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.661, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 34, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2015, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda		CNPJ: 04.301.884/0001-75
Endereço: Via Principal 06E, Quadra 9, Módulos 12/15, Daia		
Município: Anápolis	UF: GO	CEP: 75132-135
Autorização de Funcionamento: 1.05.167-9	Expediente(s): 0822579/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos, cápsulas.		

Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG		Endereço: Mistelweg 2, 12257 - Berlin	
País: Alemanha			
Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S/A	CNPJ: 31.673.254/0001-02		
Autorização de Funcionamento: 1.00.083-3	Expediente(s): 1138626/16-6		

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/inf/autenticidade.html>, pelo código 10102016062700039

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos Estéreis: emulsão parenteral de pequeno volume com esterilização terminal.

Empresa: Difficup - Químicos e Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 42.457.796/0001-56
Endereço: Rua Goiás N.º 1252, Quintino Bocanuva		
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ	CEP: 21.380-010
Autorização de Funcionamento: 1.00.430-4	Expediente(s): 1106067/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, grânulos.		

Empresa: Isolarma Industrial Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 02.281.006/0001-00
Endereço: Rua Manoel Mavignier N.º 3000, Precabura		
Município: Eusébio	UF: CE	CEP: 61160-000
Autorização de Funcionamento: 1.05170-8	Expediente(s): 0961315/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal).		

Empresa Fabricante: Neofarma Inc.		Endereço: 99 Jardins St. Caguas, 00725	
País: Porto Rico			
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 61.072.393/0001-33	
Autorização de Funcionamento: 1.02110-1	Expediente(s): 1145786/16-4		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:			
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).			

Empresa: Serpac Comércio e Indústria Ltda.		CNPJ: 47.239.058/0001-56
Endereço: Avenida Berna N.º 193/207 - Vila Friburgo		
Município: São Paulo	UF: SP	CEP: 04774-020
Autorização de Funcionamento: 1.00.109-7	Expediente(s): 1094620/15-9, 1094607/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos, comprimidos revestidos, cápsulas duras e cápsulas moles.		
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.662, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 34, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa: Comercial Costa Gomes Ltda		CNPJ: 36.395.622/0001-05
Endereço: Rua Pará, 9 - Terço, Bairro Jardim América		
Município: Cariacica	UF: ES	CEP: 29140-050
Autorização de Funcionamento: 8.02.331-2	Expediente(s): 157317/16-5	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Produtos para Saúde		

Empresa: Imagem Sistemas Médicos Ltda		CNPJ: 59.269.654/0061-68
Endereço: Avenida Juruá N.º 105, Galpão 09, 10 e 11, Bairro Alphaville		
Município: Barueri	UF: SP	CEP: 06453-010
Autorização de Funcionamento: 8.00.688-4	Expediente(s): 0364170/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Produtos para Saúde		

Empresa: Nipro Medical Ltda		CNPJ: 00.762.455/0001-44
Endereço: Avenida Nipro N.º 451, Bairro Região Norte		
Município: Sorocaba	UF: SP	CEP: 18087-127
Autorização de Funcionamento: 1.05.248-6	Expediente(s): 0918756/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Produtos para Saúde		

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.663, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 34, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Produtos para a Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entrará em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa Fabricante: Alpha Omega Services, Inc		Endereço: 9156 Rose Street - Bellflower - California - 90706	
País: Estados Unidos da América			
Empresa solicitante: Varian Medical Systems Brasil Ltda.		CNPJ: 03.009.915/0001-56	

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

186



ANEXO

Table with company information for Depósito Geral de Suprimentos Hospitais Ltda, including CNPJ, address, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.921, DE 19 DE JULHO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016.

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Table with company information for Anderson Brecon Inc., including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for Latinfarma Indústrias Farmacêuticas Ltda, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for Pharma Limrio Indústria Farmacêutica Ltda, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for Tolmar Inc., including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for Zambon S.p.A., including CNPJ, address, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.925, DE 19 DE JULHO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Table with company information for belovet farmácia de manipulação ltda me, including CNPJ, address, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.926, DE 19 DE JULHO DE 2017

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituta, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61 de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Table with company information for J E FARMACIA E DRUGSTORE LTDA - ME, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for CARDOSO & SALVADOR LTDA - ME, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for ACREAC, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for PERSE IGUAÇU LTDA ME, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for AO CONTROLE ESPECIAL, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for AO CONTROLE ESPECIAL, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for AO CONTROLE ESPECIAL, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for AO CONTROLE ESPECIAL, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for AO CONTROLE ESPECIAL, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for AO CONTROLE ESPECIAL, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for AO CONTROLE ESPECIAL, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for AO CONTROLE ESPECIAL, including CNPJ, address, and authorization details.

Table with company information for AO CONTROLE ESPECIAL, including CNPJ, address, and authorization details.

AUTORIZAÇÃO: 7.52664-1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: DROGARIA FERNANDES CAXIAS 4 LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA VELHA DO PILAR, QD 10 LT 7 LJ 2
BAIRRO: PARQUE CAPIVARI CEP: 25231000 - DUQUE DE CAXIAS/RJ

CNPJ: 23.643.931/0001-03
PROCESSO: 25351.349404/2017-04
AUTORIZAÇÃO: 7.52705-3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: EDINILSON LUCENA DE ARAÚJO- ME
ENDEREÇO: RUA ANTONIO MATIAS Nº 106
BAIRRO: CENTRO CEP: 57600350 - PALMEIRA DOS ÍNDIOS/AL

CNPJ: 27.760.956/0001-48
PROCESSO: 25351.343265/2017-05
AUTORIZAÇÃO: 7.52657-8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: EVC FARMA DROGARIA E PERFUMARIA EIRELI
ENDEREÇO: AVENIDA ELIAS YAZBEK, 2247
BAIRRO: EMBURBA CEP: 06893137 - EMBU DAS ARTES/SP
CNPJ: 27.778.387/0001-68
PROCESSO: 25351.349411/2017-06
AUTORIZAÇÃO: 7.52704-0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: FARMACIA E PERFUMARIA ROCHA E PERSE IGUAÇU LTDA ME
ENDEREÇO: rua professor heleno fragoso 1007 loja lt 4 qd p
BAIRRO: jardim iguaçu CEP: 26282011 - NOVA IGUAÇU/RJ
CNPJ: 22.819.683/0001-46
PROCESSO: 25351.357737/2017-07
AUTORIZAÇÃO: 7.52674-6
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: LUMINA DERM LTDA - ME
ENDEREÇO: Rua Francisco Gigliotti, Nº 490 - Box 04
BAIRRO: Jardim Pinheiros CEP: 15091280 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
CNPJ: 07.269.070/0001-99
PROCESSO: 25351.366566/2017-07
AUTORIZAÇÃO: 7.52710-0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: CIA LATINO AMERICANA DE MEDICAMENTOS
ENDEREÇO: AV PROFESSOR OSCAR PEREIRA, 2095
BAIRRO: GLORIA CEP: 90660080 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 84.683.481/0498-50

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

Reamefarma

008252

79-289-466

08045

Handwritten signature



MUNICÍPIO: LUIS EDUARDO MAGALHÃES
UF: BA
CEP: 47.850-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.050, DE 29 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, e o Art.54, inciso I, parágrafo 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Indeferir pleito de concessão de Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: FORTIS OIL TRANSPORTE E COMERCIO DE RE-SIDUOS OLEOSOS LTDA - EPP
AUTORIZ./MS:
CNPJ: 09.609.521/0001-15
PROCESSO Nº: 25767.444706/2015-38 (0645036/15-9)
ENDERECO: RODOVIA SP 332, S/N - KM 145 + 500 METROS BAIRRO: SITIO SANTA AMELIA
MUNICÍPIO: COSMOPOLIS
UF: SP
CEP: 13.150-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduo sólido resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Falta de documentação exigida pela RDC 345/02
EMPRESA: SUELEN PRADO ROSA EIRELI - ME
AUTORIZ./MS:
CNPJ: 10.850.155/0001-20
PROCESSO Nº: 25751.315890/2015-98 (0453033/15-1)
ENDERECO: RUA SERGIO JUNGBLUT DIETERICH, Nº 1011 - PAVILHAO 11
BAIRRO: SARANDI
MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE
UF: RS
CEP: 91.060-410
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A empresa não cumpriu integralmente as exigências emitidas, apresentando reiteradas vezes "Declaração de utilização de ingredientes ativos, formulações insuetadas e concentrações de uso" com produtos em desconformidade com o disposto na legislação sanitária pertinente (números de registro vendidos ou inválidos).

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.054, DE 29 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015:

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2015, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (AstraZeneca de Brasil Ltda, Rua 265, Molho Velho, Cotia, SP, 06707-000, etc.)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016080100047

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.055, DE 29 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (AbbVie Ireland 281, B.V., Mearnsdam Road, Sligo, Irlanda, Abbott Laboratories do Brasil Ltda, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (AndersonBeecon Incoporated, 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL), 61109, Estados Unidos da América, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Catalab Pharma Solutions, LLC, 14 Schenck Road - Somerset, New Jersey 08853, Estados Unidos da América, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Chiesi Farmacêutica Ltda, Rua Dr. Glicerio Chiesi 151, Km 39,2 Ed. Rumaros, Volpiano, Município: Santana de Parnaíba, UF: SP, CEP: 06500-970, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Chiesi Pharma Manufacturer Co. Ltd, 16-1 Kiyohira Kasuyahashi, Okazawa City, Tokai, 321-3211, Japão, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Emsi Manufacture Limited, European Knowledge Centre, Mosquito Way, Hatfield, Hertfordshire AL10 9ST, Reino Unido, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Emsi Laboratórios Ltda, Rua 1004, Expediente(s): 0791411/15, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Eli Lilly do Brasil Ltda, 2881 Route des Crés - Z.I. Les Bouillies - Sophia Antipolis, 06560 Valbonne, França, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Glaxo Wellcome S.A, Avenida de Estronadura, 3 Polígono Industrial Aldeanora, 09400-Aranda do Duero (Bragança), Espanha, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Glaxo Wellcome S.A, Avenida de Estronadura, 3 Polígono Industrial Aldeanora, 09400-Aranda do Duero (Bragança), Espanha, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Laboratório Farmacêutico do Maranhão, Avenida Dom Helder Câmara, 315, Benfica, Município: Rio de Janeiro, UF: RJ, CEP: 20911-290, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Lilly, S.A., Avda de La Industria, 30, Alcobendas, 28108 Madrid, Espanha, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Lundbeck, Paro CTA Srt. 576, Sebra Industrial, Vila Urubau, Município: São João del-Rei, UF: MG, CEP: 36092-000, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (Lundbeck, Paro CTA Srt. 576, Sebra Industrial, Vila Urubau, Município: São João del-Rei, UF: MG, CEP: 36092-000, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, etc.) and Value (MSD International GmbH, Puerto Rico Branch LLC, Road 183, P.O. Box Industrial Park, Las Piedras, Puerto Rico (PR) 00771, Estados Unidos da América, etc.)

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que instituiu a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



## RESOLUÇÃO-RE Nº 567, DE 1º DE MARÇO DE 2017

A Gerente-Geral de Toxicologia Substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise, em cumprimento a decisão judicial proferida nos autos da ação ordinária nº 0005802-18-2017-4.01.000 que determinou que a Anvisa processasse a avaliação toxicológica do produto COPA.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação

toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JEANE JAQUELINE FRANÇOISE  
DE ALMEIDA FONSECA

## ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - SUBSTITUTA  
- GGTOX  
DEFERIMENTO  
PROCESSO  
EMPRESA  
CNPJ  
MARCA COMERCIAL  
CÓDIGO DE ASSUNTO  
CLASSIFICAÇÃO  
25351.01888/2013-28  
BRA DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA  
07.057.944/0001-44  
COPA  
5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE  
CLASSE III - MEDIANAMENTE TÓXICO

## DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

## RESOLUÇÃO - RE Nº 550, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Astrazeneca UK Limited	
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire SK10 2NA	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 2596380/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutica S.p.A.	
Endereço: Via San Leonardo 96 - 43122 Parma (PR)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.365.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0	Expediente(s): 2267553/16-1 e 2267566/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e pós.	
Líquidos não estéreis: soluções acerosas, suspensões e suspensões acerosas.	

Empresa Fabricante: Cipla Limited	
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Madley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 2058846/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (tablets).	

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.	
Endereço: D-7, M.I.D.C., Industrial Area, Kulkumbh, Tal: Daund Pune 413802 Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 2187994/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (tablets).	

Empresa Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH	
Endereço: Emil-Barell-Strasse 7 - D 79639, Grenzach - Weyhlen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 2098636/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: crônicas	

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 4635 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.09.029-0	Expediente(s): 2137531/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030600022

Empresa Fabricante: Schering-Plough Labo NV	
Endereço: Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 2058864/16-0, 2059026/16-1 e 2058856/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	
Líquidos não estéreis: suspensões.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A	
Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.550, São Cristóvão	
Município: Pouso Alegre	
UF: MG	CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	Expediente(s): 1999522/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 551, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Alombic Pharmaceuticals Limited	
Endereço: At - Panclav, Tal-Halol, City: Panclav, Dist. Panchmahal, Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 2245921/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: AndersonBreon (UK) Limited	
Endereço: Units 2 - 7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, HR3 5PG	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 1950701/16-1 e 1950601/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: AndersonBreon Inc.	
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 2150307/16-9

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

008254

08847



Nº 44, segunda-feira, 6 de março de 2017

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

23

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Aspen Bad Oldesloe GmbH  
Endereço: Industriestrasse 32-36, 23843, Bad Oldesloe  
Pais: Alemanha  
Empresa solicitante: Novartis Biofarmácias S.A. [CNPJ: 56.494.507/0001-30]  
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 0134093/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda [CNPJ: 02.433.651/0001-20]  
Endereço: Avenida Acesso Rodoviário S/Nº, Quadra 09, Módulo 01 - TIMS  
Município: Serra UF: ES CEP: 29161-576  
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1581170/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: emulsões.

Empresa Fabricante: BioMann International Limited  
Endereço: Shanbally, Rinasiddy, Co. Cork  
Pais: Irlanda  
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda. [CNPJ: 08.002.560/0001-34]  
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4 Expediente(s): 1057581/15-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Asofarma S.A.I y C.  
Endereço: Conesa N° 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.  
Pais: Argentina  
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. [CNPJ: 61.286.617/0901-16]  
Autorização de Funcionamento: 1.00.074-2 Expediente(s): 2272753/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Catalent Argentina S.A.I.C.  
Endereço: Avenida Marquez N° 654/91, Lavalle N° 8110/8186, Congreso N° 3161 y Honduras N° 760 - Villa Loma Hermosa - Partido de Febre, Provincia de Buenos Aires.  
Pais: Argentina  
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Far. [CNPJ: 60.831.658/0001-77]  
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 1886835/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH  
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach  
Pais: Alemanha  
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda. [CNPJ: 60.831.658/0001-77]  
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 2078569/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH  
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach  
Pais: Alemanha  
Empresa solicitante: Fermoquímica S/A [CNPJ: 33.349.473/0001-58]  
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6 Expediente(s): 0027496/17-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

Empresa Fabricante: Cipla Limited  
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2/3, M.I.D.C., Patalganja, Raigad 410220 Maharashtra State  
Pais: Índia  
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. [CNPJ: 64.711.509/0001-14]  
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 0158404/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa: FBM Indústria Farmacêutica Ltda [CNPJ: 02.060.549/0001-05]  
Endereço: Rua VP 3-D, Quadra 8B, Módulos 09/21, DAIA  
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75132-085  
Autorização de Funcionamento: 1.06.493-1 Expediente(s): 2596479/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030600023

Empresa Fabricante: Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc. Tosu Plant  
Endereço: 408, Tashirodaikau-machi, Tosu, Saga  
Pais: Japão  
Empresa solicitante: Hisamitsu Farmacêutica do Brasil Ltda. [CNPJ: 49.583.250/0001-47]  
Autorização de Funcionamento: 1.01.052-5 Expediente(s): 2210013/16-0 e 2210036/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: adesivos.  
Semissólidos não estéreis: emplastos.

Empresa: Linde Gases Ltda [CNPJ: 60.619.702/0025-15]  
Endereço: Rodovia Armando Salles de Oliveira, km 1, Distrito Industrial  
Município: Sertãozinho UF: SP CEP: 14175-300  
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-5 Expediente(s): 0795407/14-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Gases medicinais: envase.

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH  
Endereço: Neuralthor Ring 1, 51065 Köln  
Pais: Alemanha  
Empresa solicitante: Merck S.A. [CNPJ: 33.069.212/0001-84]  
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 2154740/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Medquímica Indústria Farmacêutica Ltda. [CNPJ: 17.875.154/0003-91]  
Endereço: Rua Fernando Lamareca, 255, Distrito Industrial  
Município: Juiz de Fora UF: MG CEP: 36092-030  
Autorização de Funcionamento: 1.00.917-8 Expediente(s): 2243668/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)  
Endereço: 21 Tuas South Avenue 6, 637766  
Pais: Singapura  
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. [CNPJ: 03.560.974/0001-18]  
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 2059014/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos (granul).

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals Inc.  
Endereço: 6836 State Highway 17, Norwich, New York (NY) 13815  
Pais: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda. [CNPJ: 33.150.764/0001-12]  
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 0134114/17-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

Empresa Fabricante: Oman Pharmaceutical Products Co. LLC  
Endereço: Raysut Industrial Estate, Salalah, P.O. Box: 2240, P.C. 211  
Pais: Sultanato de Oman  
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. [CNPJ: 02.433.631/0001-20]  
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1581157/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production (API 1)  
Endereço: Avenue Du Béam 64320, Idron  
Pais: França  
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. [CNPJ: 49.551.786/0001-80]  
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 2228892/16-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production (API 2)  
Endereço: 50 Chemin de Mazerolles, 64320, Idron  
Pais: França  
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. [CNPJ: 49.551.786/0001-80]  
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 0828179/15-3

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled 'E'.

Reunifarma

008255

08048

107-500-502-505-544



País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Maquet do Brasil Equipamentos Médicos Ltda	CNPJ: 06.028.137/0001-30
Autorização de Funcionamento: 8.02.591-1	
Expediente(s): 0797077/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais e equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Shanghai Kohden Medical Electronic Instrument Corp	
Endereço: 567 Huangcheng Bei Road, Fengxian, Shanghai, 201401	
País: China	
Empresa solicitante: Nihon Kohden Brasil Importação, Exportação e Comércio de Equipamentos Médicos Ltda	CNPJ: 14.365.637/0001-96
Autorização de Funcionamento: 8.09.146-9	
Expediente(s): 0403856/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 29, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

- Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXO

Empresa: Odontopan Equipamentos Médicos e Odontológicos Ltda		CNPJ: 00.730.538/0001-81
Endereço: Rua Goiás, 393		
Bairro: Jardim dos Estados	CEP: 79.020-100	
Município: Campo Grande	UF: MS	
Autorização de Funcionamento: 8.00.916-1		
Expediente(s): 0946947/14-8		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Produtos para Saúde		

Empresa: Ostleon Comércio Importação e Exportação de Produtos Hospitalares Ltda		CNPJ: 10.591.513/0001-78
Endereço: Rua Valparaíso, 876		
Bairro: Jardim Botânico	CEP: 90.690-300	
Município: Porto Alegre	UF: RS	
Autorização de Funcionamento: 8.05.747-0		
Expediente(s): 0044831/15-1		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:		
Produtos para Saúde		

RESOLUÇÃO - RE Nº 30, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas alterações;

considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

- Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXO

Empresa: Olfidef CZ Ind Com Aparelhos Hospitalares Ltda		CNPJ: 55.983.274/0001-30
Endereço: Avenida Patriarca, 2733		
Bairro: Vila Virgínia	CEP: 14031-580	
Município: Ribeirão Preto	UF: SP	
Autorização de Funcionamento: 1.02.271-8		
Expediente(s): 0265177/15-7		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:		
Equipamentos de uso médico da classe de risco II, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 31, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016011100127

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos.  
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: DSM Sinohem Pharmaceuticals Spain S.A.	
ENDEREÇO: Pol. Ind. Urvasa, c/Ripollés, 2, Sra. Perpinya de Mogoda, Barcelona, E-08130	
PAÍS: Espanha	
Empresa solicitante: Laboratório Teato Brasi-Teatro S/A	CNPJ: 17.159.329/0001-76
Autorização de funcionamento nº: 1.00.470-7	
Expediente nº: 0843872/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cetilalporínicos): Cefalexina monoidratada (etapa de síntese enzimática)	

Empresa Fabricante: Zhejiang Tiantai Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Fengez Road Nº 588, Tiantai, Zhejiang Province - 317200	
País: China	
Empresa Solicitante: Novaifarma Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 06.629.745/0001-09
Autorização de Funcionamento: 1.01.402-4	
Expediente: 1124029/14-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: Fosfato de cindamicina (etapas de síntese química)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 32, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes resolve:

- Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes
- Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXO

Razão Social: Helianto Farmacêutica Ltda		CNPJ: 04.506.487/0001-30
Endereço: Avenida José Abbas Cassab, Nº 135		
Bairro: Dist. Ind. Ulisses Guimarães	CEP: 15.092-609	
Município: São José do Rio Preto	UF: SP	
Autorização de Funcionamento: 2.03.426-9		
Expediente s: 0660058/15-1 e 0660072/15-7		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes Líquidos e semissólidos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 33, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

- Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
- Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXO

Empresa fabricante: Acino AG	
Endereço: Am Windfeld 33, 85714 Miesbach	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	
Expediente(s): 0962369/12-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: adesivos	

Empresa Fabricante: AstraZeneca AB	
Endereço: Gärtnergågen, Södertälje, 15185	
País: Suécia	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-53
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



008256

08049



Expediente(s): 0782165/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis (granel): comprimidos revestidos.

Expediente(s): 0481521/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos Estéreis: pós com preparação asséptica

Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Imunobiológicos - Bio-Manguinhos	CNPJ: 33.781.055/0015-30
Endereço: Avenida Brasil, 4365, Pavilhão Rockefeller	
Bairro: Manguinhos	CEP: 21040-360
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	
Expediente(s): 0727237/15-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados (envase).	

Empresa Fabricante: Merck KGaA	
Endereço: Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Merck S/A	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	
Expediente(s): 0985813/14-0 e 0948796/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Sólidos não estéreis (granel): comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis hormonais (granel): comprimidos.	

Empresa: Blau Farmacêutica S.A.	CNPJ: 58.430.828/0005-93
Endereço: Rodovia Raposo Tavares, Km 30,5, Prédio 200, Nº: 2833	
Bairro: Barro Branco	CEP: 06705-030
Município: Cotia	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.01.637-7	
Autorização Especial: 1.21.465-5	
Expediente(s): 0353130/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0023-39
Endereço: Estrada dos Bandeirantes, nº 2020	
Bairro: Jaqueira	CEP: 22775-109
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	
Autorização Especial: 1.20.378-0	
Expediente(s): 0535275/15-4, 0535285/15-1 e 0535421/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas.	
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Ethypharm	
Endereço: Zone Industrielle de Saint Arnoult, 28170 Châteauneuf-en-Thymerais	
País: França	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.500-3	
Expediente(s): 0613146/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 34, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

- Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.
- Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Glaxo Operations UK Limited	
Endereço: Priory Street, Ware, Hertfordshire, SG12 0DJ	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	
Expediente(s): 0347900/15-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos revestidos (granel) e pós.	

Empresa Fabricante: Gland Pharma Limited.	
Endereço: D. P. Pally, Dundigal Post, Quilbalapur Mandal, R. R. District, Hyderabad-500 043, Andhra Pradesh.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.05562-2	
Expediente(s): 0649461/15-7 e 0649449/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 36, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações,

- Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição com Armazenagem preconizadas em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
- Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Ipsen Pharma Biotech	
Endereço: Parc D'activités du Plateau de Signes, Chemin Départemental nº 402, 83870 - Signes	
País: França	
Empresa solicitante: Beaufour Ipsen Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 07.718.721/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3	
Expediente(s): 0658810/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC	
Endereço: 3325 North Regal Street, Spokane, Washington 99207	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Gezyne do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	
Expediente(s): 0456378/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Mattos Oliveira Comercio de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.886.202/0001-21
Endereço: Rua Guilhermino Novais	
Nº: 09	Bairro: Resreio
Município: Vitória da Conquista	UF: BA
Autorização de Funcionamento nº: 1.07425-2	
Autorização Especial nº: 1.22553-7	
Expediente nº: 388432/10-5	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.

008257

08050  
JF



CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Pós; Supositórios; Óvulos Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Cápsulas Moles

EMPRESA: TAKEDA PHARMA LTDA. - CNPJ: 60.397.775/0008-40 - AUTORIZ/MS: 1006398  
ENDEREÇO: RODOVIA SP 340, S/Nº, KM 153+500  
MUNICÍPIO: JAGUARIUNA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1162463/16-0 - 1162463/16-9 1162415/16-9 1162436/16-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: TAKEDA PHARMA LTDA. - CNPJ: 60.397.775/0008-40 - AUTORIZ/MS: 1006398  
ENDEREÇO: RODOVIA SP 340, S/Nº, KM 153+500  
MUNICÍPIO: JAGUARIUNA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1162463/16-9 - 1162415/16-9 1162436/16-1 1162468/16-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes  
Líquidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.665.981/0005-41 - AUTORIZ/MS: 1099695  
ENDEREÇO: AV. PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550  
MUNICÍPIO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 1255015/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções Aerossóis; Suspensões Aerossóis

EMPRESA FABRICANTE: ANDERSONBRECON INC.  
ENDEREÇO: 4545 ASSEMBLY DRIVE - ROCKFORD, IL 61109 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0053  
EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - me - CNPJ: 25.210.463/0001-09  
AUTORIZ/MS: 1157708 - EXPEDIENTE(S): 1413663/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Granulados  
Sólidos não estéreis (Embalagem secundária); Granulados

EMPRESA FABRICANTE: ASTELLAS IRELAND CO. LTD  
ENDEREÇO: KILLORGLIN, CO. KERRY. - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0042  
EMPRESA SOLICITANTE: ASTELLAS FARMA BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA. - CNPJ: 07.768.134/0001-04  
AUTORIZ/MS: 1077171 - EXPEDIENTE(S): 0053359/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A.  
ENDEREÇO: STRADA PROVINCIALE ASOLANA Nº 90 (LOC. SAN POLO), 42056 - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0276  
EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20  
AUTORIZ/MS: 1057648 - EXPEDIENTE(S): 1075421/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos); Pós Liofilizados  
Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FACTA FARMACEUTICI S.P.A.  
ENDEREÇO: NUCLEO INDUSTRIALE S. ATTO (LOC. S. NICOLÒ A TORDINO), 64020 TERAMO (TE) - PAÍS: ITALIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0218  
EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENCA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00  
AUTORIZ/MS: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 0180886/17-9  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FROSST IBERICA S.A.  
ENDEREÇO: VIA COMPLUTENSE 140, 28805 ALCALA DE HENARES, MADRID. - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0237  
EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - me - CNPJ: 25.210.463/0001-09  
AUTORIZ/MS: 1157708 - EXPEDIENTE(S): 1413608/17-2  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Granulados  
Sólidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG  
ENDEREÇO: EISENBAHNSTRASSE 2 - 4, 88085 LANGENARGEN - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0626  
EMPRESA SOLICITANTE: BIOMARIN BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 08.002.360/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1073334 - EXPEDIENTE(S): 0084210/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (envase): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: LABESFAL LABORATORIO ALMIRO S.A.  
ENDEREÇO: ZONA INDUSTRIAL DO LAGEDO, SANTIAGO DE BESTEIRÓS, 34665-157. - PAÍS: PORTUGAL - CÓDIGO ÚNICO: A.0338  
EMPRESA SOLICITANTE: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0001-04  
AUTORIZ/MS: 1000410 - EXPEDIENTE(S): 2306442/16-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LABORATÓRIOS LEON FARMA, S.A.  
ENDEREÇO: C/ LA VALLINA S/N, POLÍGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, 24008 VILLALAMBRE, - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0355  
EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20  
AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 0207922/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LEO LABORATORIES LTD.  
ENDEREÇO: CASHEL ROAD, CRUMLIN, DUBLIN 12 - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0369  
EMPRESA SOLICITANTE: LEO PHARMA LTDA - CNPJ: 11.424.477/0001-10  
AUTORIZ/MS: 1085697 - EXPEDIENTE(S): 0403062/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cromes; Geis; Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: SHENZHEN SALUBRIS PHARMACEUTICALS CO. LTD  
ENDEREÇO: NO.1 FENGHUANGANG HUABAO INDUSTRIAL DISTRICT, XIJIANG, BAOAN DISTRICT - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1082  
EMPRESA SOLICITANTE: Midfarma Produtos Farmacêuticos Ltda - CNPJ: 13.863.381/0001-84  
AUTORIZ/MS: 1137048 - EXPEDIENTE(S): 1516388/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos); Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MYLAN LABORATORIES LIMITED  
ENDEREÇO: PLOT NO. 20 & 21, PHARMEZ THE PHARMACEUTICAL SPECIAL ECONOMIC ZONE, SARKHEJ - BAVLA N. H. RO. 8A - MATODA, AHMEDABAD - PAÍS: INDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0930  
EMPRESA SOLICITANTE: FBM INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.060.549/0001-05  
AUTORIZ/MS: 0806251, 1064931 - EXPEDIENTE(S): 0432542/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos, Comprimidos Revestidos  
Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos; Comprimidos Revestidos  
EMPRESA FABRICANTE: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG  
ENDEREÇO: BIRKENDORFER STR. 65, 88397 - BIBERACH A.D.R. - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0116  
EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57  
AUTORIZ/MS: 1013003 - EXPEDIENTE(S): 1119382/17-4  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: UNITHER LIQUID MANUFACTURING  
ENDEREÇO: 1-3 ALLÉE DE LA NESTE, Z.I. D'EN SIGAL 31770 COLOMERS - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.1188  
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76  
AUTORIZ/MS: 1005221, 1012787 - EXPEDIENTE(S): 1055013/15-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.268, DE 24 DE AGOSTO DE 2017**

A Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária, Substituída, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria Nº 973, de 14 de junho de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 3 de fevereiro de 2016,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC Nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua notificação automática

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZ/MS: 1062410  
ENDEREÇO: AVENIDA MARIO DE OLIVEIRA, Nº 605  
MUNICÍPIO: BARRETOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0103121/17-0  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZ/MS: 1062410  
ENDEREÇO: AVENIDA MARIO DE OLIVEIRA, Nº 605  
MUNICÍPIO: BARRETOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0105024/17-8  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE S.A.  
ENDEREÇO: VIA CANTONALE ZONA SERTI, CH-6814, LAMONE - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0510  
EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA S.A. - CNPJ: 64.711.500/0001-14  
AUTORIZ/MS: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 0333298/17-5  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME CORP.  
ENDEREÇO: 2778 SOUTH EAST SIDE HIGHWAY, ELKTON, VIRGINIA 22827 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0401  
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.913/0001-34  
AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0188903/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Carbapenêmicos) (Granul); Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A. DE C.V.  
ENDEREÇO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0406  
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84  
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0308266/17-1  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica  
Produtos estéreis: Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A. DE C.V.  
ENDEREÇO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0406  
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84  
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0308327/17-6  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granul); Comprimidos; Revestidos  
Sólidos não estéreis (Hormônios); Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: PATHENON PHARMACEUTICALS INC  
ENDEREÇO: 2110 EAST GALBRAITH ROAD, CINCINNATI-OHIO, 45237 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0480  
EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-57  
AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0208798/17-7  
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

JF  
Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



008258

08251



UF: RJ
CEP: 26410-050
CNPJ: 00.443.776/0001-15
PROCESSO: 25752.501795/2016-29 (Expediente: 2499091/16-4)
AUTORIZAÇÃO: 9.07824-6
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: RECICLAR TRANSPORTE E GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS LTDA - ME
ENDEREÇO: RODOVIA SIMÃO MANSUR, S/Nº, BOM LUGAR
BAIRRO: CENTRO
MUNICÍPIO: SÃO FRANCISCO DE ITABAPOANA
UF: RJ
CEP: 28230-000
CNPJ: 18.679.699/0001-23
PROCESSO: 25752.538607/2016-87 (Expediente: 2557133/16-8)
AUTORIZAÇÃO: 9.07828-1
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: INSET OMEGA DEDETIIZAÇÃO LTDA - ME
ENDEREÇO: LOTEAMENTO SANTA MARGARIDA, S/Nº - LOTE 16 / QUADRA 03 / RODOVIA 2 DISTRITO
BAIRRO: LOTEAMENTO SANTA MARGARIDA
MUNICÍPIO: CABO FRIO
UF: RJ
CEP: 28927-000
CNPJ: 09.482.455/0001-65
PROCESSO: 25752.551063/2016-10 (Expediente: 2575418/16-1)
AUTORIZAÇÃO: 9.07829-4
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: EMSEGE SERVIÇOS E ACESSORIA EMPRESARIAL LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA JOÃO LOPES BRAGA, Nº 145
BAIRRO: TAQUARA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 22770-610
CNPJ: 05.125.316/0001-23
PROCESSO: 25752.585973/2016-85 (Expediente: 2636060/16-8)
AUTORIZAÇÃO: 9.07830-6
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: RM SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTE AEREO S/A
ENDEREÇO: PRAÇA SANTOS DUMONT Nº 100
BAIRRO: AEROPORTO
MUNICÍPIO: BOA VISTA
UF: RR
CEP: 69.310-006
CNPJ: 06.990.661/0004-30
PROCESSO: 25766.599844/2016-93 (Expediente: 2672296/16-8)
AUTORIZAÇÃO: 9.07834-1
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.

EMPRESA: J. DE D. S. LIMA
ENDEREÇO: AVENIDA GETULIO VARGAS, Nº 90 - SALA 102
BAIRRO: MONTE CASTELO
MUNICÍPIO: SÃO LUIS
UF: MA
CEP: 65.030-005
CNPJ: 07.646.538/0001-17
PROCESSO: 25745.601300/2016-20 (Expediente: 2675868/16-7)
AUTORIZAÇÃO: 9.07833-7
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de atendimento médico em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos e postos de fronteiras.

EMPRESA: J.R. ALMEIDA NETO & CIA. LTDA. - EPP
ENDEREÇO: AVENIDA CORONEL COLARES MOREIRA, Nº 01
OFFICE TOWER, COLUNA 16; SALA 616
BAIRRO: JARDIM RENASCENÇA
MUNICÍPIO: SÃO LUIS
UF: MA
CEP: 65.075-441
CNPJ: 13.319.493/0001-79
PROCESSO: 25745.000915/2017-15 (Expediente: 0006382/17-7)
AUTORIZAÇÃO: 9.07835-3
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

EMPRESA: ATK RENTAL SERVICE TRANSPORTES, LOGÍSTICA E COMÉRCIO EIRELI - EPP
ENDEREÇO: AV. DR. EZEQUIEL CAMPOS DIAS, Nº 171.
BAIRRO: JARDIM JUSSARA
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
UF: SP
CEP: 05.525-090
CNPJ: 08.198.002/0001-49
PROCESSO: 25759.494257/2016-11 (Expediente: 2487634/16-8)
AUTORIZAÇÃO: 9.07832-3
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduo sólido resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: NATUREZA VIVA RECICLAGEM, EMPREENDIMENTOS E SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SÃO MIGUEL, 1895 A
BAIRRO: JIQUÁ
MUNICÍPIO: RECIFE
UF: PE
CEP: 50.850-270
CNPJ: 05.871.028/0001-18
PROCESSO: 25757.598481/2016-55 (Expediente: 2669528/16-6)
AUTORIZAÇÃO: 9.07836-8
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso público, estações e postos de fronteiras.

RESOLUÇÃO - RE Nº 40, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

ANEXO

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 41, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

RESOLUÇÃO - RE Nº 42, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/atualizacao.html, pelo código 10102017010900047

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



PROCESSO Nº: 25741.190403/2016-39  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de produtos para saúde e produtos para diagnósticos em recintos alfandegados.  
 MATRIZ  
 EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A  
 AUTORIZAÇÕES: 9.07708-6

CNPJ: 06.989.608/0001-77  
 PROCESSO Nº: 25741.190402/2016-16  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene e perfumes em recintos alfandegados.  
 MATRIZ  
 EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A

AUTORIZAÇÕES: 9.07709-0  
 CNPJ: 06.989.608/0001-77  
 PROCESSO Nº: 25741.190400/2016-14  
 ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507  
 BAIRRO: BARRA DO RIO  
 MUNICÍPIO: ITAJAI  
 UF: SC  
 CEP: 88.305-570  
 ÁREA: PAF  
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas, insumos farmacêuticos em recintos alfandegados.

## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.592, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.  
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Inc.	
Endereço: One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, Califórnia (CA) 91320	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda - CNPJ: 18.774.815/0001-93	
Ida.	
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0	Expediente(s): 1116560/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: adalimumab.	

## RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.  
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

## ANEXO

Empresa Fabricante: Cordlen Pharma Latina S.p.A.	
Endereço: Via Del Munillo Km 2800, 04013, Sermoneta (LT)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A. - CNPJ: 55.980.684/0001-27	
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0601131/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granel), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH	
Endereço: Brunsbütteler Damm 165-175, 13581 Berlin	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: BL Indústria Ótica Ltda - CNPJ: 27.011.022/0001-03	
Autorização de Funcionamento: 1.01.961-5	Expediente(s): 1062686/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: géis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Envestia Belgium NV	
Endereço: Klisknerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda - CNPJ: 60.318.797/0001-00	
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1438419/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016092600038

Empresa: Equiplex Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 01.784.792/0001-03
Endereço: Avenida Thumbergia, Quadra K, Lote 01, Expansul	
Município: Aparecida de Goiânia	UF: GO
	CEP: 74986-710
Autorização de Funcionamento: 1.01.772-2	Expediente(s): 1070264/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	

Empresa: Ifal Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 00.376.959/0001-26
Endereço: Avenida José Loureiro da Silva, 1211, Carvalho Bastos	
Município: Camaquã	UF: RS
	CEP: 96180-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.531-2	Expediente(s): 1244969/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós. Líquidos não estéreis: emulsões, loções, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa: Johnson & Johnson Industrial Ltda.	CNPJ: 59.748.988/0001-14
Endereço: Rodovia Presidente Dutra Km 154, Jardim das Indústrias	
Município: São José dos Campos	UF: SP
	CEP: 12240-907
Autorização de Funcionamento: 1.05.721-1	Expediente(s): 0806214/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: adesivos.	

Empresa: Laboratil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 47.100.862/0001-50
Endereço: Rua Anibal dos Anjos Carvalho, 212, Cidade Dutra	
Município: São Paulo	UF: SP
	CEP: 04810-050
Autorização de Funcionamento: 1.00.577-3	Expediente(s): 2209456/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG	
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Grinenthal do Brasil Farmacêutica Ltda - CNPJ: 10.555.143/0001-13	
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7	Expediente(s): 1355674/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: adesivos.	

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH	
Endereço: Neurather Ring 1, 51063 Köln - Cologne	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda - CNPJ: 13.651.945/0001-26	
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7	Expediente(s): 1391802/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

*Handwritten signatures and initials.*

*Handwritten notes:*  
 Biofarm  
 008259  
 22-46-149-152-449-462  
 468-562-622-686-792-795



008250  
08/53  
J

Empresa Fabricante: Mundipharma GmbH	
Endereço: Mundipharmastrasse 2 65549 Limburg (Lahn)	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 1149557/14-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis: pomadas	

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXO

Empresa: Natulab Laboratório S/A		CNPJ: 02.456.955/0001-83
Endereço: Rua H, Nº 02, Galpão III, Urbis II		
Município: Santo Antônio De Jesus, UF: BA		
Autorização de Funcionamento: 1.03.841-3	Expediente(s): 1424857/16-3, 1424909/16-0 e 1424867/16-1	CEP: 44370-000
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, soluções aerosol, suspensões e xaropes;		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos e pós;		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas		

Empresa: Beaufort Josen Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 07.718.721/0004-23
Endereço: Rodovia Antônio Heil, S/N, Km 4, Parte 1 - Bairro Itaipava		
Município: Itaipava, UF: SC		
Autorização de Funcionamento: 1.06.977-5	Expediente(s): 0785077/15-8	CNPJ: 88316-003
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.597, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXO

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Produktions GmbH	
Endereço: Offinger Str. 44, 79664, Wehr	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7	Expediente(s): 1189592/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis: cremes	

Empresa: Laboratorios Bagó do Brasil S/A		CNPJ: 04.748.181/0009-47
Endereço: Rodovia ES 357, S/Nº Km 66, Baumilha		
Município: Colatina, UF: ES		
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 0943631/15-6, 0943641/15-3 e 0943583/15-7	CEP: 29712-022
Linha(s): Líquidos não estéreis, Sólidos não estéreis e Produtos estéreis		
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.598, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
ANEXO

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie - Compiègne	
Endereço: 56 Route de Choisy au Bac, Compiègne, 60205	
País: França	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.577/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 1399724/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos	

Empresa Fabricante: Schering-Plough (Brimm) Company	
Endereço: Brimm, Inishannon, Co. Cork	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.062-5	Expediente(s): 1158634/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granel): pós liofilizados	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.		CNPJ: 35.820.448/0019-65
Endereço: Rodovia BR 262, KM 02 - Alto Laje		
Município: Vitória, UF: ES		
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1128635/14-1	CEP: 20157-405
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envasado		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.596, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.599, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: A. H. M. FRAIHA & CIA LTDA  
ENDEREÇO: AVENIDA MAGALHÃES BARATA, 1150 - ALA-MEDA ANESIA MEIRA Nº 79  
BAIRRO: SÃO BRAS CEP: 66060281 - BELÉM/PA  
CNPJ: 07.160.786/0001-55  
PROCESSO: 25351.348466/2016-17  
AUTORIZAÇÃO: 2.08896-4  
ATIVIDADE/CLASSE:  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
ARMAZENAR: PERFUMES  
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
DISTRIBUIR: PERFUMES  
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS  
EXPEDIR: PERFUMES

EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EMPRESA: I.A. CAMPAGNA JUNIOR & CIA LTDA  
ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE DELFIM MOREIRA, 478  
BAIRRO: VILA DR JAIR GARCIA CEP: 79112400 - CAMPO GRANDE/MS  
CNPJ: 06.298.377/0001-55  
PROCESSO: 25351.352489/2016-18  
AUTORIZAÇÃO: 2.08901-1  
ATIVIDADE/CLASSE:  
ARMAZENAR: COSMÉTICOS  
ARMAZENAR: PERFUMES  
ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS  
DISTRIBUIR: PERFUMES  
DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE  
EXPEDIR: COSMÉTICOS  
EXPEDIR: PERFUMES  
EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016092600039

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

JB  
P  
P  
P  
P  
P

Reunifarma

008261 08254

307 - 543



Empresa Fabricante: Geovane Corporation. Endereço: 45, 51, 74, 76 New York Avenue, Framingham, MA, 01701. País: Estados Unidos da América.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Zhejiang Charioter Pharmaceutical Co., Ltd. Endereço: Tanyuanxi, Duzhou, Xizhou, Zhejiang Province - 317321. País: China.

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Anadol Distribuidora Ltda. Endereço: Avenida Presidente Médici, 1034, Parque Plaza. Município: Timon - UF: MA - CEP: 65651-101.

Empresa Fabricante: Instituto Grifols, S.A. Endereço: Poligon Industrial Llevant, C/ta Guasol, 2, 08150, Parais del Vallés - Barcelona. País: Espanha.

Empresa Fabricante: Zhejiang Charioter Pharmaceutical Co., Ltd. Endereço: Tanyuanxi, Duzhou, Xizhou, Zhejiang Province - 317321. País: China.

Empresa: Maieiro Hospitalar Ltda. Endereço: Rua Jorge Actis, 777, Vila União. Município: Fortaleza - UF: CE - CEP: 60410-800.

Empresa Fabricante: Lonza Biologics Inc. Endereço: 101 International Drive, Portsmouth, New Hampshire. País: Estados Unidos da América.

Empresa Fabricante: Zhejiang Charioter Pharmaceutical Co., Ltd. Endereço: Tanyuanxi, Duzhou, Xizhou, Zhejiang Province - 317321. País: China.

RESOLUÇÃO - RE Nº 451, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

RESOLUÇÃO - RE Nº 446, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

RESOLUÇÃO - RE Nº 449, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alcon Laboratorios, Inc. Endereço: 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas. País: Estados Unidos da América.

Empresa Fabricante: Geovane Polypharma SAS. Endereço: 1541 Avenue Marcel Aigrain - Bâtiments C4 et C5 - 69280 - Merval 17610. País: França.

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Iahf Chemical Singapore PTE LTD. Endereço: 16 Tampines Industrial Crescent, Singapura. País: Singapura.

Empresa Fabricante: Nta Biocombustíveis S.A. Endereço: Via Euzébio Ferraz, 1 - 65250 Alcanoi (PE). País: Itália.

Empresa Fabricante: Kamada Ltd. Endereço: Kibuhar, Beit Knesset, M.P. Negev 8525200. País: Israel.

RESOLUÇÃO - RE Nº 450, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Empresa Fabricante: Biostat AG. Endereço: Landshamerstrasse 5, 65301, Dreieich. País: Alemanha.

RESOLUÇÃO - RE Nº 447, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Handwritten signatures and stamps at the bottom right of the page.

008262

08/55



**Empresa Fabricante:** Bherama Indústria Farmacêutica S.A.  
**Endereço:** S. Martinho do Bispo, Coimbra, 1045-016, Portugal  
**País:** Portugal  
**Empresa solicitante:** Orbispharma Distribuidora e Logística Ltda. CNPJ: 10.585.511/0001-13  
**Autorização de Funcionamento:** 1.08.671-8 Expediente(s): 0921693/14-7  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Bristol-Myers Squibb Company  
**Endereço:** 39 Jackson Road, Devon, Massachusetts, 01434, Estados Unidos da América  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicitante:** Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda. CNPJ: 56.998.982/0001-07  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.189-0 Expediente(s): 0467658/14-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Insulinas farmacêuticas ativas biológicas: abasacterin.

**Empresa Fabricante:** Cytel Pharma S.L.  
**Endereço:** Polígono Industrial Buitraro Ravilla Sanz, Avda de Agrícola, 31, Olvega 42110, Soria, Espanha  
**País:** Espanha  
**Empresa solicitante:** Resins Healthcare Brasil Comércio e Distribuidora de Medicamentos Ltda. CNPJ: 11.082.598/0001-21  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.759-1 Expediente(s): 0721303/15-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis: hormônios, óculares molos.

**Empresa:** Droxter Indústria, Comércio e Participações Ltda. CNPJ: 05.696.643/0001-29  
**Endereço:** Rua Vieira Taques Bittencourt, 258, Santo Amaro, Município: São Paulo, UF: SP, CEP: 04755-060  
**Autorização de Funcionamento:** 1.03.665-9 Expediente(s): 0983283/13-5  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis: óculares, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Hummel Pharmaceuticals GmbH  
**Endereço:** Lances Feld 13, 31789 Hummel, Alemanha  
**País:** Alemanha  
**Empresa solicitante:** UCD Biofarmas S.A. CNPJ: 64.711.560/0001-14  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.561-9 Expediente(s): 072286b/15-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis: soluções parenterais de resumo volume (com esterilização terminal).

**Empresa Fabricante:** ImClone Systems LLC  
**Endereço:** 33 ImClone Drive BBSI, Branchburg, NJ 08876, Estados Unidos da América  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicitante:** Eli Lilly do Brasil Ltda. CNPJ: 41.946.618/0001-44  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.260-3 Expediente(s): 0549192/14-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Insulinas farmacêuticas ativas biológicas: ranastimulona e nactinunimibe.

**Empresa Fabricante:** Laboratoires Steron NV  
**Endereço:** Schaatslaan 46-50, B-1079, Brussels, Bélgica  
**País:** Bélgica  
**Empresa solicitante:** Opam Representação Importadora Exportadora e Distribuidora Ltda. CNPJ: 38.999.593/0001-57  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.746-7 Expediente(s): 0598237/15-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante:** Laboratorios León Farmas S.A.  
**Endereço:** Polígono Industrial Navarrete, C/ La Vallina, S/N - Villanueva - León, Espanha  
**País:** Espanha  
**Empresa solicitante:** Biobab Saus Farmacêutica Ltda. CNPJ: 49.475.833/0001-06  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.974-4 Expediente(s): 0731259/15-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis: hormônios, comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Merck GmbH  
**Endereço:** Ludwig-Mercle-Strasse 2, 69143 Blaubeuren, Baden-Württemberg, Alemanha  
**País:** Alemanha  
**Empresa solicitante:** Heel do Brasil Distribuidora Ltda. CNPJ: 05.994.539/0001-27  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.198-2 Expediente(s): 0507236/15-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis: soluções (com esterilização asséptica).

**Empresa Fabricante:** Nardus Life Sciences Pvt. Ltd.  
**Endereço:** Plot 37, O-174, MIDC, Tarapur, Reisar, Thane 401306 Maharashtra State, Índia  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** Laboratório Químico Farmacêutico Deganio Ltda. CNPJ: 61.282.661/0001-41  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.646-1 Expediente(s): 0462603/15-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis: citotóxicos: comprimidos revestidos (epilobactin reinitia).

**Empresa Fabricante:** Nirma Limited.  
**Endereço:** Village- Saahana, Tal- Viramgam, Saahana - 382 150, Dist. Ahmedabad (Rural), Índia  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** FDM Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.060.549/0001-05  
**Autorização de Funcionamento:** 1.05.493-1 Expediente(s): 0621873/14-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

**Empresa Fabricante:** Fathem Inc.  
**Endereço:** 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 2E9, Canadá  
**País:** Canadá  
**Empresa solicitante:** Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.029-0 Expediente(s): 1037925/15-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.

**Empresa:** Prati Donatozzi & Cia Ltda. CNPJ: 73.856.523/0001-66  
**Endereço:** Rua Muniz de Faria, 145 - Centro Industrial Nilton Arada, Município: Itapetininga, UF: PE, CEP: 85902-630  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.568-5 Expediente(s): 0832940/15-7, 0823758/15-2 e 0825775/15-2  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, grânulos e pó. Sólidos não esteréis: penicilinas: cápsulas, comprimidos e pó. Sólidos não esteréis: ampicilina: cápsulas, comprimidos e pó. Líquidos não esteréis: soluções, óculares, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

**Empresa Fabricante:** Suncoz Private Limited  
**Endereço:** Plot nº 5-A/2, 3-4, TTC Industrial Area, Katov Block, Village Digha, Navi Mumbai, Thane 400704 Maharashtra State, Índia  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** Sanvaz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.047-2 Expediente(s): 6360199/15-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Shanghai Dahua Pharmaceuticals Co., Ltd.  
**Endereço:** 3505 Changshun Firm Road, Chongming District, Shanghai, China  
**País:** China  
**Empresa solicitante:** DKT do Brasil Produtos de Uso Pessoal Ltda. CNPJ: 38.756.680/0001-40  
**Autorização de Funcionamento:** 1.11.913-2 Expediente(s): 1115410/14-4  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis: hormônios: implantes (com esterilização terminal).

**Empresa Fabricante:** Stallanmas S.A.  
**Endereço:** 6 rue Alexis de Tocqueville, 92160, Antony, França  
**País:** França  
**Empresa solicitante:** Novogen - Importação e Exportação Ltda.-ME. CNPJ: 14.999.670/0001-82  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.288-9 Expediente(s): 0138034/14-6, 0137962/14-3 e 0138039/14-7  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Insulinas farmacêuticas ativas biológicas: extratos alérgicos. Produtos esteréis: soluções (com preparação asséptica). Líquidos não esteréis: soluções.

**Empresa Fabricante:** Ulanma PSC Indar  
**Endereço:** 5 Zrushiyalna Str - Klay, Uruguáia  
**País:** Uruguáia  
**Empresa solicitante:** Fundação Oswaldo Cruz - Fiocruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (Farmanguinhos) CNPJ: 33.781.055/0001-35  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.653-3 Expediente(s): 1194040/14-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Insulinas farmacêuticas ativas biológicas: insulina humana. Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de resumo volume (com preparação asséptica).

**Empresa:** White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0001-10  
**Endereço:** Av. Casa Granda, 2422, Pirapólis, Município: Dilermânia, UF: SP, CEP: 09961-350  
**Autorização de Funcionamento:** 2.20.000-1 Expediente(s): 0406069/15-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Gases medicinais: oxigênio.

**Empresa Fabricante:** Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation, a subsidiary of Pfizer Inc.  
**Endereço:** 401 North Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965, Estados Unidos da América  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicitante:** Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.116-1 Expediente(s): 0627332/15-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante:** Zedus HealthCare Private Limited  
**Endereço:** Plot nº 3, Pharmex - Special Economic Zone, N.H. nº 8A, Sakulje - Bavla Road, Village - Manoda, Tal - Sanand, Matoda - 382 213, Ahmedabad, Gujarat State, Índia  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** Hospira Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 06.283.144/0001-69  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.250-1 Expediente(s): 0731211/15-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis: citotóxicos: pó liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 395, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 15 de outubro de 2015, da Presidência da República, publicado no DOU de 16 de outubro de 2015, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I do art. 54 e no inciso VIII do art. 121 do Regulamento Interno da Anvisa, aprovado nos termos do Anexo I da RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, e na RDC nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:

Art.1º Definir as peças relativas a produtos fumígenos derivados do tabaco, conforme anexo.

Art.2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

Puromefarma

008253

08255

58-62-125-293-694-709



Empresa Fabricante: Eminent Services Corporation
Endereço: 7495 New Technology Way, Frederick, Maryland (MD) 21703
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 0038290/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Patheon Italia S.P.A.
Endereço: Viale G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB)
País: Itália
Empresa solicitante: Wveth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 1606169/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados (granel).

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd.
Endereço: Grenzacherstrasse 124, CH-4070, Basel
País: Suíça
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 1113042/15-3 e 1113064/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: atezolizumabe e bevacizumabe.
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Urunleri Hicliari Sanayi ve Ticaret A.S.
Endereço: GOSB Ihsan Dede Caddesi 900, Sokak, Gebze-Kocaeli
País: Turquia
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 1180613/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa: Farma Genérica Indústria de Medicamentos Faria Lima Ltda. ME
Endereço: Rua Dr. Sérgio Mario de Almeida, 36 - Jardim Morada do Sol
Município: Indaiatuba UF: SP CEP: 13348-440
CNPJ: 03.825.214/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.08.760-5 Expediente(s): 0912919/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados efervescentes, pós e pós efervescentes.
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária).
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.
Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Strides Shasna Limited.
Endereço: No. 36/7, Surajgakkannahalli, Indlavadi Cross, Anekal Taluk, Bangalore, 562 106
País: Índia
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.05.764-8 Expediente(s): 1138622/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: TakEDA GmbH Betriebsstätte Oranienburg
Endereço: Lehnitzstrasse, 70-98, 16515 Oranienburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2 Expediente(s): 1173259/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologicals
Endereço: 637 rue de Aulnois 59230 Saint-Amand-Les-Eaux
País: França
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 1067632/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: Xunqiao, Linhai, Zhejiang
País: China
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 4982274/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel) e comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).

Empresa: Greenpharma Química e Farmacêutica Ltda.
Endereço: VPRS Quadra 2A, Módulos 32/35, DAIA
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75135-600
CNPJ: 33.498.105/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.019-0 Expediente(s): 0216208/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.805, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Ceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Grifols Brasil Ltda. CNPJ: 02.513.899/0001-71
Endereço: Rua Umarama, 263, Vila Emiliano Peres
Município: Pinhais UF: PR CEP: 83325-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 1087495/15-0
Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.806, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Empresa Fabricante: Inpac i Lund AB
Endereço: Aldermansgatan 2, Lund, 22264
País: Suécia
Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1064166/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.
Endereço: R. da Indústria, nº 02- Quinta Grande, Amadora, 2610-088
País: Portugal
Empresa solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. CNPJ: 61.082.426/0002-07
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7 Expediente(s): 1140631/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: granulados (embalagem primária e secundária).

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.





Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Pharmachemie B. V.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Endereço: Swensweg 3, 2031 GA Haarlem	
País: Holanda	
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 11.068.322/15-9
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 1022279/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Endereço: Rodovia Celso Garcia Cid (PR-445) - km 87, Ribeirão Jacutinga	
Município: Cambé	UF: PR
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1022279/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não-estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas.	
Sólidos não-estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.823, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde de(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.795, DE 7 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 121, VIII, e o art. 54, I, do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Declarar o cancelamento de registro ou cadastramento de produtos para saúde/material de uso médico a pedido da empresa sob os números de processos/números de registro/cadastro constantes do anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

ANEXO

CNPJ	Razão Social	Nº do Processo	Nº do Expediente	Código do Assunto	Assunto da Petição	Nome Comercial	Nº do Registro
04967408000198	EMERGEO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - ME	25351105828201181	1935535161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	KIT PARA TRANSPORTADOR RENAL LIFEPORT	80117580136
		25351069253201326	2006320162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	TAPE ORIGINAL	80117580180
07372557000100	ICONACY ORTHOPEDIC IMPLANTS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA	2535105895200873	1938018166	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	HASTE FEMORAL DE LIGA DE CrNiMo LUMINNI	80297610023
		25351225009200757	1994190161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	HASTE FEMORAL DE LIGA DE CROMO COBALTO MOLIBDÊNIO LUMINNI	80297610008
		25351180814200665	1994158167	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	AGETABULO CIMENTADO DE CERÂMICA COM "BACK" DE POLIETILENO LUMINNI	80297610003
03580620000135	MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA	25351385671201211	1954013162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	PROTETOR OCULAR ORTO-PAD	80047300442
		25351149521201272	2006169162	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Tesouras Beaver-Visitec	80047300427
		25351149315201267	2006156161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Forceps Beaver-Visitec	80047300425
		25351148694201215	2006187161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	LASIK FLAP ROLLER (583235)	80047300080
		25351148671201298	2006181161	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	CISTITIMO DE IRRIGAÇÃO BEAVER-VISITEC	80047309682
54858014000170	NEVE INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS CIRURGICOS LTDA	25351103239201523	1995823163	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	IOL GLIDE (581633)	80047309078
09447463000170	REJUVENE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA	25351740069201398	1970692168	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	Actimove® Sling on Roll	10224009027
		25351126318201499	1970683169	817	MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	AUTO-MTS NEEDLE	80633700002
					MATERIAL - Cancelamento de Registro ou Cadastro a Pedido da Empresa	CANULAS MIRACUL (TM) REAL UP	80633700003

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atos/validade.html>, pelo código 10102016071100058

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

008265

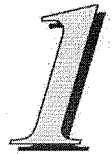
08258

ISSN 1677-7042



# DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional



Suplemento ao Nº 111  
Brasília - DF, segunda-feira, 12 de junho de 2017

### Sumário

Ministério da Saúde ..... 1

### Ministério da Saúde

#### AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 1.506, DE 8 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JUNIOR

#### ANEXO

Empresa: Arbibson Importadora Ltda. EPP - CNPJ: 11.260.846/0001-87
Endereço: Rua Duze de Mota, 547 - Jardim Guimarães
Município: Guanhães UF: SP CEP: 07956-120
Autorização de Funcionamento: 1.23.643-4
Expediente(s): 1.11.393-1
Expediente(s): 0438563/12-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Empresa: HSB Comércio de Produtos Hospitais Ltda. - CNPJ: 05.777.772/0001-58
Endereço: Pólo de Desenvolvimento Juscelino Kubistchek - Trecho C1 - Conjunto 10 Lote 20 - Santa Maria
Município: Brasília UF: DF CEP: 72349-550
Autorização de Funcionamento: 1.06.279-2
Expediente(s): 0688514/15-4
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Empresa: F. Cardoso & Cia Ltda. - CNPJ: 04.942.905/0001-63
Endereço: Avenida Alvarado Barroso, 750 - Marco
Município: Belém UF: PA CEP: 66093-020
Autorização de Funcionamento: 1.02.408 - Autorização Especial: 1.11.880-2
Expediente(s): 2403795/16-8
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

TABELA DE PREÇOS DE JORNAIS AVULSOS		
Páginas	Distrito Federal	Demais Estados
de 04 a 28	R\$ 0,50	R\$ 2,00
de 32 a 78	R\$ 0,90	R\$ 2,40
de 80 a 156	R\$ 1,90	R\$ 3,40
de 160 a 250	R\$ 2,50	R\$ 4,00
de 254 a 500	R\$ 5,00	R\$ 6,50

\*Acima de 500 páginas = preço de tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,0170

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 1.507, DE 8 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JUNIOR

#### ANEXO

Empresa Fabricante: AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG
Endereço: Knollstrasse 67061 Ludwigshafen
País: Alemanha
Empresa solicitante: AbbVie Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860 - Expediente(s): 2546043/16-9 e 2546058/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtos não esteréis: comprimidos revestidos. Produtos esteréis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Alexion Pharma International Operations Unlimited Company
Endereço: College Business and Technology Park, Blanchardstown, Dublin 15
País: Irlanda
Empresa solicitante: Alexion Farmacêutica Brasil Importação e Distribuição de Produtos e Serviços de Administração de Ventas Ltda. - CNPJ: 16.284.284/0001-49
Autorização de Funcionamento: 1.69.811-8 - Expediente(s): 1660924/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtos esteréis: embalagem secundária.

Empresa: Apsen Farmacêutica S/A. - CNPJ: 02.462.015/0001-29
Endereço: Rua La Paz Nº 3767, Santo Amaro
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04755020
Autorização de Funcionamento: 1.00.113-8 - Expediente(s): 2410013/16-3, 2410069/16-1, 2410074/16-2 e 2409923/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtos não esteréis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semissólidos não esteréis: cremas e pomadas. Líquidos não esteréis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes. Produtos esteréis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Alhosfarma Indústria e Comércio de Embalagens Ltda. - CNPJ: 18.747.650/0001-60
Endereço: Rua Alberto Guizzo, 919 - Distrito Industrial João Nerezi
Município: Indaiatuba UF: SP CEP: 13347-402
Autorização de Funcionamento: 1.11.828-4 - Expediente(s): 2570099/16-5, 2570122/16-3, 2570447/16-8, 2569830/16-5 e 2569742/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtos esteréis: pós liofilizados.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtos não esteréis: embalagem primária: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas. Sólidos não esteréis: embalagem secundária. Semissólidos não esteréis: embalagem secundária. Líquidos não esteréis: embalagem secundária. Produtos esteréis: embalagem secundária.
--

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH
Endereço: Gummelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach
País: Alemanha
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. - CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.190-4 - Expediente(s): 2545526/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não esteréis: cápsulas (granul).

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.
Endereço: Plot No. S-103 to S-105, S-107 to S-112 (Unit. No.V), Verna Industrial Estate, Verna Goa.
País: Índia
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. - CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.261-9 - Expediente(s): 2392508/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtos esteréis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
--

Empresa Fabricante: Encube Ethnics Pvt. Ltd.
Endereço: Plot Nº C1, Madhav Industrial Estate, Madhav, Post Mardol Ponda Goa.
País: Índia
Empresa solicitante: Ranbaxy Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 73.663.650/0001-90
Autorização de Funcionamento: 1.02.352-8 - Expediente(s): 1775864/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Semissólidos não esteréis: géis.

Empresa Fabricante: Farmaco Uruguaya S.A.
Endereço: Av. Danusso Artemio Larrañaga 4479 - Montevideo.
País: Uruguai
Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitais Ltda. - CNPJ: 06.283.144/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.06.236-1 - Expediente(s): 1185030/16-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtos esteréis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
--

Empresa Fabricante: Guerbet
Endereço: 16-24 Rue Jean Chapelat, Aubry-Sans-Bois 93600
País: França
Empresa solicitante: Guerbet Produtos Radiológicos Ltda. - CNPJ: 42.180.406/0001-43
Autorização de Funcionamento: 1.04.986-1 - Expediente(s): 0010914/17-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtos esteréis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).
--

Empresa Fabricante: I.B.C. Instituto Biológico Contemporâneo S.A.
Endereço: Gral. Martín Rodríguez 4085, esquina Aconequija, Ituzaingó - Provincia de Buenos Aires.
País: Argentina
Empresa solicitante: Laboratórios Libra do Brasil Ltda. - CNPJ: 04.869.034/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.02.069-1 - Expediente(s): 3360446/17-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Produtos esteréis: pós liofilizados.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017061200001

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.





Empresa Fabricante: Laboratorios Leon Farma S.A.	
Endereço: Polígono Industrial do Navatejera, C/ La Vallina 24008, Villanquillanbe, León	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Cifama Científica Farmacéutica Lda.	CNPJ: 17.562.075/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.01.560-1	Expediente(s): 2610865/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: hormônios: cápsulas moles, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: LEK Pharmaceuticals d.d.	
Endereço: Verovskova ulica 37, Ljubljana, 1326	
País: Eslovênia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica Lda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 2471217/16-5, 2471213/16-2 e 2471203/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Produtos esteréis: pós liofilizados.	
Líquidos não esteréis: suspensões.	

Empresa: MR Laboratórios Farmacêuticos Ltda.	
Endereço: Rua Eliseu Visconti, nº 03 - Santa Teresa	
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 20251-305	
Autorização de Funcionamento: 1.15.390-6	Expediente(s): 0786298/17-9, 2383841/16-1 e 2383923/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos, comprimidos revestidos e pen.	
Líquidos não esteréis: soluções, suspensões e xaropes.	
Semi-sólidos não esteréis: cremas e pós	

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Produktions GmbH	
Endereço: Oettinger Str.14, 79644 Wehr	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil LTDA	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 0248381/17-8

**PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA**  
**CASA CIVIL**  
**IMPrensa NACIONAL**

MICHEL MIGUEL ELIAS TEMER LULIA  
Presidente da República

ELISEU LEMOS PADILHA  
Ministro de Estado Chefe da Casa Civil

PEDRO ANTONIO BERTONE ATAÍDE  
Diretor-Geral da Imprensa Nacional

**DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO**  
**SEÇÃO 1**  
Publicação de atos normativos

**SEÇÃO 2**  
Publicação de atos relativos a pessoal do Administração Pública Federal

**SEÇÃO 3**  
Publicação de contratos, editais, avisos e medicações

ALEXANDRE MIRANDA MACHADO  
Coordenador-Geral de Publicação e Divulgação

HELDER KLEIST OLIVEIRA  
Coordenador de Editoração e Divulgação Eletrônica dos Jornais Oficiais

FIMAR BAZILIO VAZ FILHO  
Coordenador de Produção

A Imprensa Nacional não possui representantes autorizados para a comercialização de assinaturas impressas e eletrônicas

http://www.in.gov.br | redacao@in.gov.br  
SIG: Q.1006/6, 1.000-000, CEP: 20010-360, Brasília - DF  
CNPJ: 04.179.664/0001-00  
Fone: (61) 3441-9450

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semi-sólidos não esteréis: cremas e pós.	
Empresa Fabricante: Packaging Coordinators, Inc.	
Endereço: 2200 Lake Shore Drive, Weststock, Illinois (IL) 60098	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Takoda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.06.639-8	Expediente(s): 2610887/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Patheon Inc.	
Endereço: 2100 Stryker Court, Mississauga, Ontario L5N 3K9	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Eisai Laboratórios Ltda.	CNPJ: 08.416.3624/001-70
Autorização de Funcionamento: 1.07.310-4	Expediente: 2610775/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis (granul): cápsulas	

Empresa Fabricante: Pfizer S.R.L.	
Endereço: Carlos Berg No. 3659 (código postal C1437DEM), de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Laboratorios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.079.868/0035-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 2627201/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos	
Sólidos não esteréis: antibióticos secundária	

Empresa Fabricante: Tolmar Inc.	
Endereço: 201 Centre Avenue, Fort Collins, Colorado (CO) - 80526	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Zodiak Produtos Farmacéuticos S.A.	CNPJ: 55.989.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 2059226/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: hormônios: pós liofilizados.	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Watson Pharma Private Limited	
Endereço: 53 to A6, Phase I-A, Verna Industrial Estate, Verna, Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: Actavis Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 2565770/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.508, DE 8 DE JUNHO DE 2017**

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o decumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o decumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente; resolve:

Art. 1º Indefereir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

Empresa Fabricante: Unichem Laboratories Limited	
Endereço: Plot Nº 15, 16, 17, 17A & 18, Pilgme Industrial Estate, Pilgme, Boudel, Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: Unichem Farmacéutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.399.786/0001-83
Autorização de Funcionamento: 1.05.619-4	Expediente(s): 0791820/17-8
Líquidos não esteréis:	
Motivo: Em desconformidade com o art. 3º da RDC nº 23/2011, ausência de revisão periódica relativa aos anos de 2015 e 2016 dos produtos Melonorm 10mg; busulfina 2mg, montelucast 4mg e 5mg; donepezila 5mg e 10mg; tadafafila 20mg e 40mg; 2mg, 5mg e 10mg e ausência da revisão periódica relativa ao ano de 2016 do produto meloxicam 7,5mg e 15mg.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.510, DE 8 DE JUNHO DE 2017**

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacéutica Lda.	
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, km 310, Nº 768 - Penedo	
Município: Itaipava UF: RJ CEP: 27580-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.003-7	Expediente(s): 2563740/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não esteréis: soluções.	

Empresa: Linde Gases Ltda.	
Endereço: Rua Hidrognênio, Quatins, 15 e 20, nº 824 - Polo Petroquímico	
Município: Camaçari UF: BA CEP: 42810-010	
Autorização de Funcionamento: 2.20.009-5	Expediente(s): 2395707/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos criogênicos medicinais	

Empresa: Linde Gases Ltda.	
Endereço: Avenida João XXIII s/nº - Distrito Industrial de Santa Cruz	
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 23363-230	
Autorização de Funcionamento: 2.20.009-5	Expediente(s): 2395715/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos criogênicos medicinais	

Empresa: Linde Gases Ltda.	
Endereço: Via Anchieta Km 13, Rua Taboão s/nº - Vila Liviano	
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04247-092	
Autorização de Funcionamento: 2.20.009-5	Expediente(s): 2395729/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: enxafe	

Empresa Fabricante: Solpharma Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH	
Endereço: Industriestrasse 3, 34132, Melsungen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica Lda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 2529283/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.516, DE 8 DE JUNHO DE 2017**

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o decumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 1.708, de 12 de junho de 2015, no Diário Oficial da União nº 111, de 15 de junho de 2015, Seção 1, pág. 66 e em suplemento da Seção 1, pags. 2 e 3, conforme expediente nº 0378074/17-1.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

008267

08800  
[Handwritten signature]



**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.431, DE 9 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

**ANEXO**

**Empresa Fabricante: CSL Behring LLC**  
Endereço: Route 50 North, 1201 N Kinzie, Bradley, IL 60915  
País: Estados Unidos da América  
**Empresa Solitante: CSL Behring** [CNPJ: 62.969.589/0001-98]  
Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1106553/15-8 e 1.00.151-0] [1106502/15-8]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação:**  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, alfa1antitripsina, citato DEAE, precipitado da fração II + III, precipitado da fração V e crioprecipitado.  
Produtos estéreis; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

**Empresa Fabricante: Genzyme Polyclonals S.A.S**  
Endereço: 23 Boulevard Chambaud de la Bruyère, 69007 Lyon  
País: França  
**Empresa Solitante: Genzyme do Brasil** [CNPJ: 68.152.950/0001-05]  
Brasil Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1366764/16-5 e 1.02.543-8] [1566770/16-0]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Insumo Farmacêutico Ativo Biológico: imunoglobulina de coelho anti anticóides humanos.  
Produtos estéreis; soluções (formulação).

**Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Vaccines S.R.L**  
Endereço: Via Fiorentina, 1, 53100 Siena  
País: Itália  
**Empresa Solitante: Glaxosmithkline** [CNPJ: 33.247.743/0001-10]  
Brasil Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1357699/16-2] [1.00.107-1]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Vesículas de membrana externa (OMV) de Neisseria meningitidis do sorogrupo B.

**Empresa Fabricante: LFB Biomedicamentos**  
Endereço: 45 Rue Albert Einstein, Parc d'Activités du Château, Carvin, 62220  
País: França  
**Empresa Solitante: LFB - Hemede** [CNPJ: 07.207.572/0001-95]  
Invidados e Biotecnologia Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 155732/16-8] [1.14.142-2]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Produtos estéreis; embalagem secundária.

**Empresa Fabricante: MedImmune Pharma B.V**  
Endereço: Lagelandseweg 78, Nijmegen, 6545CG  
País: Holanda  
**Empresa Solitante: Abbvie Farma** [CNPJ: 15.800.545/0001-50]  
Sênica Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1372270/16-1] [1.09.860-7]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Produtos estéreis; solução parenteral de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante: Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH**  
Endereço: Wolfgang-Margarete-Allee, 1, 31832 Springe  
País: Alemanha  
**Empresa Solitante: Octapharma Brasil** [CNPJ: 02.552.927/0001-60]  
Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1223632/16-2 e 1.03.971-2] [1223522/16-6]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: fração I, II e III da imunoglobulina humana, albumina humana, intermediário I do fator IX de coagulação, crioprecipitado de fator VIII de coagulação.  
Produtos estéreis (formulação e envase); soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós liofilizados.

**Empresa Fabricante: Recogenon Pharmaceuticals, Inc.**  
Endereço: 81 Columbia Turnpike, Rensselaer, NY 12144  
País: Estados Unidos da América  
**Empresa Solitante: Bayer S.A.** [CNPJ: 18.459.628/0001-15]  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1515604/16-7 e 1.07.056-8] [1313283/16-1]

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atendimento.html>, pelo código 10102016091200025

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: atilbercepte, Produtos esterais; soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica (formulação).

**Empresa Fabricante: Recogenon Pharmaceuticals, Inc.**  
Endereço: 81 Columbia Turnpike, Rensselaer, New York (NY) 12144  
País: Estados Unidos da América  
**Empresa Solitante: Sanofi-Aventis** [CNPJ: 02.685.377/0001-57]  
Farmacêuticos Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1181381/16-4] [1.01.300-3]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos: atilbercepte

**Empresa Fabricante: Sanofi Sandoz GmbH - TechOps**  
Endereço: Biochemiestrasse 10, A-6230 Kundl  
País: Áustria  
**Empresa Solitante: Sandoz do Brasil** [CNPJ: 61.286.647/0001-16]  
Indústria Farmacêutica Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1262473/16-0] [1.00.047-2]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Sólidos não estéreis cefalosporínicos; comprimidos revestidos, cápsulas e pós.  
Sólidos não estéreis penicilínicos; comprimidos revestidos, cápsulas e pós.

**Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A**  
Endereço: Chemin Du Foncia, B-1420 Braine L'Alleud  
País: Bélgica  
**Empresa Solitante: AstraZeneca do Brasil** [CNPJ: 60.318.797/0001-00]  
Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1309567/16-6] [1.01.618-1]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Produtos esterais; embalagem secundária.

**Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG**  
Endereço: Ebenholzstrasse 2 - 4, 83085 Langenargen  
País: Alemanha  
**Empresa Solitante: Novartis Biociências S.A** [CNPJ: 56.994.502/0001-30]  
Brasil Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1519742/16-8] [1.00.068-5]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Produtos estéreis (formulação e envase); soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

**Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG**  
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg  
País: Alemanha  
**Empresa Solitante: Laboratórios Pii** [CNPJ: 40.070.868/0036-99]  
zer Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1366654/16-1] [1.00.216-5]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Produtos estéreis; soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica e soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal.

**Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG**  
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg  
País: Alemanha  
**Empresa Solitante: Novartis Biociências S.A** [CNPJ: 56.994.502/0001-30]  
Brasil Ltda.  
Autoreização de Funcionamento: [Expediente(s): 1525049/16-5] [1.00.068-5]

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Produtos estéreis; soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.445, DE 9 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

**ANEXO**

**EMPRESA: Drogaria fagundes Ltda - me**  
ENDEREÇO: RUA 15 DE NOVEMBRO, 228  
BAIRRO: CENTRO CEP. 45310009 - UBAÍRA/BA  
CNPJ: 24.897.012/0001-29  
PROCESSO: 25551.321282/2016-01  
AUTORIZ/MS: 7.47522-5  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.

**DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRACIONAMENTO:**  
EMPRESA: DROGARIA SAO PAULO S.A.  
ENDEREÇO: R ASSIS FIGUEIREDO, 925  
BAIRRO: Centro CEP: 37701000 - POÇOS DE CALDAS/MG  
CNPJ: 61.412.110/0800-86  
PROCESSO: 25551.317268/2016-02  
AUTORIZ/MS: 7.47497-0  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

**PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS - EMPRESA: L. S. PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - ME**  
ENDEREÇO: rua caçapallã, s/n  
BAIRRO: colina verde CEP: 76898000 - GOVERNADOR JORGE TEIXEIRA RO

CNPJ: 10.672.823/0001-17  
PROCESSO: 25351.307971/2016-02  
AUTORIZ/MS: 7.47454-1  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

**FRACIONAMENTO - PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS - EMPRESA: r.v. farmácia de manipulação e dermatologia ltda**  
ENDEREÇO: avenida benarão monteiro, 1026  
BAIRRO: santa efigênia CEP: 30150281 - BELO HORIZON-TE/MG

CNPJ: 24.841.605/0001-73  
PROCESSO: 25351.304748/2016-03  
AUTORIZ/MS: 7.47397-4  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.

**MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS - MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS - EMPRESA: drogaria morais ltda - me**  
ENDEREÇO: st habitationale mestre damas cond mod rurais mestre damas modulo e lote 03 loja 04  
BAIRRO: planaltina CEP: 73405515 - BRASÍLIA/DF  
CNPJ: 05.213.677/0002-02  
PROCESSO: 25351.305420/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47411-1  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.

**EMPRESA: lourenço oliveira drogaria me**  
ENDEREÇO: Avenida dom cabral, 110 lj 2  
BAIRRO: jardim do lago CEP: 35519000 - NOVA SERRANA/MG  
CNPJ: 24.494.913/0001-70  
PROCESSO: 25551.31153/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47461-4  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.

**EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME**  
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01  
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC  
CNPJ: 25.098.471/0001-05  
PROCESSO: 25551.318670/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47491-8  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

**DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRACIONAMENTO - EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME**  
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01  
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC  
CNPJ: 25.098.471/0001-05  
PROCESSO: 25551.318670/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47491-8  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

**DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRACIONAMENTO - EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME**  
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01  
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC  
CNPJ: 25.098.471/0001-05  
PROCESSO: 25551.318670/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47491-8  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

**DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRACIONAMENTO - EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME**  
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01  
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC  
CNPJ: 25.098.471/0001-05  
PROCESSO: 25551.318670/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47491-8  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

**DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRACIONAMENTO - EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME**  
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01  
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC  
CNPJ: 25.098.471/0001-05  
PROCESSO: 25551.318670/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47491-8  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

**DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRACIONAMENTO - EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME**  
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01  
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC  
CNPJ: 25.098.471/0001-05  
PROCESSO: 25551.318670/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47491-8  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

**DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRACIONAMENTO - EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME**  
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01  
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC  
CNPJ: 25.098.471/0001-05  
PROCESSO: 25551.318670/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47491-8  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

**DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRACIONAMENTO - EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME**  
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01  
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC  
CNPJ: 25.098.471/0001-05  
PROCESSO: 25551.318670/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47491-8  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

**DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS - FRACIONAMENTO - EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME**  
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01  
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC  
CNPJ: 25.098.471/0001-05  
PROCESSO: 25551.318670/2016-04  
AUTORIZ/MS: 7.47491-8  
ATIVIDADE/CLASSE:

COMERCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS  
COMERCIO: CORRELATOS  
COMERCIO: COSMÉTICOS  
COMERCIO: PERFUMES  
COMERCIO: PRODUTOS DE HIGIENE  
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

[Handwritten signatures and stamps]

Puromafarma. 008268  
 008061  
 f20



ANEXO

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 770 Summeytown Pike, West Point, Pennsylvania (PA) 19486	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1314102/16-3; 1314175/16-9; 1314180/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: antígenos recombinantes do papilomavirus humano tipos 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 e 58; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; príncipais componentes pneumocócicos dos sorotipos 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 23, 23F, 23F e 33 F; vírus da varicela atenuado; antígeno da hepatite B recombinante; vírus da hepatite A inativado e purificado; vírus da varicela atenuado; vírus do herpes zoster atenuado; recombinação do rotavírus atenuado tipos G1, G2, G3, G4 e P1A181.	
Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica); soluções (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Sólidos não estéreis: cápsulas e granulados.	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88085 Langensargen	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Octapharma Brasil Ltda	CNPJ: 02.552.927/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.03.971-2	Expediente(s): 1228147/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.383, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Genentech, Inc.	
Endereço: 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080 - 4990	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.503/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1018515/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumo farmacêutico ativo biológico: ranibizumabe.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.384, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP	
Endereço: Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Fundação Osvaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-2	Expediente(s): 1882456/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas.	

Empresa: Distribuidora Amaral Ltda.		CNPJ: 21.759.758/0001-88
Endereço: Rua Luis Guilherme da Silva, 1001, Centro Industrial Coronel Jovelino Rabelo		
Município: Divinópolis	UF: MG	CEP: 35502-284
Autorização de Funcionamento: 1.03.647-4	Expediente(s): 1059701/15-8, 1059722/15-1 e 1059740/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não esteréis: comprimidos e pós;		
Semissólidos não esteréis: cremes, géis, pastas e pomadas;		
Líquidos não esteréis: emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.		

Empresa Fabricante: MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division)	
Endereço: Plot No. 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak Dist-502 325, Telangana	
País: Índia	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atencidada.html>, pelo código 10102016090500063

Empresa solicitante: Instituto Biochimico Industria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 1730582/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health Inc	
Endereço: 10401 Highway 6, Lincoln, Nebraska (NE) 68517	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1301463/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Stein AG	
Endereço: Schaffhauserstrasse, 4332 Stein	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 02.433631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 1256921/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Theodoro F Sobral & Cia Ltda.		CNPJ: 06.597.801/0001-62
Endereço: Rua Bento Lúcio, 25, Centro		
Município: Florianópolis	UF: PI	CEP: 64800-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.965-6	Expediente(s): 1089970/15-7; 1089879/15-4 e 1089866/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não esteréis: comprimidos;		
Semissólidos não esteréis: cremes, géis e pomadas;		
Líquidos não esteréis: soluções, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.385, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indefinir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Cangeri Ltda.		CNPJ: 92.751.963/0001-34
Endereço: Rua Conselheiro Travassos, 318, São Geraldo		
Município: Porto Alegre	UF: RS	CEP: 90230-140
Autorização de Funcionamento: 1.00.774-3	Expediente(s): 0462832/12-2	
Linhas: Líquidos não esteréis.		
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.387, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.		CNPJ: 02.814.497/0002-98
Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraíso		
Município: Pouso Alegre	UF: MG	CEP: 37350-000
Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0	Expediente(s): 1362801/16-1 e 1362494/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.		
Sólidos não esteréis: penicilínicos, cápsulas e pós.		

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Biofarm  
080262 af  
143-144-290-380-445  
5F1  
008269



NICIO MACHADO DE PAULA, 89 BAIRRO: CENTRO CEP: 29690000 - ITAGUAÇU/ES CNPJ: 05.631.011/0001-93 PROCESSO: 25351-47849/2013-72  
**AUTORIZAÇÃO: 1.40097-4 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS**  
**EMPRESA: D.R.N. DOS SANTOS & CIA LTDA - ME ENDE- REÇO: CNM 02, BLOCO B, LOJA 06 BAIRRO: CENTRO CEP: 72215500 - CEILÂNDIA/DF CNPJ: 01.405.742/0002-40 PROCES- SO: 25351.738929/2014-78**  
**AUTORIZAÇÃO: 1.13106-2 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS**  
**EMPRESA: FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO ÁGUA DE ANJO EIRELI - ME ENDEREÇO: RUA TIRADENTES, Nº 804, SALA 05 BAIRRO: CENTRO CEP: 84010190 - PONTA GROSSA/PR CNPJ: 08.094.979/0001-16 PROCESSO: 25351.658099/2014-98**  
**AUTORIZAÇÃO: 1.12723-7 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS**  
**EMPRESA: PRIMA VITA FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LT- DA ME ENDEREÇO: RUA PROFESSOR JOÃO DE OLIVEIRA TORRES 25 BAIRRO: JARDIM ANAÍIA FRANCO CEP: 05337010 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 00.344.487/0001-20 PROCES- SO: 25600.002901/99-06**  
**AUTORIZAÇÃO: 1.34298-7 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS SITE DISPENSAÇÃO:**

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.  
 Produtos Esteréis: Não (com preparação asséptica).

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis possivelmente pós-liofilizados.  
 Produtos esteréis estérilizados: pós (com preparação asséptica).  
 Produtos esteréis carbonatados: pós (com preparação asséptica).

**RESOLUÇÃO - RE Nº 816, DE 1º DE ABRIL DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015:

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

**Empresa Fabricante: Abbott Biologicals B.V.**  
 Endereço: Voorwerk 12, 8121 AA, Oude  
 País: Holanda  
**Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.** CNPJ: 56.998.701/0001-16  
 Autorização de Funcionamento: 1.60.553-1 Expediente(s): 0773132/15-9 e 0728252/15-16  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)  
 Sólidos não esteréis: injeções, comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante: Laboratoires Merck Sharp & Dohme - Chibret**  
 Endereço: Route de Marsat - Riom - 63063 Charmont Ferrand, Códex 9  
 País: França  
**Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica** CNPJ: 45.987.013/0001-34  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.029-6 Expediente(s): 0880054/15-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis, pós liofilizados e soluções (com preparação asséptica).  
 Produtos esteréis carbonatados: pós liofilizados.

**Empresa Fabricante: Sharp Corporation**  
 Endereço: 7431 Kleber Way, Allentown, PA 18106  
 País: Estados Unidos da América  
**Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos** CNPJ: 15.127.898/0001-30 e Farmacêutica Ltda.  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.128-1 Expediente(s): 0723364/15-7  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis (combalança remota e secundária), comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante: Valeant Pharmaceuticals International, Inc.**  
 Endereço: 100 Lefebvre Parkway, Sturbridge, Manitoba R5G 1Z7  
 País: Canadá  
**Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.** CNPJ: 23.247.743/0001-10  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 0903097/15-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis (com balança remota).

Total de Empresas: 5

**RESOLUÇÃO - RE Nº 814, DE 1º DE ABRIL DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Cancelar, a pedido, a atividade/classe da Autorização Especial das Empresas, constante no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

**EMPRESA: ANA CRISTINA FONSECA ARAÚJO ME ENDE- REÇO: RUA 01, Nº 239 BAIRRO: CENTRO CEP: 13500142 - RIO CLARO/SP CNPJ: 02.122.839/0001-28 PROCESSO: 25351.781672/2014-66**  
**AUTORIZAÇÃO: 1.13489-6 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS**

Total de Empresas: 1

**RESOLUÇÃO - RE Nº 815, DE 1º DE ABRIL DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015:

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2015, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

**Empresa Fabricante: Abbot Pharmaceutical Private**  
 Endereço: Panelav, Post - Tajpur, Tal - Hald, Dist - Panchgajal, Gujarat - 389 350  
 País: Índia  
**Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.** CNPJ: 61.286.647/0001-16  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 0991125/14-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Sólidos não esteréis: cápsulas.

**Empresa Fabricante: Cipla Ltd.**  
 Endereço: Plot Nº 9 & 10, Phase-II, Indira Special Economic Zone, Pithampur, Dist. Dhar (M.P.) - 454775  
 País: Índia  
**Empresa solicitante: Modis Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.** CNPJ: 13.651.943/0001-26  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7 Expediente(s): 0658135/15-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Líquidos não esteréis: suspensões.

**Empresa Fabricante: Glaxo Operations UK Limited**  
 Endereço: Hornsea Road, Barnard Castle, Darlton DL12 8DT  
 País: Reino Unido  
**Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda.** CNPJ: 15.800.544/0001-30  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.560-7 Expediente(s): 1125297/14-7  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
 Produtos esteréis, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

**Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A** CNPJ: 60.665.981/00011111  
 Endereço: Rua Coronel Luiz Teodoro de Brito Nº 300, Osório  
 Município: Porto Alegre RS CEP: 06.500-000  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.497-7 Expediente(s): 0680922/15-1, 0680921/15-9

**Empresa Fabricante: Hospira Healthcare India Pvt. Ltd.**  
 Endereço: Plot nº B3-B4, B11-B14, B21-B23 and B31 & B33, Special Industrial Park, Hiranandani, Shirurambalur (T.N.), Kancheepuram District - 602 105  
 País: Índia  
**Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.** CNPJ: 06.283.144/0001-89  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.256-1 Expediente(s): 1058071/15-9

**Empresa Fabricante: Yirus-Pharma Ltd**  
 Endereço: 100, Verkhovetska Str., Cherkassy, 18030  
 País: Ucrânia  
**Empresa Solicitante: Uno Healthcare Cauda do Medicamento Ltda.** CNPJ: 15.109.151/0001-24  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.271-2 Expediente(s): 0524066/15-4 e 0324133/15-4  
 Líquidos: Líquidos não esteréis e Produtos esteréis.  
 Atividade: Em atendimento ao art. 6º da RDC nº 38/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não emprega as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 10 (§ 1º), 11, 13 (incisos III e VI do § 3º), 14, 25, 80 (inciso IV), 82 (inciso III, V), 103, 117, 123, 139, 164, 197 (§ 3º), 208 (§ 1º), 294, 295 (inciso III do § 3º), 312 (§ 3º), 318, 410, 420 (§ 2º), 522 e 524.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016040400065

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

*(Handwritten signatures and initials)*

008270

08863



Empresa Fabricante: Zydus Nicheo Farmacêutica Ltda	CNPJ: 05.234.071/0009-58	
Endereço: Rua Jaime Perdigão, 431/445, Menor/ Ilha do Governador		
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ	CEP: 21920-240
País: Estados Unidos da América		
Empresa solicitante: Miodipharsa Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 15.127.898/0061-30	
Autorização de Funcionamento: 1.05.651-0	Expedientes(s): 9534554/15-5 e 0534543/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos		
Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos.		
Líquidos não esteréis: soluções e xaropes.		

Empresa Fabricante: Purdue Pharmaceuticals L.P.	
Endereço: 4701 Purdue Drive - Wilson, NC 27083	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Miodipharsa Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 15.127.898/0061-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expedientes(s): 0622129/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (orais)	

ENDEREÇO: SCIA QUADRA 15 CONJUNTO 03 LOTE 05  
BAIRRO: ZONA INDUSTRIAL GUARA CEP: 71250015 - BRASILIA/DF  
CNPJ: 38.071.866/0001-66  
PROCESSO: 25351.821922/2016-09 AUTORIZ/MS: 1.15078.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: OM BOAT LOCACAO DE EMBARCACOES LTDA  
ENDEREÇO: rua alvaro maia n 2166 sala 5  
BAIRRO: adrianoopolis CEP: 69057035 - MANAUS/AM  
CNPJ: 17.026.052/0001-30  
PROCESSO: 25351.815333/2016-10 AUTORIZ/MS: 1.15069.8  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: TRANSPORTES BOSCAINI LTDA  
ENDEREÇO: BR 290, KM 421, S/Nº  
BAIRRO: SUBURBÍOS CEP: 97500000 - SÃO GABRIEL/RS  
CNPJ: 04.626.125/0001-82  
PROCESSO: 25351.817783/2016-27 AUTORIZ/MS: 1.15072.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: CF LOG TRANSPORTES LTDA - ME  
ENDEREÇO: RUA DAS CARMELITAS, n.º 2252  
BAIRRO: BOQUEIRÃO CEP: 81650060 - CURITIBA/PR  
CNPJ: 19.004.938/0001-08  
PROCESSO: 25351.822289/2016-33 AUTORIZ/MS: 1.15077.5  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: NAZARIA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA  
ENDEREÇO: AV. SÉRGIO LUIZ PESSOA BRAGA Nº 6440-B  
BAIRRO: ANTARES CEP: 57048025 - MACEIO/AL  
CNPJ: 07.224.991/0011-07  
PROCESSO: 25351.811624/2016-37 AUTORIZ/MS: 1.15061.9  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: Confiança Comercial Cirurgica - Eireli - ME  
ENDEREÇO: Avenida Goioerê nº 180  
BAIRRO: Centro CEP: 87302070 - CAMPO MOURÃO/PR  
CNPJ: 17.813.674/0001-08  
PROCESSO: 25351.825133/2016-41 AUTORIZ/MS: 1.15086.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: Pratt, Donaduzzi & Cia Ltda  
ENDEREÇO: RODOVIA WASHINGTON LUIZ, Nº 4370, GALPÃO G  
BAIRRO: VILA SÃO SEBASTIÃO CEP: 25055009 - DUQUE DE CAXIAS/RJ  
CNPJ: 73.856.593/0006-70  
PROCESSO: 25351.811630/2016-42 AUTORIZ/MS: 1.15063.6  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: X-LOG Express Transporte e Distribuição Ltda- Epp  
ENDEREÇO: Alameda Bom Pastor nº 1816, Bloco 1, Pavilhão 7 E 8  
BAIRRO: Ouro Fino CEP: 83015140 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR  
CNPJ: 07.950.059/0005-13  
PROCESSO: 25351.760053/2015-76 AUTORIZ/MS: 1.15089.7  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: FABIO A. ALBINO - ME  
ENDEREÇO: RUA BAGE Nº 1.211  
BAIRRO: NITERÓI CEP: 92120190 - CANOAS/RS  
CNPJ: 16.216.742/0001-02  
PROCESSO: 25351.817603/2016-78 AUTORIZ/MS: 1.15081.8  
ATIVIDADE/CLASSE  
TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EMPRESA: MATIAS MACHADO DA SILVA-ME  
ENDEREÇO: Rua Euripedes Machado, 222-A  
BAIRRO: Nova Brasília CEP: 44915000 - SÃO GABRIEL/BA  
CNPJ: 22.742.908/0001-03  
PROCESSO: 25351.817757/2016-88 AUTORIZ/MS: 1.15071.3  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: JC Pharma & Health Comercio, Exportação e Importação LTDA-ME  
ENDEREÇO: Rua Uberlândia, sn quadra 60 lote 09  
BAIRRO: Jardim Luz CEP: 74915017 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO  
CNPJ: 01.662.176/0002-52  
PROCESSO: 25351.817028/2016-90 AUTORIZ/MS: 1.15073.1  
ATIVIDADE/CLASSE

RESOLUÇÃO - RE Nº 285, DE 29 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AndersonPereira Inc.	
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda	CNPJ: 46.670.869/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-4	Expedientes(s): 0385906/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis (embalagem primária e secundária), cápsulas.	

Empresa Fabricante: Merck S.A. de C.V.	
Endereço: Calle 5 Nº 7, Fraccionamiento Industrial Alca Blanca, Nancalpan de Juarez, C.P. 53379	
País: México	
Empresa solicitante: Gracindal de Brasil Farmacêutica Ltda	CNPJ: 10.555.413/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.05.619-7	Expedientes(s): 0383414/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis (embalagem primária e secundária), comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.	
Endereço: Rua da Indústria, 2 - Quinta Grande, Amadora, 2610-088	
País: Portugal	
Empresa solicitante: Aeson Farmacêutica S.A	CNPJ: 05.267.015/0001-29
Autorização de Funcionamento: 1.00.118-8	Expedientes(s): 67329015-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas (orais)	

Empresa Fabricante: Pfizer Consumer Manufacturing, S.R.L.	
Endereço: Via Sestriense, 99 - 04011-Campina (IT)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica LT.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expedientes(s): 097560/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis (embalagem primária e secundária), comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Proser S.A.	
Endereço: Calk 80 Nro. 78 B - 201, Barranquilla, Departamento Atlántico	
País: Colômbia	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expedientes(s): 0982905/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas moles	

Empresa Fabricante: Srides Arcotech Limited	
Endereço: Nº 367, Saranyakkambuli, Indira Gandhi Cross, Anekal Taluk, Bangalore-562 105	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expedientes(s): 6704177/15-2 e 0870267/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas moles.	

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Ltd	
Endereço: Hatal Baroda Highway, Hatal - 392 350, Dist. Panchmahal, Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sun Farmacêutica do Brasil Lt. da	CNPJ: 05.035.244/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.64.882-0	Expedientes(s): 0176316/15-4, 0176300/15-4, 0238192/13-3 e 0176814/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Líquidos não esteréis: soluções.	
Produtos esteréis: pós liofilizados, soluções e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume de potássio venoso (com preparação asséptica).	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S.A	CNPJ: 00.655.081/0005-41	
Endereço: Avenida Prof. Dr. Otávio Gomes de Oliveira, 4350, São Cristóvão		
Município: Ponta Alegre	UF: MG	CEP: 37590-060
Autorização de Funcionamento: 1.00.072-7	Expedientes(s): 0457800/15-3, 0630144/15-0 e 0495759/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos		
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e pós.		
Sólidos não esteréis: comprimidos, comprimidos e comprimidos revestidos.		
Semi-sólidos não esteréis: cremas e géis.		
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).		

RESOLUÇÃO - RE Nº 286, DE 29 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AVERT LABORATÓRIOS LTDA.  
ENDEREÇO: Rodovia Forno Dias, S/N, KM 933- Norte- Setor Avert  
BAIRRO: Dos Pescadores CEP: 37640000 - EXTREMA/MG  
CNPJ: 44.211.956/0011-09  
PROCESSO: 25351.817143/2016-09 AUTORIZ/MS: 1.15067.1  
ATIVIDADE/CLASSE  
ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
EMPRESA: CBA - COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/act/index.html>, pelo código 10102016020100145

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

*(Handwritten signatures and initials)*



008271

08064



RESOLUÇÃO-RE Nº 3.103, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Form for AstraZeneca Pharmaceuticals LP, including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Baxter Oncology GmbH, including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Bayer Weimar GmbH und Co. KG, including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II, including address, CNPJ, and authorization details.

Form for IDT Biologika GmbH, including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Ivers-Lee AG, including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Onefarma Indústria Farmacêutica Ltda, including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Rottapharm Limited, including address, CNPJ, and authorization details.

Certificate of Good Manufacturing Practices for AstraZeneca Pharmaceuticals LP.

Certificate of Good Manufacturing Practices for AstraZeneca Pharmaceuticals LP (continued).

Certificate of Good Manufacturing Practices for Zhejiang Huhai Pharmaceutical Co., Ltd.

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.104, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Form for F. Hoffmann - La Roche Ltd, including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - Farmanguinhos (FAP), including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Theraskin Farmacêutica Ltda, including address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO-RE Nº 3.108, DE 18 DE NOVEMBRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, II e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016112100016

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Reunifarma  
008272

08865  
324



Empresa Fabricante: Eli Lilly S.A.
Endereço: Dunderrow, Kinsale, Co. Cork
País: Irlanda
Empresa solicitante: Eli Lilly do Brasil Ltda. CNPJ: 43.940.618/0001-11
Autorização de Funcionamento nº: 1.01260-3
Expediente nº: 0973057/13-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: dulaglutida.

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi Deutschland GmbH
Endereço: Freseniusstrasse 1/Pfingstweide 53, Industriegebiet Sud (Industrial Park South) - Friedberg
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda. CNPJ: 49.524.221/0001-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.00041-0
Expediente nº: 0589375/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Lonza Biologics Porriño, S.L.
Endereço: Calle La Relba s/n, Porriño, 36400 Pontevedra
País: Espanha
Empresa Solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 13.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.09860-7
Expediente nº: 0252626/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: adalimumabe.

Empresa Fabricante: Micro Labs Limited
Endereço: Plot nº. 113-116, Phase IV KIADB Industrial Area, Bommasandra, Bangalore - 560 099
País: Índia
Empresa Solicitante: BL Indústria Ótica Ltda. CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento nº: 1.01961-5
Expediente nº: 0247092/13-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V.
Endereço: Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem
País: Holanda
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento nº: 1.00029-0
Expedientes nºs: 0241702/14-2, 0245819/14-5, 0247562/14-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: (embalagem primária e secundária) cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos; Líquidos não estéreis: embalagem secundária; Produtos estéreis: (embalagem secundária) pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume e suspensões parenterais de pequeno volume.

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Puerto Rico Branch) LLC
Endereço: Road 183, Pridge Industrial Park, Las Piedras, Porto Rico
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0003-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.00029-0
Expediente nº: 0577067/14-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis (granel): comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.
Endereço: 22 Rue du Bois-du-Lan, 1217 Meyrin
País: Suíça
Empresa Solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A. CNPJ: 61.082.426/0002-07

Autorização de Funcionamento nº: 1.07817-7
Expedientes nºs: 0495313/14-4, 0495354/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Lisado bacteriano. Sólidos não estéreis: cápsulas e granulados.

Empresa Fabricante: Wyeth Biopharma Division of Wyeth Pharmaceuticals, Inc., a subsidiary of Pfizer Inc.
Endereço: One Burtt Road, Andover, MA 01810
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0001-69
Autorização de Funcionamento nº: 1.00216-6
Expediente nº: 0577737/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaonocogee.

RESOLUÇÃO - RE Nº 50, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelos incisos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações,

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos de (s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa Fabricante: C.O.C. Farmacêutica S.R.L.
Endereço: Via Modena, 15-00019 Sant'Agata Bolognese (BO)
País: Itália
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.263.032/0001-46
Autorização de Funcionamento nº: 1.00058-0
Expediente nº: 0389375/14-8
Motivo: Em desacordo com o artigo 11 da RDC nº 204/2005. Não foi apresentado o cumprimento total da exigência (Notificação nº 0726179/14-9).

RESOLUÇÃO - RE Nº 51, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelos incisos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa Fabricante: Delpharm Huningue S.A.S
Endereço: 26 rue de La Chapelle, 68330 Huningue
País: França
Empresa Solicitante: Fundação Para o Remédio Popular - FURP. CNPJ: 43.640.754/0001-19
Autorização de Funcionamento nº: 1.01039-1
Expediente nº: 0577485/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Frosst Iberica S.A.
Endereço: Via Complutense 140, 28805 Alcalá de Henares, Madrid
País: Espanha
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-54
Autorização de Funcionamento nº: 1.00029-0
Expediente nº: 0390185/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: Comprimidos e comprimido revestidos.

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



Empresa Fabricante: Omrix Biopharmaceuticals Ltd.	
Endereço: Plasma Fractionation Institute (PFI), Magen David Adom Blood Services Center, Sheba Hospital, Tel Hashomer, Ramat Gan, 52621	
País: Israel	
Empresa Solicitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comercio de Produtos para Saúde Ltda.	CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização de Funcionamento nº: 1.01325-9	
Expedientes nºs : 0597063/14-6; 0597102/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: fibrinogênio e trombina.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Tauans Farmacêutica Ltda		CNPJ: 04.246.660/0001-08
Endereço: Av. Expedicionário Jose Pedro Coelho		
Nº: 2413	Bairro: Revoredo	CEP: 88704-530
Município: Tubarão		UF: SC
Autorização de Funcionamento nº: 1.05275-1		
Expe diente nº: 0587865/14-2		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: óleos, soluções e xaropes.		

Empresa: Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda		CNPJ: 55.643.555/0001-43
Endereço: Av. Tarraf		
Nº: 2590/2600	Bairro: Jardim Anicé	CEP: 15057-441
Município: São José do Rio Preto		UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.01520-1		
Expedientes nºs : 0404183/14-7; 0407048/14-3; 0407066/14-6		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: pós.		
Semissólidos não estéreis: géis, pastas e pomadas.		
Líquidos não estéreis: soluções e óleos.		

Empresa: Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda		CNPJ: 29.346.301/0001-53
Endereço: Rua Plácido Francisco Bellini		
Nº: 459	Bairro: Santos Dumont	CEP: 95098-170
Município: Caxias do Sul		UF: RS

### SUPERINTENDÊNCIA DE PORTOS, AEROPORTOS, FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 26, DE 7 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o inciso III da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, publicada no DOU de 13 de outubro de 2014, aliada ao inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda amparado pela Resolução RDC Nº 61, de 19 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresas em conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

MATRIZ  
EMPRESA: VENDEMMIA COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06966-1  
CNPJ: 13.631.538/0001-46  
PROCESSO: 25748.003698/2015-05  
AV. NOSSA SENHORA DA PENHA, 1495 SALA 1108 BT  
BAIRRO: SANTA LUCIA  
MUNICÍPIO: VITÓRIA  
UF: ES  
CEP: 29056-905  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviço importação de cosméticos, produtos de higiene e perfumes por conta e ordem de terceiro ou por encomenda.  
MATRIZ  
EMPRESA: VENDEMMIA COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06965-7  
CNPJ: 13.631.538/0001-46

PROCESSO: 25748.003685/2015-06  
AV. NOSSA SENHORA DA PENHA, 1495 SALA 1108 BT  
BAIRRO: SANTA LUCIA  
MUNICÍPIO: VITÓRIA  
UF: ES  
CEP: 29056-905  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação de produtos para saúde e para diagnóstico "in vitro", por conta e ordem de terceiro ou por encomenda.

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 57, DE 9 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o inciso III, art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, publicada no DOU, de 13 de outubro de 2014, aliada ao inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda amparado pela Resolução RDC nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

EMPRESA: MATOS SERVIÇOS LTDA - ME  
AUTORIZAÇÃO/MS: 906920-1  
CNPJ: 11.073.260/0001-03  
PROCESSO: 25765.731527/2014-29  
ENDEREÇO: RUA E. CONJUNTO DUQUE DE CAXIAS, Nº 25  
BAIRRO: INDUSTRIAL  
MUNICÍPIO: ARACAJU  
UF: SE  
CEP: 49066-380

Autorização de Funcionamento nº: 1.01695-7	
Expe diente nº: 0583111/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, grânulos efervescentes.	

Empresa: Merck S/A		CNPJ: 33.069.212/0001-84
Endereço: Estrada dos Bandeirantes		
Nº: 1099	Bairro: Jacarepaguá	CEP: 22710-571
Município: Rio de Janeiro		UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 1.00089-8		Autorização Especial nº: 1.20175-9
Expedientes nºs: 0584139/14-9; 0597700/14-1		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.		
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos (embalagem primária).		
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.		
Líquidos não estéreis: emulsões, suspensões, soluções e xaropes.		

Empresa: Baxter Hospitalar Ltda		CNPJ: 49.351.786/0010-71
Endereço: Rodeviva Vice Prefeito Hermenegildo Tenelli, Km 02, Galpão 14		
Nº: ---	Bairro: Distrito Industrial	CEP: 13213-086
Município: Jundiaí		UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00683-9		
Expedientes nºs: 0593281/14-5		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos		

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 52, DE 8 DE JANEIRO DE 2015

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: Norgê Pharma Comércio de Medicamentos e Materiais e Soluções em Saúde Ltda		CNPJ: 08.159.622/0001-07
ENDEREÇO: Rua Valparaíso		
Nº: 34	Bairro: Jardim das Américas	CEP: 28060-602
Município: Curitiba		UF: Mato Grosso
Autorização de Funcionamento nº: 1.06786-3		Autorização Especial nº: 1.11298-3
Expediente nº: 0277355/14-0		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos		

ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinfestação ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.  
EMPRESA: SISAM SISTEMAS AMBIENTAIS LTDA  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06923-1  
CNPJ: 03.344.236/0001-33  
PROCESSO: 25763.705122/2014-33  
ENDEREÇO: AVENIDA DOM LUSTOSA, Nº 142  
BAIRRO: PARQUE ALBANO  
MUNICÍPIO: CAUCAIA  
UF: CE  
CEP: 61.645-000

ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.  
EMPRESA: VIAMAR NAVEGAÇÃO E TURISMO LTDA  
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06924-5  
CNPJ: 09.106.633/0001-53  
PROCESSO: 25763.728384/2014-12  
ENDEREÇO: AV. ABOLIÇÃO, Nº 4521 - SALA 3  
BAIRRO: MUCURIBE  
MUNICÍPIO: FORTALEZA  
UF: CE  
CEP: 60.165-082

ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.  
EMPRESA: W&E SERVIÇOS TÉCNICOS LTDA.  
AUTORIZAÇÃO/MS: 906945-8  
CNPJ: 05.283.260/0001-35  
PROCESSO: 25351.743076/2014-67 (1092317/14-1)  
ENDEREÇO: SHCES QUADRA 205 Bloco C Lojas 09  
BAIRRO: Cruzeiro Novo  
MUNICÍPIO: Brasília  
UF: DF  
CEP: 70650-233

H.

(B)

9/c

(E)



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1141 - Bairro Das Estrelas - João Pessoa/PB - CEP 55036-000 - www.cartorioabastos.net.br - Tel: (31) 3440-5434 - Fax: (31) 3444-5484

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 2º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.930/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 58420601171253520796-1; Data: 06/01/2017 12:54:23**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEM61615-7XSF  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valter de Miranda Cavalcanti  
Titular

08/08/17  
008274

**PETIÇÃO**  
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	
CNPJ: 29.346.301/0001-53	
Identifique a Modalidade de Petição: <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto)	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GGIMP - Gerência Geral de Inspeções e Controle de Insumos, Medicamentos e Produtos	

Observações:

Agência Nacional Presencial  
de Vigilância Sanitária  
UNIAP      Recebido em: 13/07/2016  
201607130170PR  
Responsável: Wilson Batista Pinheiro

Caxias do Sul, RS 12/10/2016 Local e data	BENANI AUGUSTO CASSINA Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---	--	--

2

008275

~~08268~~

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1888  
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS,  
INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
<http://www.azevedobastos.not.br>  
E-mail: [cartorio@azevedobastos.not.br](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude etc...

Certifica com base na Lei 8935/94 - art. 7º - inc. V, que o(s) documento(s) em anexo é reprodução fiel do original que me foi apresentado e neste ato confirmo sua autenticidade através do Código de Controle e Autenticação abaixo.

O referido é verdade, dou fé.

Este documento foi emitido em 06/01/2017 às 13:20:18 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b13f691b3ee56b6f70afc89b8ecfe12fee961c0c53b4b96c4f11433149998  
54aefb3ea77a2b3f8e7cb0e4e6699568d43d96ea39910f0401579e01719a203b27f2

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para PROMEFARMA REPRESENTACOES COMERCIAIS LTDA e emitido através do site do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com a Legislação Federal em vigor Art 1º. e 10º. § 1º. da MP 2200/01.

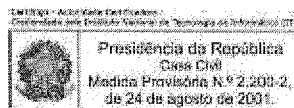
**Esta certidão tem a sua validade até: 06/01/2018 às 13:07:03 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 631352

Código de Controle da Autenticação:

58420601171253520796-1

A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



*H.*

*B*

*[Handwritten signatures and initials]*

008276  
08269  
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

## CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:  
**2005.646734.659517**Protocolo:  
**25352264970201659**Protocolizado em:  
**23/08/2016**Tipo de Documento:  
**Processo**Nº Processo:  
**25351.303718/2016-37**Nº Expediente:  
**2210377/16-5**Favorecido:  
**29.346.301/0001-53 - LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA**Assunto:  
**768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS**Nome do Produto:  
**XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX**Nº de Registro:  
**XXXXXXXXXX**Nº de Conhecimento:  
**201608180190PR**Este documento foi emitido em **12/12/2017** pela empresa **LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA**  
por: **Karine Giasson**

## ATENÇÃO

Este documento tem prazo de validade de 30 dias, podendo ser reimpresso quantas vezes forem necessárias.

Esse documento não produz efeitos legais, passando a ser válido somente após a publicação do assunto de que se trata a petição ou processo no Diário Oficial.

Data de Emissão deste Comprovante  
**12/12/2017**Data de Validade deste Comprovante  
**11/01/2018**

Pronefarm. 008277  
 08070  
 414-4911-658



RESOLUÇÃO - RE Nº 893, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: GMO COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA ME ENDEREÇO: ruamanuel linhares junior 105 terreo sala 01 BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 89110000 - GASPARGO/SC CNPJ: 13.421.677/0001-45 PROCESSO: 25351.956802/2016-92  
 AUTORIZ/MS: 1.15322-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 894, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º. Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AG FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO, Nº 856 BAIRRO: CENTRO CEP: 63010222 - JUAZEIRO DO NORTE/CE CNPJ: 05.166.958/0001-70 PROCESSO: 25351.928151/2016-41  
 AUTORIZ/MS: 1.15296-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS  
 EMPRESA: MANIPULACAO ALTERNATIVA ITANHANDU LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA DR. OLAVO GOMES PINTO, Nº 34 BAIRRO: CENTRO CEP: 37464000 - ITANHANDU/MG CNPJ: 41.657.311/0001-68 PROCESSO: 25000.003127/99-61  
 AUTORIZ/MS: 1.34250-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MF MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA - ME ENDEREÇO: ALAMEDA CENTRAL SN CONJ BK 47 LOJA 103/104 BAIRRO: NÚCLEO HABITACIONAL CEP: 72860121 - NOVO GAMA/GO CNPJ: 11.025.584/0001-76 PROCESSO: 25351.730630/2013-86

AUTORIZ/MS: 7.06651-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: Maria Concebida Mendes Alves - ME ENDEREÇO: Rua Antonio C Valadares, 322 BAIRRO: CEP: - URUANA DE MINAS/MG CNPJ: 18.836.108/0001-84 PROCESSO: 25351.032704/2015-87

AUTORIZ/MS: 7.26150-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS- PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS-

EMPRESA: FARMACIA CAVALCANTI LTDA ENDEREÇO: RUA SENADOR PINHEIRO RAMOS Nº 303 BAIRRO: CENTRO CEP: 55825000 - PAUDALHO/PE CNPJ: 04.169.910/0001-53 PROCESSO: 25351.695507/2014-92

AUTORIZ/MS: 7.32623-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: EL ACHKAR, EL ACHKAR & POOL LTDA - ME ENDEREÇO: rua xv de novembro, 99 BAIRRO: CENTRO CEP: 84240000 - PIRAÍ DO SUL/PR CNPJ: 09.354.351/0001-75 PROCESSO: 25351.374475/2014-94

AUTORIZ/MS: 7.22167-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS- PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS-

RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: DROGARIA M&G LTDA ME ENDEREÇO: RUA 16 QD 02 LT 09 LJ 02 BAIRRO: JARDIM ORIENTE CEP: 72870257 - VALPARAÍSO DE GOIÁS/GO CNPJ: 10.643.578/0001-10 PROCESSO: 25351.478514/2010-06

RESOLUÇÃO - RE Nº 895, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º. Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP	CNPJ: 79.648.523/0001-07
Endereço: Rua Vidal Procópio Lohm, 315, Fundos, Distrito Industrial	
Município: São José	UF: SC CEP: 88104-810
Autorização de Funcionamento: 1.01.570-4	Expediente(s): 0891160/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estereis: elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 33.238.401/0001-03
Endereço: Rua Antônio João, Prédios 168, 194 e 218, Cordovil	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ CEP: 21250-150
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 0787776/15-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016041100035

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estereis carbapenênicos: pós (com preparação asséptica).	
Produtos estereis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).	

Empresa: Laboratório Teuto Brasileiro S/A	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Endereço: VP 7D, Módulo 11, Quadra 13, Daia	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75132-140
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente (s) : 0722414/15-1, 0722640/15-3, 0722537/15-7 e 0722626/15-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estereis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estereis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós.	
Sólidos não estereis cefalosporínicos: comprimidos e pós.	
Semissólidos não estereis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estereis: elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Produtos estereis: pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estereis penicilínicos: pós (com esterilização terminal), pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	
Produtos estereis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

**ESTADO DO PARANÁ**  
**CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE**

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR                  Forneceador: 73      - Angeomed Comércio de Prod. Médico Hospitalar Ltda.</p>									
108	04-06-4340	Bisoprodol 2,5 mg - compr. ()	EMS	UND	3.000,000	0,0000	0,2390	717,00	Venceu
234	04-06-2190	Cloridrato de Diltiazem 60 mg cáps. ()	TEUTO	UND	12.000,000	0,0000	0,1180	1.416,00	Venceu
358	04-06-4200	Dropropizina xarope pediátrico - 60 ml. ()	ELOFAR	FR	140,000	0,0000	2,4840	347,76	Venceu
477	04-06-2655	Isotifavona 30 mg - compr. ()	PHARMASCIENCI	UND	22.000,000	0,0000	0,2700	5.940,00	Venceu
485	46-01-0066	Lamotrigina 100 mg - compr. ()	TEUTO	UND.	35.000,000	0,0000	0,2480	8.680,00	Venceu
620	46-01-0090	Paroxetina 20 mg. compr. ()	ZYDUS	UND	513.000,000	0,0000	0,1699	87.158,70	Venceu
Total do Fornecedor								104.259,46	

*Handwritten notes:*  
 Data da Homologação: *27/01/2018*  
*Pharmascienci não homologado*  
*TEUTO*  
*PHARMASCIENCI*  
*ZYDUS*  
 Total do Fornecedor →

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

*Item 447 - faltou Boas Práticas e Registro do Prod.*  
~~620 Boas Práticas e Registro do Prod.~~

008278

*Handwritten signature and stamp:*  
 08/07/18  
*[Signature]*

*Handwritten signatures:*  
*[Signature]*  
*[Signature]*  
*[Signature]*  
*[Signature]*



008280

*Handwritten:* 16 : 08073  
*Signature*

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - OS00 642 9762

*Handwritten:* B.  
*Handwritten:* R  
*Handwritten:* P  
*Handwritten:* P  
*Handwritten:* (B) (P)

234

Anguemed

008281

08074

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CORDIL

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	CORDIL		
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
Registro	103700254		
Processo	25000.028434/86-57		
Vencimento do Registro	07/2018		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BLAL PLAS P/DC OPC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	9	13/07/1998
Validade	24 meses	Registro	1037002540090
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO P/DC LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	10	13/07/1998
Validade	24 meses	Registro	1037002540104
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
90 MG CAP AP CT 4 BLAL PLAS INC X 5	CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA	1	13/07/1998
Validade	24 meses	Registro	1037002540015
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG CAP AP CT 4 BLAL PLAS INC X 5	CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA	2	13/07/1998

Validade	24 meses	Registro	1037002540023
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT 5 BLAL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	13/07/1998
Validade	24 meses	Registro	1037002540031
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT 5 BLAL PLAS INC X 5	COMPRIMIDO SIMPLES	4	13/07/1998
Validade	24 meses	Registro	1037002540041
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT 5 BLAL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	13/07/1998
Validade	24 meses	Registro	1037002540058
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' at the bottom right.



008282

08/25

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação [NATIVA]</b>			
90 MG CAP DURA LB PROL CT FR VD AMB X 20	Forma Farmacéutica CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA	Nº Apres. 6	Data de Publicação 13/07/1998
Validade	24 meses	Registro	1037002540066
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATORIO TELFO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelho		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação [NATIVA]</b>			
.20 MG CAP AP CT FR VD AMB X 20	Forma Farmacéutica CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA	Nº Apres. 7	Data de Publicação 13/07/1998
Validade	24 meses	Registro	1037002540074
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<b>Apresentação [NATIVA]</b>			
30 MG COM CT BL AL PVDL LEITOSO X 50	Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. 8	Data de Publicação 13/07/1998
Validade	24 meses	Registro	1037002540082
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO PVDL LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a circled 'B' and a circled '2'.

358

Amgeomed

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DROPROFIZINA

Nome da Empresa				LABORATORIO FARMACEUTICO ELOFAR LTDA			
CNPJ	83.874.628/0001-43	Autorização					1.00.385-1
Nome Comercial				DROPROFIZINA			
Classe Terapêutica				ANTITUSSIGENOS SIMPLES			
Registro				103850002			
Processo				25992.010959/40			
Vencimento do Registro				03/2022			
Apresentação <b>[Ativa]</b>		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação			
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML		SOLUÇÃO ORAL	1	08/03/2002			
Validade		36 meses	Registro	1038500020010			
Princípio Ativo				ATOSSION			
Complemento Diferencial da Apresentação				ATOSSION			
Embalagem				<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação				Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>			
Via de Administração				<small>(sem dados cadastrados)</small>			
IFA Único				Não			
Conservação				EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) NAO EXISTE CONSERVACAO NO SIS			
Restrição de prescrição				<small>(sem dados cadastrados)</small>			
Restrição de uso				<small>(sem dados cadastrados)</small>			
Destinação				Comercial			
Restrito a hospitais				Não Informado			
Tarja				<small>(sem dados cadastrados)</small>			
Medicamento referência				Não			
Apresentação fracionada				Não			
Apresentação <b>[Ativa]</b>		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação			
15 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML		XAROPE	2	08/03/2002			
Validade		36 meses	Registro	1038500020029			
Princípio Ativo				ATOSSION			
Complemento Diferencial da Apresentação				ATOSSION PEDIATRICO			

Voltar

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>	
Via de Administração		<small>(sem dados cadastrados)</small>	
IFA Único		Não	
Conservação		EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) NAO EXISTE CONSERVACAO NO SIS	
Restrição de prescrição		<small>(sem dados cadastrados)</small>	
Restrição de uso		<small>(sem dados cadastrados)</small>	
Destinação		Comercial	
Restrito a hospitais		Não Informado	
Tarja		<small>(sem dados cadastrados)</small>	
Medicamento referência		Não	
Apresentação fracionada		Não	
Apresentação <b>[Ativa]</b>		Forma Farmacêutica	Nº Apres.
3 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML		XAROPE	3
Validade		36 meses	Registro
Princípio Ativo		ATOSSION	
Complemento Diferencial da Apresentação		ATOSSION	
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <small>(sem dados cadastrados)</small> Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>	
Via de Administração		<small>(sem dados cadastrados)</small>	
IFA Único		Não	
Conservação		EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) NAO EXISTE CONSERVACAO NO SIS	
Restrição de prescrição		<small>(sem dados cadastrados)</small>	
Restrição de uso		<small>(sem dados cadastrados)</small>	
Destinação		Comercial	
Restrito a hospitais		Não Informado	
Tarja		<small>(sem dados cadastrados)</small>	
Medicamento referência		Não	
Apresentação fracionada		Não	

08076  
008283

Handwritten signatures and marks at the bottom right of the page.

485

Angiomed

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LAMOTRIGINA

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.225/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	LAMOTRIGINA		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	103700547		
Processo	25351.134480/2009-69		
Vencimento do Registro	11/2026		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470010

Princípio Ativo	LAMOTRIGINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANAPÓLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
---------------------	--

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470026

Princípio Ativo	LAMOTRIGINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANAPÓLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
---------------------	--

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470050

Princípio Ativo	LAMOTRIGINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANAPÓLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
---------------------	--

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANAPÓLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470034

Princípio Ativo	LAMOTRIGINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANAPÓLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
---------------------	--

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	4	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470042

Princípio Ativo	LAMOTRIGINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANAPÓLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
---------------------	--

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470069

Princípio Ativo	LAMOTRIGINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANAPÓLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
---------------------	--

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470077

Princípio Ativo	LAMOTRIGINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANAPÓLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
---------------------	--

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

08877

008284

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470085
Princípio Ativo	LAMOTRIGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	9	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470093
Princípio Ativo	LAMOTRIGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Validade	24 meses	Registro	1037005470115
Princípio Ativo	LAMOTRIGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470123
Princípio Ativo	LAMOTRIGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	10	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005470107
Princípio Ativo	LAMOTRIGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PVC/PVDC INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	16/11/2010

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

Handwritten signatures and initials, including a large signature and several circular stamps or initials.

620

angloimed

09/10/2015

Consulta do Produto



Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE PAROXETINA

Nome da Empresa:	ZYDUS NIDDKI FARMACÉUTICA LTDA	Autorização:	1056510
CNPJ:	05.254.971/0001-81		
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Categoria:	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro:	156510005		
Processo:	25351.228995/2004-54		
Vencimento do Registro:	03/2020		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PVC X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/03/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1565100050011
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PVC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	23/03/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1565100050028
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais CADILA HEALTHCARE LIMITED - INDIA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PVC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	23/03/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1565100050036
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais CADILA HEALTHCARE LIMITED - INDIA		

09/10/2015

Consulta do Produto

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PVC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	23/03/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1565100050044
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais CADILA HEALTHCARE LIMITED - INDIA		

08288

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília - DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

008288

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a circled 'B' and a circled 'E'.

angeamed

EMS 108

08287

008287



Empresa solicitante: Takoda Pharma Ltda	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 0823984/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Quality Pharma S.A	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Endereço: Villegas 1320/1510, San Justo, Provincia de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: United Medical Ltda	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2	Expediente(s): 1416965/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.407, DE 27 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasileira	CNPJ: 00.331.788/0019-48
Endereço: Avenida Hugo Dumazilhé, 50, Cumbica	
Município: Guarulhos	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.204.023-2	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: gases medicinais	

Empresa Fabricante: Farmea	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Ormezon, 49000, Angers Cedex	
País: França	
Empresa solicitante: EMS S/A	CNPJ: 11.491.119/0001-29
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0701936/14-0 e 1149119/0001-29
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos	

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1052194/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e granulados (embalagem primária).	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Endereço: Unit 6 Casla Industrial Estate Casla, County Galway	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1067650/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Nova Química Farmacêutica S/A	CNPJ: 72.593.791/0001-11
Endereço: Avenida Ceci, 820, Tamboré	
Município: Barueri	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4	Expediente(s): 0256639/15-7, 0256843/15-8 e 0257671/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis cetilalporínicos: suspensões.	
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Endereço: Rue du Lycée, 45500 - Gien	
País: França	
Empresa solicitante: Laboratórios Pierre Fabre do Brasil Ltda	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.00.162-9	Expediente(s): 0245785/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alavon, 441, Interlagos	
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.714-6	Expediente(s): 0732382/15-4, 0731641/15-1 e 0731929/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Ltd	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun, Uttarakhand	
País: Índia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 04.1953/14-2 e 1335027/16-2
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0041953/14-2 e 1335027/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Endereço: Chemin du Forest, B-1420 - Braine l'Alleud	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0267637/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Unique Pharmaceuticals Laboratories	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Endereço: Plot nº 4 - Phase IV, GIDC, Industrial Area, Panoli - 394116, Gujarat	
País: Índia	
Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Medicamentos Ltda	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 1143574/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016

(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (\*)

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME TÉCNICO NUMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MODELO(S) DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
PETIÇÃO(ÕES)

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLOGICOS LTDA 1.02833-1

Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38  
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE  
FABRICANTE : Unitron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD - CHINA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO., LTD - VIETNÃ  
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÃ  
DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA  
Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell > Stride™ Pro IIC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC > Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 mini canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 CIC > Stride™ 600 full shell > Stride™ 600 half shell > Stride™ 600 IIC > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 700 canal > Stride™ 700 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™ 700 half shell > Stride™ 700 IIC > Stride™ 700 mini canal > Stride™ 800 canal > Stride™ 800 CIC > Stride™ 800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal > Stride™ 800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal >

CLASSE : II 10283310143  
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado

(\*) Republicado, em parte, por ter saído no DOU, Suplemento, nº 73, de 18-4-2016, pág. 61, com incorreção.

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que instituiu a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016053000064

COMERCIALIZAÇÃO E REPRODUÇÃO PROIBIDAS

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

Tauro

234, 485

Angeomed

008288

08281



EMPRESA: MF MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA - ME ENDEREÇO: ALAMEDA CENTRAL SN CONJ BK 47 LOJA 103/104 BAIRRO: NUCLEO HABITACIONAL CEP: 72860121 - NOVO GAMA/GO CNPJ: 11.025.584/0001-76 PROCESSO: 25351.730630/2013-86

AUTORIZ/MS: 7.06651-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: Maria Conceição Mendes Alves - ME ENDEREÇO: Rua Antonio C Valadares, 322 BAIRRO: CEP: - URUANA DE MINAS/MG CNPJ: 18.836.108/0001-84 PROCESSO: 25351.032704/2015-87

AUTORIZ/MS: 7.36150-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS- PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: FARMÁCIA CAVALCANTI LTDA ENDEREÇO: RUA SENADOR PINHEIRO RAMOS Nº 303 BAIRRO: CENTRO CEP: 55825000 - PAUDALHO/PE CNPJ: 04.169.910/0001-53 PROCESSO: 25351.695507/2014-92

AUTORIZ/MS: 7.32623-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: EL ACHKAR, EL ACHKAR & POOL LTDA - ME ENDEREÇO: rua xv de novembro, 99 BAIRRO: centro CEP: 84240000 - PIRAÍ DO SUL/PR CNPJ: 09.354.351/0001-75 PROCESSO: 25351.374475/2014-94

AUTORIZ/MS: 7.22167-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS- PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS-

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: ÔMEGA COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA ENDEREÇO: Q CLS (COMERCIO) 4 BLOCO B LOTE: 03; LOJA: 01 E 03; TERREO BAIRRO: RIACHO FUNDO I CEP: 71820512 - RIACHO FUNDO/DF CNPJ: 24.887.143/0001-25 PROCESSO: 25351.261255/2013-11

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A Alteração de endereço já foi contemplada em outro expediente (1365933/16-2).

EMPRESA: FARMACIA PLANALTO LTDA ME ENDEREÇO: r joao pedro ribeiro, Nº 452 BAIRRO: planalto CEP: 55920000 - ITAMBÉ/PE CNPJ: 07.055.390/0001-46 PROCESSO: 25351.138217/2015-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: MARCIA MIDORI MATSURA IBIUNA ME ENDE-REÇO: RUA MONSENHOR CINTRA BAIRRO: CENTRO CEP: 18150000 - IBIUNA/SP CNPJ: 21.279.780/0001-20 PROCESSO: 25351.082901/2015-47

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: BIOPHYTOS MANIPULAÇÃO LTDA ENDEREÇO: AVENIDA LONDRES, Nº 139 BAIRRO: SANTA CRUZ CEP: 32340570 - CONTAGEM/MG CNPJ: 03.226.931/0001-09 PROCES- SO: 25351.280666/2007-67

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado en- contra-se ilegível o que impossibilita a correta análise, conforme ins- truções da RDC 17/2013.

EMPRESA: DROGARIAS ELLO EIRELI - ME ENDEREÇO: av. t- 63 nº 4.622 rd.02 lt.97 BAIRRO: parque anhanguera CEP: 74335102 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO CNPJ: 33.259.805/0001-03 PRO- CESSO: 25351.314196/2014-71

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário compe- tente, contrariando o Art. 7º, § 1º e § 2º, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: FARMACIA MANFRON LTDA ENDEREÇO: RUA RUI BARBOSA , 02 BAIRRO: CENTRO CEP: 84400000 - PIRAÍ/PR CNPJ: 13.337.722/0001-88 PROCESSO: 25351.21.308.2013-81

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço constante do do- cumento apresentado diverge daquele cadastrado na autorização da empresa, em desacordo com a Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: ELIEZER MORENO DROGARIA - EPP ENDEREÇO: RUA JOSEFA ALVES DE SIQUEIRA, Nº 260 BAIR- RO: JARDIM ANHANGUEIRA CEP: 11718000 - PRAIA GRAN- DE/SP CNPJ: 53.011.631/0001-82 PROCESSO: 25351.616163/2013- 82

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço atualizado não consta da Licença Sanitária apresentada, contrariando o artigo 7º, Parágrafo primeiro, da Resolução RDC 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 893, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacéuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu- blicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: GMO COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PERFU- MARIA LTDA ME ENDEREÇO: rua manoel linhares junior 105 terreo sala 01 BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 89110000 - GASPARG/SC CNPJ: 13.421.677/0001-45 PROCESSO: 25351.956802/2016-92

AUTORIZ/MS: 1.15322-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 89, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º. Alterar Autorização Especial para Empresas de Me- dicamentos e Insumos Farmacéuticos, constantes no anexo desta Re- solução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu- blicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AG FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO, Nº 856 BAIRRO: CENTRO CEP: 63010222 - JUAZEIRO DO NORTE/CE CNPJ: 05.166.958/0001-70 PROCESSO: 25351.928151/2016-41

AUTORIZ/MS: 1.15296-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: MANIPULACAO ALTERNATIVA ITANHANDU LT- DA - EPP ENDEREÇO: RUA DR. OLAVO GOMES PINTO, Nº 34 BAIRRO: CENTRO CEP: 37464000 - ITANHANDU/MG CNPJ: 41.657.511/0001-68 PROCESSO: 25000.003127/99-61

AUTORIZ/MS: 1.34250-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de me- dicamentos, farmácias e drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu- blicação

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: DROGARIA M&G LTDA ME ENDEREÇO: RUA 16 QD 02 LT 09 L1 02 BAIRRO: JARDIM ORIENTE CEP: 72870257 - VALPARAÍSO DE GOIÁS/GO CNPJ: 10.643.578/0001-10 PRO- CESSO: 25351.478514/2010-06

RESOLUÇÃO - RE Nº 895, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacéutica Santa Terezinha Ltda - EPP	CNPJ: 79.648.523/0001-07
Endereço: Rua Vidal Procópio Lohm, 315, Fundos, Distrito Industrial	
Município: São José	UF: SC
CEP: 88104-810	
Autorização de Funcionamento: 1.01.570-4	Expediente(s): 0891160/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacéutica Ltda	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Endereço: Rua Antônio João, Prédios 168,194 e 218, Cordovil	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
CEP: 21250-150	
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 0787776/15-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016041100035

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis carbapenênicos: pós (com preparação asséptica).  
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa: Laboratório Teuto Brasileiro S.A.	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Endereço: VP 7D, Módulo 11, Quadra 13, Daia	
Município: Anápolis	UF: GO
CEP: 75132-140	
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente(s): 0722414/15-1, 0722440/15-3, 0722537/15-7 e 0722626/15-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.  
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós.  
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos e pós.  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.  
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).  
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com esterilização terminal), pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.  
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Arma- zenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

COMERCIALIZAÇÃO DE FARMACIAS PROIBIDAS

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

celofan

358

Angemed

008289

03882



Nº 44, segunda-feira, 7 de março de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

2016-03-07

39

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).

Empresa Fabricante: Arrow Pharm (Malta) Ltd. Endereço: HF62, Hal Far Industrial Estate, Birzebbugia BBG 3000. País: Malta. Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.150.764/0001-12. Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 0784034/15-9. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis (granel): comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.

Empresa Fabricante: Balder Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 08.100.015/0001-33. Endereço: Avenida Três, 541, Parque Industrial Norte, Morro Alto. Município: Vespasiano UF: MG CEP: 33200-000. Autorização de Funcionamento: 1.08.592-5 Expediente(s): 0469160/15-1. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation. Endereço: 4501 Colorado Boulevard, Los Angeles, CA 90039. País: Estados Unidos da América. Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80. Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 0796832/15-9 e 0796743/15-8. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, fator VIII de coagulação e imunoglobulina G. Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb S.R.L. Endereço: Loc. Fontana Del Ceraso - 03012, Anagni (FR). País: Itália. Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda. CNPJ: 56.998.982/0001-07. Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0 Expediente(s): 1195134/16-6. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Dr. Reddy's Laboratories Limited, FTO Unit-III. Endereço: Survey nº 41, Bachupally Village, Qutubullapur Mandal, Ranga Reddy District, Telangana. País: Índia. Empresa solicitante: Dr. Reddy's Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 33.978.166/0001-75. Autorização de Funcionamento: 1.05.143-1 Expediente(s): 1058416/15-1. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Dr. Reddy's Laboratories Limited, FTO Unit-III. Endereço: Survey nº 41, Bachupally Village, Qutubullapur Mandal, Ranga Reddy District - Telangana. País: Índia. Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10. Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 0527957/15-7. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Enestia Belgium N.V. Endereço: Klöcknerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930. País: Bélgica. Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda. CNPJ: 56.998.982/0001-07. Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0 Expediente(s): 0806290/15-1. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Hemafarma Comércio e Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 30.332.829/0001-52. Endereço: Rua Manoel Bandeira, 240, Tribobô. Município: São Gonçalo UF: RJ CEP: 24755-210. Autorização de Funcionamento: 1.01.036-0 Expediente(s): 0831263/15-0. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: pós.

Empresa Fabricante: Sumitomo Dainippon Pharma Co., LTD. Endereço: 2200, Oaza Tsurusaki, Oita, Oita 870-0106. País: Japão. Empresa solicitante: Astrazenebra do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00. Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 0729891/15-9. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis carbanemônicos (formulação): pós (com preparação aseptica).

Empresa Fabricante: Unither Manufacturing LLC. Endereço: 321 Clay Rd, Rochester, NY 14623-3226. País: Estados Unidos da América. Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14. Autorização de Funcionamento: 1.02.36-1 Expediente(s): 0795982/15-6. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis (formulação e envase): soluções.

RESOLUÇÃO - RE Nº 574, DE 4 DE MARÇO DE 2016. O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016; Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve: Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática. Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alembic Pharmaceuticals Limited. Endereço: Panelay Post - Tajpura, Tal Halol, Dist. Panchmahal, Gujarat 389 350. País: Índia. Empresa solicitante: Merck S/A. CNPJ: 33.069.212/0001-84. Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 0653920/15-3. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Laboratório Farmacêutico Flojar Ltda. CNPJ: 83.874.628/0001-43. Endereço: Rua Terça Cristina N° 67, Estreito. Município: Florianópolis UF: SC CEP: 88070-790. Autorização de Funcionamento: 1.00.385-1 Expediente(s): 0785103/15-1; 0785130/15-8; 0785145/15-6. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões e xaropes.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016030700039

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

COMERCIALIZAÇÃO E REPRODUÇÃO PROIBIDAS

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



008290

ISSN 1677-7042

620  
ANGOMEN



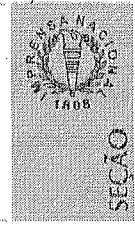
# DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

## República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862

Suplemento ao Nº 166

Brasília - DF, segunda-feira, 31 de agosto de 2015



08/33

### Sumário

PÁGINA

Ministério da Saúde ..... 1

### Ministério da Saúde

#### AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 2.414, DE 28 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 839, de 7 de março de 2014, no Diário Oficial da União nº 46, de 10 de março de 2014, Seção I, página 38 e suplemento da Seção I, páginas 23 e 24, conforme expediente 0157268/15-7.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Bunker Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 47.100.862/0001-50
Endereço: Rua Anibal dos Anjos Carvalho	
N.º: 212	Bairro: VL. Santa Maria
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.577-3	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos (granel), comprimidos revestidos (granel) e pós (granel).	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquido não estéreis: emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos incisos I, II e X do art. 11, ao § 3º do art. 12, ao § 1º do art. 87, aos §§ 1º e 2º do art. 132, ao § 1º do art. 268 e em relação aos artigos 25, 61, 88, 107, 124, 129, 132, 169, 201, 203, 206, 212, 250, 307, 315, 317, 327, 334, 338, 403, 411, 468, 480, 484, 508, 509, 514, 529, 587, 570 e 585.	

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 2.415, DE 28 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015;

Páginas	Distrito Federal	Demais Estados
de 02 a 28	R\$ 0,30	R\$ 1,00
de 32 a 76	R\$ 0,50	R\$ 2,00
de 80 a 156	R\$ 1,10	R\$ 2,60
de 160 a 260	R\$ 1,50	R\$ 3,00
de 264 a 500	R\$ 3,00	R\$ 4,50

Acima de 500 páginas o preço da tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,0107



Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Abbvie Inc.
Endereço: 1401 Sheridan Road, North Chicago, Illinois, 60064-400
País: Estados Unidos da América
Empresa Solitante: Abbvie Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.09860-7
Expediente(s) nº: 0261632/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Astellas Ireland CO. LTD.
Endereço: Kiltorquin Co. Kerry
País: Irlanda
Empresa Solitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.
CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.07717-1
Expediente(s) nº: 1079543/14-0 e 0465711/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas.

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Endereço: Dr. Boehringer-Gasse 5-11, A-1121 Viena
País: Áustria
Empresa Solitante: Eli Lilly do Brasil Ltda.
CNPJ: 43.940.618/0001-44
Autorização de Funcionamento nº: 1.01260-3
Expediente(s) nº: 0081648/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: terapêutica (purificação).

Empresa: Brasterápica Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 46.179.008/0003-20
Endereço: Rua Olegário Cunha Lobo	
N.º: 25	Bairro: Atibaia Jardim
Município: Atibaia	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00038-1	
Expediente(s) nº: 0652993/15-3; 0652906/15-2; 0652966/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015083100001

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/08/2001, que instituiu a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

## Separatas

Periódico de conteúdos extraídos do Diário Oficial da União

Atos do Poder Legislativo e do Poder Executivo

Informações e Vendas pelo telefone 0800 725 6787



Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



08234  
008291

Empresa Fabricante: Cadila Healthcare Limited  
Endereço: Plot nº417, 419 e 420, Sarkhej Bavla National Highway nº BA, Village- Moraiya, Tal-Sanand - Ahmedabad.  
País: Índia  
Empresa Importadora: Zydus Nikkho Farmacêutica Ltda. CNPJ: 05.254.971/0001-81  
Autorização de Funcionamento nº: 1.05651-0  
Autorização Especial nº: 1.21351-2  
Expediente(s) nº: 0088794/15-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.

Empresa Fabricante: Facta Farmaceutici S.P.A.  
Endereço: Nucleo Industrial S. Ato (Loc. S. Nicoló' A Tordino), 64100, Teramo (TE)  
País: Itália  
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00  
Autorização de Funcionamento nº: 1.01618-1  
Expediente(s) nº: 0091621/15-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
dutos estéreis cefalosporínicos pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Famy Care Ltd.  
Endereço: Plot No. 20 & 21, Phamiez, Tiju Pharmaceutical Special Economic Zone, Sarkhej - Bavla N.H. nº. 8A - Near Village Matoda, Ahmedabad  
País: Índia  
Empresa solicitante: FBM Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.060.549/0001-05  
Autorização de Funcionamento nº: 1.06493-1  
Expediente(s) nº: 0151649/15-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos.  
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: IBSA - Institut Biochimique S.A.  
Endereço: Via Cantonale Zona Seta, CH-6814 - Lamone  
País: Suíça  
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14  
Autorização de Funcionamento nº: 1.02361-9  
Expediente(s) nº: 0193749/15-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Janssen Biotech, Inc.  
Endereço: 200 Great Valley Parkway, Malvern, PA 19355

País: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87  
Autorização de Funcionamento nº: 1.01236-1  
Expediente(s) nº: 0176343/15-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: infliximabe.

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.  
Endereço: 2778 South East Side Highway, Blkton, Virginia 22827  
País: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34  
Autorização de Funcionamento nº: 1.00029-0  
Expediente(s) nº: 0619686/15-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis carbapenêmicos (granel): pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis S.P.A.  
Endereço: Strada Statale 17, Km 22 - 67019, Scoppito  
País: Itália  
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0008-23  
Autorização de Funcionamento nº: 1.01300-3  
Expediente(s) nº: 0000437/15-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis (granel): comprimidos.

Empresa Fabricante: Takeda GmbH Betriebsstätte Oranienburg  
Endereço: Lehnitzstrasse 70-98, 16515, Oranienburg  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 60.397.775/0001-74  
Autorização de Funcionamento nº: 1.00639-8  
Expediente(s) nº: 0031791/15-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e granulados revestidos.

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
Endereço: Eisenbahnstrasse 2-4, 88085, Langenargen  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 08.002.360/0001-34  
Autorização de Funcionamento nº: 1.07333-4  
Expediente(s) nº: 1154730/14-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: soluções (envase).

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.417, DE 28 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de maio de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: DIMED S/A - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS  
ENDEREÇO: AVENIDA ROLF WIEST, 333 SALA 457-158  
BAIRRO: BOM RETIRO CEP: 8922305 - JOINVILLE/SC  
CNPJ: 92.665.611/0286-91  
PROCESSO: 25351.490856/2015-00 AUTORIZ/MS: 7.40943.5  
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL  
EMPRESA: m a c silva drogaria me

ENDEREÇO: rua santa emília, nº 12  
BAIRRO: peleve CEP: 57260000 - LIMOEIRO DE ANA-DIA/AL  
CNPJ: 04.765.853/0002-56  
PROCESSO: 25351.481287/2015-01 AUTORIZ/MS: 7.40882.4  
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-  
EMPRESA: MCD - DROGARIA LTDA  
ENDEREÇO: AV. DEPUTADO ULISSES GUIMARAES N 589

PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA  
CASA CIVIL  
IMPrensa NACIONAL  
DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

DILMA VANA ROUSSEFF  
Presidente da República

ALCÍZIO MERCADANTE OLIVA  
Ministro de Estado Chefe da Casa Civil

FERNANDO TOLENTINO DE SOUSA VIEIRA  
Diretor-Geral da Imprensa Nacional

JORGE LUIZ ALENCAR GUERRA  
Coordenador-Geral de Publicação e Divulgação

ALEXANDRE MIRANDA MACHADO  
Coordenador de Editoração e Divulgação Eletrônica aos Jornais Oficiais

BERGMANN RODRIGUES TELES  
Coordenador de Produção Substituto

SEÇÃO 1  
Publicação de atos normativos

SEÇÃO 2  
Publicação de atos relativos a pessoal da Administração Pública Federal

SEÇÃO 3  
Publicação de contratos, editais, ações e licitações

A Imprensa Nacional não possui representantes autorizados para a comercialização de assinaturas impressas e eletrônicas  
http://www.in.gov.br/assinaturas  
SIG: Assinatura Eletrônica CEP: 40444-400, Brasília - DF  
CNPJ: 01.196.143/0001-00  
Fone: 061.91.725.6777

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.





# Food & Drugs Control A

BLOCK NO. 8, 1<sup>ST</sup> FLOOR, D- JIVRAJ MITTADHAVANI,  
GANDHINAGAR, GUJARAT STATE, INDIA PIN: 382010

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 09.078-D  
Autenticação Digital 15  
De acordo com os artigos 1º, 6º e 7º inc. V 8º, 41 e 42 do Código Civil de 2002 e Art. 6º inc. XII  
da Lei Estadual 8.721/2008 e Resolução do Conselho Superior do Poder Judiciário de 09/01/2016  
do documento apresentado e conteúdo neste ato. O referido é verdade e o documento  
Cód. Autenticação: 40370808171344350896-1; Data: 06/06/2017 13:45:12  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFN29734-N4LN  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

Certificate No. : S-GMP/1706148

008292

## G.M.P. CERTIFICATE

This is to certify that M/s. CADILA HEALTHCARE LIMITED, SURVEY NO. 417, 419, 420, SARKHEJ BAVLA NATIONAL HIGHWAY NO. 8 A VILLAGE- MORAIYA, TAL - SANAND, Dist - AHMEDABAD - 382 210 is holding valid drug manufacturing licenses in Form No. 25, 28 & 28D bearing No. G/1486, G/1081 & G/VAC-1 respectively issued by this administration under the provisions of Drugs & Cosmetics Act 1940 & Rules there under. Under the said licenses the firm is permitted to manufacture & sell drugs covered under the following categories.

Dosage Form (s)	Category (ies)
Tablet (Coated & Uncoated), Pallels, Capsule(Hard & Soft Geletin), Parenteral [SVP & Lyophilized (Vial and Ampoules)], Metered Dose Inhaler (Aerosols), External Preparation ( Transdermal Patches, Nasal Spray) & r-DNA	General
Transdermal Patches	Sex Hormones

The firm has employed competent technical staff to undertake manufacturing & testing of the permitted drugs. They are following GOOD MANUFACTURING PRACTICES in manufacturing and testing as laid down under the REVISED SCHEDULE M of Drugs & Cosmetics Act 1940 & Rules There under.

The manufacturing plant is subjected to inspection at suitable intervals by competent authority.

This certificate is valid from Dt : 06/06/2017 to 05/06/2019.

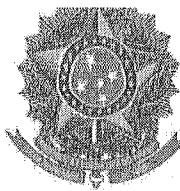


(Dr. H. G. KOSHIA)  
Commissioner

Food & Drugs Control Administration  
Gandhinagar, Gujarat State

Email : [comfdca@gujarat.gov.in](mailto:comfdca@gujarat.gov.in)

Phone : 91-79-23253417, Fax : 91-79-232-53400



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
 Autenticação Digital  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, BP, 11 e 62 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 assinado e impresso em imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé  
 Cód. Autenticação: 40370808171344350896-2; Data: 08/08/2017 13:46:12  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: APN29733-MU56; Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

**MANOEL ANTONIO**

Tradutor Público Juramentado e Intérprete Comercial  
 Matrícula Nº 490 da Junta Comercial do Estado de São Paulo

Praça da Sé, 21 - 14º Andar - Sala 1409 - Centro - São Paulo - SP - Tel.: (11) 3291-4420

~~08835~~

LIVRO Nº 480

FOLHA Nº 1

TRADUÇÃO Nº

1-146.409/17

008293

CERTIFICO e dou fé, para os fins de direito, que o texto abaixo é tradução fiel de um documento em língua inglesa que me foi apresentado por pessoa interessada.

\*\*\*\*\*

[Brasão de Armas]

**Food & Drugs Control Administration**

[Administração de Alimentos e Medicamentos]

[Endereço:] Block no. 8, 1<sup>st</sup> floor, Dr. Jivraj Mehtabhavan, Gandhinagar, Estado de Gujarat, Índia, PIN: 382010.

[Imagem.]

Certificado nº **S-GMP/1706148**

**CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO - BPF**

Certifica-se, pelo presente instrumento, que **CADILA HEALTHCARE LIMITED**, com sede em Survey no. 417, 419, 420, Sarkhej Bavla National Highway, no. 8 A, Village Moraiya, Tal - Sanand, Distrito de Ahmedabad - 382 210, possui licenças válidas para a fabricação de medicamentos, constantes nos Relatórios nº 25, 28 & 28D, sob os nºs **G/1486, G/1081 & G/VAC-1**, respectivamente, emitidas pela presente administração, segundo as disposições da Lei e Regulamentos de Medicamentos e Cosméticos de 1940. Por meio das referidas licenças, foi permitida à empresa a fabricação e a venda de medicamentos incluídos nas seguintes categorias.

Forma Farmacêutica	Categoria(s)
Comprimido (Revestido e Não Revestido), Pallets, Cápsula (de gelatina dura e mole), Parenteral [SVP e Liofilizado (frasco e ampola)], Inalador Dosimetrado (Aerossol), Preparação Externa (Pensos Transdérmicos, Spray Nasal) e DNAr	Geral
Pensos Transdérmicos	Esteroides Sexuais

A empresa contratou uma equipe técnica competente para a realização dos testes e fabricação dos medicamentos licenciados. A fabricação e o teste estabelecidos pelo Programa Revisado M da Lei e Regulamentos de Medicamentos e Cosméticos de 1940 cumprem com as exigências das BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO.

A fábrica será submetida a inspeções em intervalos estabelecidos pela autoridade competente.

O presente certificado é válido de 6 de junho de 2017 a 5 de junho de 2019.

Assinado: [assinatura ilegível]

Nome: Dr. H. G. Koshia.

Cargo: Comissário.

Food & Drugs Administration.

Gandhinagar, Estado de Gujarat.

E-mail: [comfdca@gujarat.gov.in](mailto:comfdca@gujarat.gov.in).

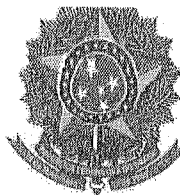
Telefone: 91-79-23253417, Fax: 91-79-232-53400.

[Consta Selo Oficial do Comissário da Food & Drugs Control Administration, de Gandhinagar, Estado de Gujarat.]

H. (B)

[Handwritten signatures and marks]





**CARTÓRIO AZEVEDO RASTOS** - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CRI de 8794  
 Rua Pedro de Toledo, 110 - São Paulo - SP - CEP: 05414-000 - Fone: (11) 3061-1111

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 6º e 7º inc. 1º 8º, 11 e 12 da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 40370808171344350896-3; Data: 08/08/2017 13:45:12

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFN29732-D1X1  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tipb.jus.br>

**MANOEL ANTONIO**

Tradutor Público Juramentado e Intérprete Comercial  
 Matrícula Nº 490 da Junta Comercial do Estado de São Paulo

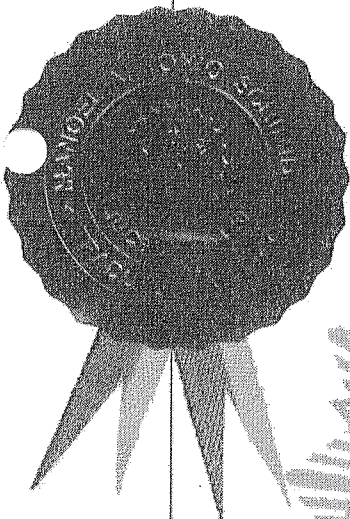
Praça da Sé, 21 - 14º Andar - Sala 1409 - Centro - São Paulo - SP - Tel.: (11) 3291-4420

08087  
*[Handwritten signature]*

LIVRO Nº 480 FOLHA Nº 2 TRADUÇÃO Nº

I-146.409/17008294

\*\*\*\*\*  
 NADA MAIS constava do referido original, que devolvo ao interessado com esta tradução fiel que conferi, achei conforme e assino, na data abaixo. DOU FÉ.  
 São Paulo, 2 de agosto de 2017. Prime/2210  
*[Handwritten signature]*  
**MANOEL ANTONIO SCHIMIDT**  
 Tradutor Público



*[Handwritten initials]*  
 B  
 B  
*[Handwritten signature]*



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1888

PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA  
DE JOÃO PESSOA

Av. Eptácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB  
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484  
http://www.azevedobastos.not.br  
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br

08/08  
J

008295  
J



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou ia referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>3</sup>.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **08/08/2017 13:57:17 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

**Código de Consulta desta Declaração:** 793685

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **08/08/2018 13:45:13 (hora local)**.

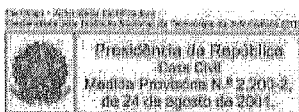
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 40370808171344350896-1 a 40370808171344350896-3

<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5e1891385ab6b85ea637b4250d0c6ea96890015e7decd9d9d8037e8f0f1639ced360a502598a4b64b936683b44a5523a73912b50bba48ef682ff6b1ee4640307



J  
J  
B  
J  
2

# ESTADO DO PARANÁ CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtdde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR      Data da Homologação:</p> <p>Fornecedor: 121 - Damedí - Dambros Comércio de Medicamentos Ltda.</p>									
3	04-06-4115	Acetofenaco 100 mg - compr. (COMPRIMIDO)	NOVA QUIMICA	UND	3.000,000	0,0000	0,4200	1.260,00	Venceu
4	04-06-4130	Acetofenaco 15mg/g - 30 g creme (TUBO)	GERMED	TB	1.000,000	0,0000	4,0990	4.099,00	Venceu
35	04-06-2496	Água destilada 5 ml - amp (AMPOLA)	EQUIPLEX	AMP	1.500,000	0,0000	0,1250	187,50	Venceu
110	46-01-0009	Bromazepam 3 mg compr. (COMPRIMIDO)	GERMED	UND	99.500,000	0,0000	0,0970	9.651,50	Venceu
184	04-06-1991	Ciclobenzaprina 10 mg compr. (COMPRIMIDO)	CIMED	UND	232.246,000	0,0000	0,1300	30.191,98	Venceu
187	04-06-4118	Ciclopirox olamina - 10mg/ml - 15ml - solução (FRASCO)	GERMED	FR	50,000	0,0000	2,9625	148,13	Venceu
205	04-06-2013	Citrato de Sildenafil 50 mg - drágea (DRAGEA)	NEO QUIMICA	UND	1.000,000	0,0000	0,3900	390,00	Venceu
317	04-06-2012	Diclofenaco colestiramina 70 mg cáps. (CAPSULA)	GERMED	UND	1.000,000	0,0000	0,2800	280,00	Venceu
339	04-06-3133	Dipropionato de Betametasona + Sulfato de Gentamicina 0,5+1mg -30g - pomada (BISNAGA)	GERMED	BISN	600,000	0,0000	4,1000	2.460,00	Venceu
447	46-01-0056	Haloperidol 5 mg/ml 1 ml inj. (AMPOLA)	HYPOFARMA	AMP	1.400,000	0,0000	0,9750	1.365,00	Venceu
483	04-06-2077	Ivermectina 6 mg compr. (COMPRIMIDO)	VITAMEDIC	UND	7.493,000	0,0000	0,1529	1.145,68	Venceu
499	04-06-0020	Levotiroxina Sódica 200 mcg compr (COMPRIMIDO)	MERCK	UND	3.000,000	0,0000	0,4000	1.200,00	Venceu
508	04-06-2220	Lidocaína 2% c/ vaso constritor 20 ml (AMPOLA)	HYPOFARMA	AMP	300,000	0,0000	2,3200	696,00	Venceu
532	04-06-2089	Manitol 20% 250 ml - Bolsa/Frasco (FRASCO)	JP	FR/B	600,000	0,0000	3,8000	2.280,00	Venceu
537	04-06-0022	Meloxicam 15mg - compr (COMPRIMIDO)	PHARLAB	UND	379.400,000	0,0000	0,0784	29.744,96	Venceu
548	04-06-2100	Meclizolamida 10 mg. compr. (COMPRIMIDO)	BELFAR	UND	238.000,000	0,0000	0,0679	16.160,20	Venceu
602	04-06-4351	Orlistate 120 mg - cáps (CÁPSULA)	NEO QUIMICA	UND	1.000,000	0,0000	1,5300	1.530,00	Venceu
612	04-06-2123	Pantoprazol 40 mg - compr. (COMPRIMIDO)	PHARLAB	UND	203.851,000	0,0000	0,1999	40.749,81	Venceu
713	04-06-2602	Soro glicofisiológico 1000 ml (FRASCO)	HYPOFARMA	FR	1.500,000	0,0000	4,4625	6.693,75	Venceu
715	04-06-2601	Soro glicofisiológico 500 ml (FRASCO)	JP	FR	3.000,000	0,0000	2,6250	7.875,00	Venceu
716	04-06-2696	Soro glicosado 5% de 100 ml (FRASCO)	HALEXISTAR	FR	1.500,000	0,0000	1,8890	2.833,50	Venceu
718	04-06-3054	Soro glicosado 5% 250 ml (FRASCO)	HALEXISTAR	FR	2.000,000	0,0000	2,0990	4.198,00	Venceu

317 - NÃO ENVIOU REGISTRO DO PRODUTO.

08289  
008296

**ESTADO DO PARANÁ**  
**CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE**

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtdde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
Nr. do Processo:	180/2017	Licitação: 46/2017 - PR		Data da Homologação:					
Fornecedor:	121	- Damedí - Dambros Comércio de Medicamentos Ltda.							
778	04-06-0067	Valsartana 320 mg compr. (COMPRIMIDO)	GERMED	UND	3.000,000	0,0000	0,4580	1.374,00	Venceu
<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>					1.185.940,000			166.514,01	

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

*Handwritten signature*

*Handwritten signatures and initials*

~~008290~~

008297



Damedí

Item: 3.  
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ACECLOFENACO

008298

3

08091

1.02.675-4

Nome da Empresa	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4
Nome Comercial	ACECLOFENACO		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	126750156		
Processo	25351.548450/2011-79		
Vencimento do Registro	05/2022		



Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL AL X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1267501560016
Princípio Ativo	ACECLOFENACO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL AL X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1267501560032
Princípio Ativo	ACECLOFENACO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	008299 <del>08292</del>
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	<b>Não</b>	
Apresentação fracionada	<b>Não</b>	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL AL X 16	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1267501560059
Princípio Ativo	ACECLOFENACO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL AL X 24	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1267501560075
Princípio Ativo	ACECLOFENACO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<del>08003</del> 
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>	008300 
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	<b>Não</b>	
Apresentação fracionada	<b>Não</b>	

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1267501560024
Princípio Ativo	ACECLOFENACO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1267501560040
Princípio Ativo	ACECLOFENACO		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 16	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1267501560067
Princípio Ativo	ACECLOFENACO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 24	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	14/05/2012
Validade	24 meses	Registro	1267501560083

Princípio Ativo	ACECLOFENACO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li><li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>EMS S/A - - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

*[Handwritten signatures and initials]*

08295

4  
Damesi

008303

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ACECLOFENACO

<b>Nome da Empresa</b>	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	45.992.062/0001-65	<b>Autorização</b>	1.00.583-3
<b>Nome Comercial</b>	ACECLOFENACO		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS		
<b>Registro</b>	105830541		
<b>Processo</b>	25351.429196/2006-65		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	CREME DERMATOLOGICO	1	12/03/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058305410013
<b>Princípio Ativo</b>	ACECLOFENACO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C ) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fraclonada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15 G	CREME DERMATOLOGICO	2	12/03/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058305410021
<b>Princípio Ativo</b>	ACECLOFENACO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		

IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C ) , PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G	CREME DERMATOLOGICO	3	12/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1058305410031
Princípio Ativo	ACECLOFENACO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C ) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

item: 35

08099

35

Dama

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AGUA PARA INJEÇÃO

008305

<b>Nome da Empresa</b>	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	01.784.792/0001-03	<b>Autorização</b>	1.01.772-2
<b>Nome Comercial</b>	AGUA PARA INJEÇÃO		
<b>Classe Terapêutica</b>	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS		
<b>Registro</b>	117720024		
<b>Processo</b>	25351.281920/2004-00		
<b>Vencimento do Registro</b>	02/2020		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	31/01/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240013
<b>Princípio Ativo</b>	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	31/01/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240021
<b>Princípio Ativo</b>	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



008306

08899  
R

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	31/01/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240031
<b>Princípio Ativo</b>	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	31/01/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240048
<b>Princípio Ativo</b>	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

R  
R  
R  
R  
R  
R  
R

008307

08:00

Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 02 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240056
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 02 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240064
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		

B

M

~~08201~~  
H



008308  
H.

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 02 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240072
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 02 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240080





H.  
H.  
H.  
H.

08/02  
  
 008309  


Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 03 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240099
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 03 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	31/01/2005

008310

08.03

Validade	24 meses	Registro	1177200240102
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 03 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	11	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240110
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

008311

08/04

SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 03 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240129
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 04 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	13	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240137
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

B

C

008312

08/05

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 04 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240145
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 04 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240153
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		

B

C

008313

08.03

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 04 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	16	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240161
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 05 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	17	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240171
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

③



008314

08/07

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 05 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	18	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240188
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 05 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	19	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240196
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

③

008315

08/08

Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	21	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240218
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 20 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	23	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240234
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a large signature and several smaller initials and marks.

008316

~~08/09~~

Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 20 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	24	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240242
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 90 FR POLIET X 125 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	25	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240250
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPEL AO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

008317

08/10

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 48 FR POLIET X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	26	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240269
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 24 FR POLIET X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	27	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240277
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		

008318

08/11/11

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 12 FR POLIET X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	28	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240285
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 BOL PLAS TRANS FLEX X 50 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	29	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240293
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

008319

08/12

Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 90 BOL PLAS TRANS FLEX X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	30	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240307
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BOLSA DE PLASTICO INCOLOR FLEXIVEL</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPEL AO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 48 BOL PLAS TRANS FLEX X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	31	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240315
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BOLSA DE PLASTICO INCOLOR FLEXIVEL</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPEL AO SEM COLMEIA</li> </ul>		

②

008320

08/13

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 24 BOL PLAS TRANS FLEX X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	32	31/01/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240323
<b>Princípio Ativo</b>	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA DE PLASTICO INCOLOR FLEXIVEL</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPEL AO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 12 BOL PLAS TRANS FLEX X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	33	31/01/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240331
<b>Princípio Ativo</b>	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		

008321

08.14

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA DE PLASTICO INCOLOR FLEXIVEL</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 BOL PVC X 50 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	34	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240341
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 90 BOL PVC X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	35	31/01/2005

B

2



008322

08/15

Validade	24 meses	Registro	1177200240358
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

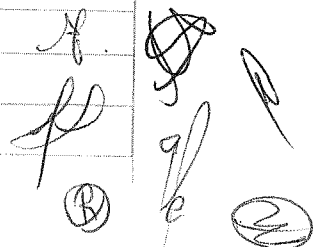
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 48 BOL PVC X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	36	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240366
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

008323

08/15

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 24 BOL PVC X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	37	31/01/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240374
<b>Princípio Ativo</b>	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	PARENTERAL (INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 12 BOL PVC X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	38	31/01/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240382
<b>Princípio Ativo</b>	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	PARENTERAL (INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		



008324

08/17  
J

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 48 FR PE SIST FECH X 250 ML	*****	39	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240390
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 24 FR PE SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	40	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240404
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		

Handwritten signatures and initials, including a large signature and several circular stamps or marks.

008325

Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 40 FR PE SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	41	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240412
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 70 FR PE SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	42	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240420
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

008326

~~08/19~~

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 12 FR PE SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	43	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240439
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 20 FR PE SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	44	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240447
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		

008327

08/120

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <small>ATIVA</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 70 FR PE SIST FECH X 50 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	45	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240455
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <small>ATIVA</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	46	31/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1177200240463
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

008328

08/21

Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 300 AMP PE X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	47	31/01/2005
Validade	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240471
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - APARECIDA DE GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 05 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	20	31/01/2005
Validade	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240201
Princípio Ativo	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		


008329

08/122  
all

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	22	31/01/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1177200240226
<b>Princípio Ativo</b>	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

  
 Voltar





Item: 330

08/23

119  
amed

Ministério da Saúde

Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



## Detalhe do Produto : BROMAZEPAM

008330

<b>Nome da Empresa:</b>	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ:</b>	45.992.062/0001-65	<b>Autorização:</b>	1005833
<b>Nome Comercial:</b>	BROMAZEPAM		
<b>Categoria:</b>	ANSIOLITICOS SIMPLES		
<b>Registro:</b>	105830341		
<b>Processo:</b>	25351.044226/2003-14		
<b>Vencimento do Registro:</b>	06/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	21/06/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303410016
<b>Princípio Ativo:</b>	BROMAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	21/06/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303410024
<b>Princípio Ativo:</b>	BROMAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	21/06/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303410032
<b>Princípio Ativo:</b>	BROMAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	21/06/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1058303410040

008331

*H.*

~~03/24~~  
*[Handwritten signature]*

<b>Princípio Ativo:</b>	BROMAZEPAM
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados

*[Handwritten signatures and initials]*

184

DAMEZI

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~08/25~~  
JP

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA

008332

1.04.381-0

<b>Nome da Empresa</b>	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA		
<b>CNPJ</b>	02.814.497/0001-07	<b>Autorização</b>	
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	RELAXANTES MUSCULARES		
<b>Registro</b>	143810174		
<b>Processo</b>	25351.544248/2011-41		
<b>Vencimento do Registro</b>	10/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/10/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101740016
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	26/10/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101740024
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Via de Administração	ORAL	<del>008126</del> J
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	008333 J
Restrição de uso	Adulto	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>	
Tarja	Vermelha	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	



Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740032
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740040
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	<del>08127</del> J
<b>Via de Administração</b>	ORAL	008334 J
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	Adulto	
<b>Destinação</b>	Hospitalar	
<b>Restrito a hospitais</b>	S	
<b>Tarja</b>	Vermelha	
<b>Medicamento referência</b>	Não	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	26/10/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101740059
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	26/10/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101740067
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<del>008335</del>  008335 
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>	
<b>Via de Administração</b>	ORAL	
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	Adulto	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>	
<b>Tarja</b>	<b>Vermelha</b>	
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	26/10/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101740075
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<b>Vermelha</b>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		


Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	26/10/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101740083
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		


Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740091
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		





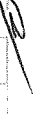

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740105

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	S
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~08130~~  


008337  


Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740113
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Hospitalar		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação



10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	26/10/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101740131
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		008338
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	26/10/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438101740156
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

Apresentação fracionada		Não	
08332 <i>[Handwritten Signature]</i>			
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740172
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		008339 <i>[Handwritten Signature]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Hospitalar		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740199
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar Institucional		
Restrito a hospitais	S		

*[Handwritten Signatures]*

Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

008340

03.23

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	26/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1438101740210
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar Institucional		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Item 107

008341

187

Dimer

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CICLOPIROX OLAMINA

~~008341~~

<b>Nome da Empresa</b>	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	45.992.062/0001-65	<b>Autorização</b>	1.00.583-3
<b>Nome Comercial</b>	CICLOPIROX OLAMINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO		
<b>Registro</b>	105830643		
<b>Processo</b>	25351.630247/2008-61		
<b>Vencimento do Registro</b>	04/2019		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ML SOL TOP CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO TOPICA	1	20/04/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058306430018
<b>Princípio Ativo</b>	CICLOPIROX OLAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ML SOL TOP CT FR GOT PLAS TRANS X 15 ML	SOLUÇÃO TOPICA	2	20/04/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058306430026
<b>Princípio Ativo</b>	CICLOPIROX OLAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	008342 JP	<del>03.95</del> JP
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL TOP CT FR GOT PLAS TRANS X 20 ML	SOLUÇÃO TOPICA	3	20/04/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306430034
Princípio Ativo	CICLOPIROX OLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL TOP CT FR GOT PLAS TRANS X 30 ML	SOLUÇÃO TOPICA	4	20/04/2009
Validade	24 meses	Registro	1058306430042
Princípio Ativo	CICLOPIROX OLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

008343

08/35  
Handwritten signature

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL TOP CT 50 FR GOT PLAS TRANS X 15 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO TOPICA	5	20/04/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058306430050
<b>Princípio Ativo</b>	CICLOPIROX OLAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL TOP CT 200 FR GOT PLAS TRANS X 15 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO TOPICA	6	20/04/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058306430069
<b>Princípio Ativo</b>	CICLOPIROX OLAMINA		

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i> 008344
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul> 08/37
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• EMS S/A - - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Item: 205

08/38

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

008345

Item 205

DAMEU

Detalhe do Produto: CITRATO DE SILDENAFILA

<b>Nome da Empresa</b>	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A		
<b>CNPJ</b>	05.161.069/0001-10	<b>Autorização</b>	1.05.584-9
<b>Nome Comercial</b>	CITRATO DE SILDENAFILA		
<b>Classe Terapêutica</b>	VASODILATADORES		
<b>Registro</b>	155840145		
<b>Processo</b>	25351.545317/2011-89		
<b>Vencimento do Registro</b>	04/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	09/01/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401450014
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE SILDENAFILA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	09/01/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401450022
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE SILDENAFILA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	08/139 <i>[assinatura]</i>
Via de Administração	ORAL	008346 <i>[assinatura]</i>
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	<b>Não</b>	
Apresentação fracionada	<b>Não</b>	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450030
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		<i>[assinatura]</i>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450049
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

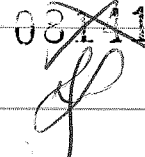
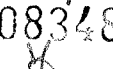
~~08/10~~  
 008347

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	09/01/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401450057
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE SILDENAFILA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		




*[Handwritten signatures and marks]*

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	09/01/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401450065
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE SILDENAFILA		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

03/11  
  
 008348  


Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450073
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Sim</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450081

Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450091
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	09/01/2012

Validade	24 meses	Registro	1558401450103
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

~~08143~~  
 008350

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450111
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

*[Handwritten signatures and initials]*

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
---	--------------------	-----------	--------------------

50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	09/01/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401450121
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE SILDENAFILA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	09/01/2012
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401450138
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE SILDENAFILA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450146
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Sim</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450154
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		

<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>			008353
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	09/01/2012	
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401450162	
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE SILDENAFILA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>IFA único</b>	Sim			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>			
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>			
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>			

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>	
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	09/01/2012	
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558401450170	
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE SILDENAFILA			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>IFA único</b>	Sim			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>			
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]			



Medicamento referência	Não	008354	008354
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450189
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450197
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Tarja	[sem dados cadastrados]	008355	08/18
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450200
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	09/01/2012
Validade	24 meses	Registro	1558401450219
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		

Restrito a hospitais	Não Informado	008356	
Tarja	[sem dados cadastrados]	X	<del>08319</del>
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
<input type="button" value="Voltar"/>			

Item: 339

008357

08/50  
Item 339

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE GENTAMICINA

DAMED

<b>Nome da Empresa</b>	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	45.992.062/0001-65	<b>Autorização</b>	1.00.583-3
<b>Nome Comercial</b>	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	GLICOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA		
<b>Registro</b>	105830373		
<b>Processo</b>	25351.154672/2004-17		
<b>Vencimento do Registro</b>	12/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/G + 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 20 G	CREME DERMATOLOGICO	1	31/12/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058303730010
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE GENTAMICINA DIPROPIONATO DE BETAMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GERMED FARMACEUTICA LTDA - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICO		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/G + 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G	CREME DERMATOLOGICO	2	31/12/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058303730029
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	008358 <i>[assinatura]</i>	<del>008351</del> <i>[assinatura]</i>
<b>Via de Administração</b>	TOPICO		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/G + 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 45 G	CREME DERMATOLOGICO	3	31/12/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058303730037
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICO		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Voltar

008352

Item 447

Consultas / Medicamentos / Detalhes

008359

DAMELI

Detalhe do Produto: Haloperidol

<b>Nome da Empresa</b>	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	17.174.657/0001-78	<b>Autorização</b>	1.00.387-7
<b>Nome Comercial</b>	Haloperidol		
<b>Classe Terapêutica</b>	NEUROLEPTICOS		
<b>Registro</b>	103870061		
<b>Processo</b>	25351.626088/2007-10		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	03/11/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1038700610017
<b>Princípio Ativo</b>	HALOPERIDOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	03/11/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1038700610025
<b>Princípio Ativo</b>	HALOPERIDOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	<del>008153</del> 008360
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO	
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
<b>Destinação</b>		
<b>Restrito a hospitais</b>	S	
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
<b>Medicamento referência</b>	Não	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	03/11/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1038700610033
<b>Princípio Ativo</b>	HALOPERIDOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		


 Voltar

008361  
H.

~~08/51~~  
H.

H. ~~H.~~ H. H. H.  
Ⓟ Ⓟ



Item: 483

08/55  
J

483

Consultas / Medicamentos / Detalhes

DAMEY

Detalhe do Produto: IVERMECTINA			
<b>Nome da Empresa</b>	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	30.222.814/0001-31	<b>Autorização</b>	1003923
<b>Nome Comercial</b>	IVERMECTINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIPARASITARIOS		
<b>Registro</b>	103920167		
<b>Processo</b>	25351.217020/2010-23		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2020		

008362

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 2	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1039201670012
<b>Princípio Ativo</b>	IVERMECTINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária -</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

J

008363

03155  
P

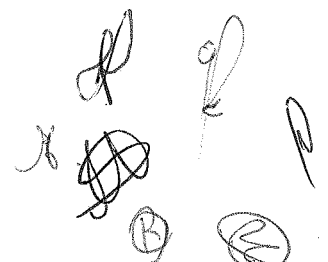
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1039201670020
<b>Princípio Ativo</b>	IVERMECTINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária -</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/11/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1039201670039
<b>Princípio Ativo</b>	IVERMECTINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária -</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

008364

~~008157~~

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>




Item: 499

008365

499  
Ameco

Ministério da Saúde


 Agência Nacional  
de Vigilância Sanitária  
www.anvisa.gov.br

## Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

008365

## Detalhe do Produto : LEVOTIROXINA SÓDICA

<b>Nome da Empresa:</b>	MERCK S/A		
<b>CNPJ:</b>	33.069.212/0001-84	<b>Autorização:</b>	1000898
<b>Nome Comercial:</b>	LEVOTIROXINA SÓDICA		
<b>Princípio Ativo:</b>	LEVOTIROXINA SÓDICA		
<b>Categoria:</b>	HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI		
<b>Registro:</b>	100890355		
<b>Processo:</b>	25351.385044/2007-24		
<b>Vencimento do Registro:</b>	06/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550017
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550025
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550033
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	4	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550041
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

008366

03/15/14

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550051
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550068
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	7	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550076
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550084
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	9	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550092
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	10	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550106
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>			

	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	008367	
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	11	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550114
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	12	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550122
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	13	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550130
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	14	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550149
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	15	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550157
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	16	11/07/2011

<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550165
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	17	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550173
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	18	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550181
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	19	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550191
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	20	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550203
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	21	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550211
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	22	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550221
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	008369	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA	08/162	

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	23	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550238
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	24	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550246
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	25	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550254
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK MÉXICO S.A - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	26	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550262
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	27	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550270
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais		



[sem dados cadastrados]		008370	
Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		008370	
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
75 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	28	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550289
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
75 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	29	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550297
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	30	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550300
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	31	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550319
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	32	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550327
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO MERCK - ALEMANHA		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	33	11/07/2011

<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550335
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	34	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550343
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	35	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550351
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	36	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550361
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	37	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550378
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	38	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550386
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

175 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	39	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550394
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	008372	03265
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	40	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550408
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	41	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550416
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	42	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550424
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	43	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550432
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	44	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550440
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	45	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550459
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	46	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550467
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	47	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550475
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	48	11/07/2011
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550483
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	49	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550491
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	50	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550505
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		

	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	51	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550513
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	52	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550521
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	53	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550531
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
175 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	54	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550548
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO MERCK - ALEMANHA		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	55	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550556
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	56	02/12/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1008903550564
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária		

CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		008168	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	008375	
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	57	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550572
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	58	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550580
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	59	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550599
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
88 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	60	11/07/2011
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1008903550602
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 57, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

008376

DAMEX

Detalhe do Produto: HYPOCAÍNA

02169

Nome da Empresa	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA		
CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Nome Comercial	HYPOCAÍNA		
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		
Registro	103870039		
Processo	25001.203812/82		
Vencimento do Registro	09/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ CX 50 FA VD INC X 50 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390017
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390025
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	008377 R.	08170 R.
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	14/05/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1038700390033
<b>Princípio Ativo</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	IMPLANTE OSSEO		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 50 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	14/05/2001



Validade	24 meses	Registro	1038700390041
Princípio Ativo		008378	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		<del>08171</del>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 50 FA VD INC X 50 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390051
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR OU SUBCUTANEA)		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não	008379	08172
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390068
<b>Princípio Ativo</b>			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390076
<b>Princípio Ativo</b>			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação		008380
Restrito a hospitais	S	<del>08373</del>
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 50 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390084
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 0,005 MG/ML SOL INJ CX 25 FA VD AMB X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390092
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	008381 X	08174 [assinatura]
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ CX 25 FR VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390106
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 25 FR VD INC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	11	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1038700390114

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados] 008382 03/75
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li></ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA - RIBEIRÃO DAS NEVES - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	
Restrito a hospitais	S
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

