

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:

VOLUME XXVII - 27

PROTOCOLO Nº _____

DIA _____

ESTADO DO PARANÁ
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

28 - N ~~FEITE~~ FUBIO REVISOR
 465 - u

08084 008829

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: 997 - Grams & Grams</p>									
12	04-06-1842	Acetazolamida 250 mg - compr. (CAIXA 25CPR)	UNIÃO QUIMICA	UND	500,000	0,0000	0,4890	244,50	Venceu
13	04-06-1927	Aciclovir 10 g - creme (1 UNIDADE)	EMS	BISN	4.396,000	0,0000	2,3590	10.370,16	Venceu
15	04-06-1843	Ácido salicílico + enxofre, 30+100 mg/g, sabonete 90 a 110 gramas. (1 UNIDADE)	BIOLAB/IACNASE	UND	200,000	0,0000	9,3400	1.868,00	Venceu
21	04-06-1931	Acido fólico 2mg - compr. (CAIXA 30CPR)	MARJAN/ENDOF	UND	4.000,000	0,0000	0,8072	3.228,80	Venceu
24	04-06-1844	Acido mefenâmico 500 mg - compr. (CAIXA 30CPR)	GERMED	UND	6.000,000	0,0000	0,1900	1.140,00	Venceu
25	04-06-3105	Acido Salicílico+Dipropionato de Betametasona 20+0,5mg/ml Sol. Tópica - 30ml (1 UNIDADE)	GERMED	UND	50,000	0,0000	5,8700	293,50	Venceu
28	04-06-1932	Acido Ursodesoxicólico 150 mg - compr. (CAIXA 30CPR)	ZAMBON	UND	20.000,000	0,0000	2,7190	54.380,00	Venceu
38	04-06-4261	Alcattadina 2,5 mg/ml - 3 ml - colírio (1 UNIDADE)	ALLERGAM	FR	300,000	0,0000	41,0000	12.300,00	Venceu
43	46-01-0002	Alprazolam 0,5 mg - compr. (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	153.524,000	0,0000	0,0900	13.817,16	Venceu
44	46-01-0003	Alprazolam 1 mg - compr. (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	172.508,000	0,0000	0,0850	14.663,18	Venceu
67	04-06-4165	Atenolol + Clortalidona 100 + 25mg - compr. (CAIXA 30CPR)	EMS/GERMED	UND	3.000,000	0,0000	0,2100	630,00	Venceu
68	04-06-4277	Atenolol + Clortalidona 50+12,5 mg- comp (CAIXA 30CPR)	EMS/GERMED	UND	6.384,000	0,0000	0,1400	893,76	Venceu
89	04-06-4001	Besilato de anlodipino + atenolol 5+50 mg - cáps (CAIXA 30CPR)	BIOSINTETICAL	UND	1.000,000	0,0000	2,0300	2.030,00	Venceu
93	04-06-0070	Besilato de Anlodipino + Losartana Potássica 5 mg + 100 mg - Cáps (CAIXA 30CPR)	BIOSINTETICA	UND	10.000,000	0,0000	1,7690	17.690,00	Venceu
98	04-06-1964	Betametasona 0,25mg + Dexclorfenitramina 2 mg compr. (CAIXA 20CPR)	EMS	UND	42.000,000	0,0000	0,1300	5.460,00	Venceu
102	04-06-0071	Bimatoprost 0,3 mg/ml + Maleato de Timolol 6,8 g/ml - Solução oftálmica estéril 3 ml (1 UNIDADE)	ALLERGAM	FR	500,000	0,0000	81,2000	40.600,00	Venceu
111	46-01-0118	Bromazepam 6 mg compr. (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	196.000,000	0,0000	0,1463	28.674,80	Venceu
132	46-01-0010	Bupropiona 150 mg - compr. (CAIXA 60CPR)	EMS	UND	291.368,000	0,0000	0,2890	84.205,35	Venceu
157	04-06-4266	Carmelose sódica+glicérol+cloro de potássio+cloro de cálcio+cloro de magnésio+ ácido bórico+borato de sódio+citrato de sódio+levocartirina+eritriol+hidróxido de sódio e/ou-cido clorídrico -5 ml -colírio (1 UNIDADE)	LATINOFARMA	FR	150,000	0,0000	19,4200	2.913,00	Venceu
179	04-06-3145	Cetoprofeno 150mg - compr (CAIXA 10CPR)	SANOFI	UND	1.000,000	0,0000	3,9176	3.917,60	Venceu
182	04-06-3160	Cetorolaco de Trometamina 10mg -compr (CAIXA 20CPR)	EMS	UND	1.500,000	0,0000	2,3500	3.525,00	Venceu
188	04-06-4345	Ciclopirox Olamina 1,5% Shampoo - 120 ml (1 UNIDADE)	GSK	FR	20,000	0,0000	65,0000	1.300,00	Venceu
195	46-01-0142	Cipionato de testosterona 100mg/ml - inj 2ml (1 UNIDADE)	GERMED	AMP	100,000	0,0000	12,1300	1.213,00	Venceu
208	46-01-0019	Clobazam 10 mg compr. (CAIXA 20CPR)	SANOFI	UND	22.400,000	0,0000	0,4956	11.101,44	Venceu
213	04-06-3095	Clonixinato de lisina 125mg - compr (CAIXA 16CPR)	FQM	UND	3.000,000	0,0000	1,1300	3.390,00	Venceu

[Handwritten signatures and initials]

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: 189/2017 Licitação: 46/2017 - PR Data da Homologação:</p> <p>Fornecedor: 997 - Grams & Grams</p>									
232	04-06-2627	Cloridrato de Diltiazem 120 mg cáps. (CAIXA 30CPR)	BALDACCI	UND	3.000,000	0,0000	1,7990	5.217,00	Venceu
233	04-06-2189	Cloridrato de Diltiazem 30 mg. cáps. (CAIXA 50CPR)	EMS	UND	8.400,000	0,0000	0,1270	1.066,80	Venceu
238	04-06-4188	Cloridrato de Dorzolamina 20mg/ml - 5 ml colírio (1 UNIDADE)	BIOSINTETICA	FR	100,000	0,0000	19,9000	1.990,00	Venceu
239	04-06-3136	Cloridrato de Fenazopiridina 100mg - dragea (CAIXA 25CPR)	UNIAO QUIMICA	UND	500,000	0,0000	0,3690	184,50	Venceu
241	04-06-3137	Cloridrato de Fexofenadina 6mg/ml - 60ml susp. Oral (1 UNIDADE)	SANOFL	UND	100,000	0,0000	20,4000	2.040,00	Venceu
243	04-06-3067	Cloridrato de hidroxizina sol. Oral - 2mg/ml - 120 ml (1 UNIDADE)	EMS	FR	150,000	0,0000	3,6000	540,00	Venceu
256	04-06-2222	Cloridrato de oxibutinina - 1 mg/ml 120 ml xpe. (1 UNIDADE)	EMS	FR	300,000	0,0000	5,6872	1.706,16	Venceu
276	04-06-0072	Colágeno não Hidrosilado 40 mg - cáps (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	10.000,000	0,0000	3,4990	34.990,00	Venceu
284	04-06-4347	Cumarina+Heparina 5mg/ml+50UI 240 ml creme (1 UNIDADE)	TAKEDA	FR	30,000	0,0000	34,9900	1.049,70	Venceu
287	04-06-2002	Deflazacort 30 mg compr. (CAIXA 10CPR)	EMS	UND	300,000	0,0000	2,8440	853,20	Venceu
288	04-06-2003	Deflazacort 6 mg compr. (CAIXA 20CPR)	EMS	UND	500,000	0,0000	0,6720	336,00	Venceu
291	04-06-3168	Desloratadina 0,5mg/ml - 60 ml xarope. (1 UNIDADE)	EMS	UND	420,000	0,0000	4,9200	2.066,40	Venceu
300	04-06-2007	Dexametasona 0,5 mg compr. (CAIXA 20CPR)	ACHE	UND	1.500,000	0,0000	0,3168	475,20	Venceu
327	04-06-0005	Diclofenaco resinato 10 ml gotas (1 UNIDADE)	GERMED	FR	500,000	0,0000	2,2892	1.144,60	Venceu
327	04-06-4227	Diclofenaco de Betaisfina 8 mg - compr (CAIXA 30CPR)	BIOSINTETICA	UND	5.600,000	0,0000	0,2304	1.290,24	Venceu
345	46-01-0127	Divalproato de sódio 500 mg - ER - (liberação prolongada) compr. (CAIXA 60CPR)	ABBOTT	UND	6.200,000	0,0000	1,1800	7.316,00	Venceu
369	04-06-2030	Esomeprazol magnésio tritratado - 40 mg - compr (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	6.104,000	0,0000	0,3693	2.254,21	Venceu
374	04-06-2511	Estradiol + Gestodeno - 1mg+0,025 mg cl 28 comp (CAIXA 28CPR)	BAYER	CART	30,000	0,0000	42,5000	1.275,00	Venceu
387	04-06-2043	Ethinilestradiol 0,05 mg.+ Levonorgestrel 0,25 mg. cl 21 dragea (CAIXA 21 CPR)	BAYER	CART	300,000	0,0000	4,7990	1.439,70	Venceu
392	04-06-2494	Fenilefrina colírio 10% 5 ml (1 UNIDADE)	ALLERGAM	FR	30,000	0,0000	8,1100	243,30	Venceu
403	04-06-3128	Finasterida 1 mg - compr (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	3.000,000	0,0000	0,2300	690,00	Venceu
413	04-06-3141	Fluoruracila 50 mg/g - 15g - creme (1 UNIDADE)	VALEANT	UND	50,000	0,0000	12,8000	640,00	Venceu
420	04-06-4330	Fosfato dissodico de dexametasona 2 mg + Acetato de Dexametasona 8 mg - 1 ml (1 UNIDADE)	ACHE	AMP	300,000	0,0000	8,7040	2.611,20	Venceu
434	04-06-1865	Gentamicina solução oftálmica 5 ml colírio (1 UNIDADE)	ALLERGAM	FR	500,000	0,0000	7,4500	3.725,00	Venceu
443	04-06-2061	Glimepirida 4 mg compr. (CAIXA 60CPR)	EMS	UND	85.176,000	0,0000	0,1809	15.408,34	Venceu

008840 - 08695

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 Data da Homologação:</p> <p>Fornecedor: 997 - Grams & Grams</p>									
450	46-01-0197	Hemitartrato de zolpidem 10 mg - compr (CAIXA 20CPR)	EMS	UND	5.040,000	0,0000	0,3422	1.724,69	Venceu
459	04-06-2205	Hidróxido de Magnésio + Hidrox-Alumínio+Dimeticona-240ml suspensão (1 UNIDADE)	EMS	FR	3.318,000	0,0000	5,3362	17.705,51	Venceu
465	04-06-3143	Hipromelose 3,2mg/ml - 10ml - colírio (1 UNIDADE)	BL	FR	50,000	0,0000	14,0000	700,00	Venceu
472	04-06-2201	Insulina Glargina 100UI solução injetável 3 ml + aplicador (1 UNIDADE)	SANOFI	UND	100,000	0,0000	71,9000	7.190,00	Venceu
473	04-06-2203	Insulina Glulisina 100UI/ml c/ 01 caneta 3 ml (1 UNIDADE)	SANOFI	UND	100,000	0,0000	25,9600	2.596,00	Venceu
476	04-06-4002	Irbesartana+ hidrocloreto 150 + 12,5 mg - compr (CAIXA 30CPR)	EUROFARMA	UND	1.000,000	0,0000	1,6874	1.687,40	Venceu
515	04-06-2082	Lisinopril 10 mg compr. (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	2.000,000	0,0000	0,2242	448,40	Venceu
516	04-06-2083	Lisinopril 20 mg. compr. (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	1.000,000	0,0000	0,2832	283,20	Venceu
517	04-06-4239	Loção Hidratante corporal (intensivo) com vitamina E e glicemia 200 ml Tipo: (NEUTROGENA BODY CARE INTENSIVE) (1 UNIDADE)	JHONSON	FR	100,000	0,0000	12,0000	1.200,00	Venceu
521	46-01-0073	Lorazepam 1 mg compr. (CAIXA 30CPR)	WYETH	UND	6.000,000	0,0000	0,6549	3.929,40	Venceu
522	46-01-0189	Lorazepam 2 mg - compr (CAIXA 20CPE)	EMS	UND	12.320,000	0,0000	0,0769	947,41	Venceu
523	04-06-3019	Losartana 50 mg - compr. (CAIXA 30CPR)	NEOQUIMICA	UND	1.697.360,000	0,0000	0,0259	43.961,62	Venceu
526	04-06-4145	Lubrificante ocular - composto de glicerina; carboximetilcelulose sódica; eritritol; levocarnitina; ácido bórico; borato de sódio decaidrato; citrato de cálcio diidratado; cloreto de potássio; cloreto de cálcio diidratado; cloreto de magnésio hexaidratado; purite (complexo de oxícloro) - 10 ml colírio (1 UNIDADE)	ALLERGAM	FR	200,000	0,0000	34,6330	6.926,60	Venceu
536	04-06-4113	Meloxicam 10mg/ml 1,5 ml - inj. (CAIXA 5 AMPOLAS)	EUROFARMA	AMP	5.000,000	0,0000	2,1500	10.750,00	Venceu
542	04-06-0063	Meformina + Glimiperitida 1000 mg + 4 mg - compr (CAIXA 30CPR)	ACHE	UND	1.000,000	0,0000	1,8690	1.869,00	Venceu
564	04-06-4174	Mometasona 1mg/g - 20 g creme (1 UNIDADE)	EMS	BISN	250,000	0,0000	3,8468	961,70	Venceu
573	04-06-0047	Neomicina 15mg + Tartarato de bismuto de sódio 25mg+ cloridrato de procaína 15mg sol oral 20 ml gotas (1 UNIDADE)	LEGRAND	FR	100,000	0,0000	10,2500	1.025,00	Venceu
593	46-01-0204	Olanzapina 2,5 mg - compr (CAIXA 20CPR)	EMS	UND	1.000,000	0,0000	0,2183	218,30	Venceu
594	46-01-0084	Olanzapina 5 mg. compr. (CAIXA 20CPR)	EMS	UND	2.500,000	0,0000	0,2749	687,25	Venceu
597	04-06-4341	Olmesartana medoxomila + hidrocloreto 20+12,5 mg - compr (CAIXA 30 CPR)	EUROFARMA	UND	2.688,000	0,0000	0,7139	1.918,96	Venceu
598	04-06-4342	Olmesartana medoxomila + hidrocloreto 40+12,5 mg - compr (CAIXA 30 CPR)	EUROFARMA	UND	1.500,000	0,0000	0,8130	1.219,50	Venceu
599	04-06-0075	Olmesartana Medoxomila 40 mg - compr (CAIXA 30CPR)	TORRENT	UND	10.000,000	0,0000	0,8038	8.038,00	Venceu

008841

088833

MD

Carvalho

B

Handwritten signature

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 Data da Homologação:</p> <p>Fornecedor: 997 - Grams & Grams</p>									
605	46-01-0128	Oxalato de escitalopram - 20 mg/ml - 15 ml gotas (1 UNIDADE)	EUROFARMA	FR	252,000	0,0000	47,5658	11.986,58	Venceu
606	46-01-0166	Oxalato de escitalopram 15 mg - compr (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	10.200,000	0,0000	0,2242	2.286,84	Venceu
608	46-01-0087	Oxcarbazepina 6% 100 ml suspensão (1 UNIDADE)	UQM	FR	270,000	0,0000	18,6000	5.022,00	Venceu
611	04-06-2526	Paracetamol + Maleato de Dimetideno + Ruteosídeo	GERMED	UND	17.100,000	0,0000	0,1416	2.421,36	Venceu
614	04-06-4306	+Cloridrato de Fenilefrina + Acido Ascórbico-500+0,5+15+0,2+40 mg- comp (TRIMEDAL) (CAIXA 24CPR)	GSK	UND	1.000,000	0,0000	0,7790	779,00	Venceu
627	46-01-0091	Periciazina 1% 20 ml. pediátrica gotas (1 UNIDADE)	SANOFL	FR	500,000	0,0000	7,7290	3.864,50	Venceu
635	04-06-4344	Piracetam. solução pediátrica 60mg/ml 110 ml (1 UNIDADE)	BIOSINTETICA	FR	500,000	0,0000	10,6600	5.330,00	Venceu
636	04-06-2135	Piracetam 400 mg cáps. (CAIXA 60CPR)	BIOSINTETICA	UND	15.000,000	0,0000	0,4390	6.585,00	Venceu
637	04-06-0065	Piracetam 800 mg - cáps (CAIXA 30CPR)	UCB	UND	1.680,000	0,0000	0,7876	1.323,17	Venceu
638	04-06-2136	Pirimetamina 25 mg compr. (CAIXA 100CPR)	FQM	UND	7.812,000	0,0000	0,0679	530,43	Venceu
640	04-06-0068	Piroxicam 20 mg SL (CAIXA 10CPR)	WYETH	UND	5.000,000	0,0000	4,4300	22.150,00	Venceu
643	04-06-1900	Policresuleno 1,8% - 50 gr. - gel vaginal (1 UNIDADE)	TAKEDA	BISN	150,000	0,0000	18,3962	2.759,43	Venceu
644	04-06-1901	Policresuleno 36 % - 12 ml - solução tópica (1 UNIDADE)	TAKEDA	FR	10,000	0,0000	18,4906	184,91	Venceu
645	04-06-0049	Policresuleno 90 mg - óvulo vaginal (CAIXA 6CPR)	TAKEDA	UND	300,000	0,0000	1,9824	594,72	Venceu
648	46-01-0095	Pramipexol 0,25 mg - compr. (CAIXA 30CPR)	GERMED	UND	3.000,000	0,0000	0,3162	948,60	Venceu
649	46-01-0096	Pramipexol 1 mg. compr. (CAIXA 30CPR)	GERMED	UND	3.000,000	0,0000	0,6643	1.992,90	Venceu
663	46-01-0132	Propionato de testosterona 30 mg; Fenilpropionato de testosterona 60 mg; Isocaproato de testosterona 60 mg; Decanoato de testosterona 100 mg - 1ml - Inj. (1 UNIDADE)	ASPEN	AMP	100,000	0,0000	8,9562	895,62	Venceu
666	04-06-3094	Protetor bloqueador solar (labial) FPS 30, uso diário, possui Vitaminas A e E. Ampla proteção UVA + UVB, aroma refrescante, hidratante, não sai na água. Embalagem em bastão prática e de fácil aplicação. Mínimo 4,5 g. (1 UNIDADE)	ANASOL	UND	30,000	0,0000	14,9000	447,00	Venceu

008842

~~08637~~

(Handwritten signatures and initials)

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	Descdo(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR Data da Homologação:</p> <p>Fornecedor: 997 - Grams & Grams</p>									
669	04-06-2662	Protetor solar sensível FPS 30 - Creme, resistente à água não comedogênico hipoalergênico, proteção solar máxima UVA/UVB, composto de água, metileno bis-benzotriazolil tetrametilbutifenol, octilmetoxicinamato, propilenoglicol, goma biossacarídea, goma biossacarídea 2, adipato de di-n-butila, etoxidiglicol, copolímero de PVP/hexadeceno, acetato de tocoferila, crosspolímero de acrilatos/acrilato de aquila C-10-30 NF, hidróxido de sódio, EDTA dissódico, imidazolidinil uréia e metilparabeno, 60 ml. (1 UNIDADE)	GSK	BISN	50,000	0,0000	62,0000	3.100,00	Venceu
673	04-06-0052	Protetor Solar Facial FPS 50 - Toque Seco 50gr (1 UNIDADE)	ANASOL	FR	200,000	0,0000	33,0000	6.600,00	Venceu
675	04-06-2665	Protetor solar gel bioqueador FPS 30, resistente a água, não comedogênico hipo alérgico, proteção máxima UVA/UVB, contém álcool, composto de octiltriazena, homosalato, octilmetoxicinamato, 4-metilbenzilideno cânfora, ciclometicona, trimetilsiloxilicato, hidroxipropilcelulose, perfume, propilenoglicol, acetato de tocoferila, isononanoato de octila, isononanoato de cetosteáril e álcool de cereais. 60 ml. (1 UNIDADE)	HYPERMARCAS	FR	60,000	0,0000	61,9900	3.719,40	Venceu
684	04-06-4325	Residronato sódico 35 mg - comp (CAIXA 4 CPR)	EMS	UND	1.000,000	0,0000	1,2390	1.239,00	Venceu
705	04-06-4207	Silimarina 70 mg - drágea (CAIXA 30CPR)	ZYDUS	UND	1.000,000	0,0000	1,4632	1.463,20	Venceu
731	04-06-1910	Sulfato de polimixina B 10.000 UI + neomicina 5 mg + Hidrocortisona 10 mg - 10 ml. solução otológica - 10 ml (1 UNIDADE)	FQM	FR	500,000	0,0000	9,2276	4.613,80	Venceu
739	46-01-0106	Sulpirida 200 mg - compr. (CAIXA 20CPR)	SANOFL	UND	8.000,000	0,0000	0,9700	7.760,00	Venceu
740	46-01-0107	Sulpirida 50 mg - cáps. (CAIXA 20CPR)	SANOFL	UND	72.000,000	0,0000	0,5090	36.648,00	Venceu
744	04-06-4343	Telmisartana + hidroclorotiazida 80 x 12,5 mg - compr. (CAIXA 30CPR)	BOEHRINGER	UND	600,000	0,0000	3,9500	2.370,00	Venceu
746	04-06-2243	Tetracarina 10 mg+ fenilefrina 1mg- colírio 10 ml (1 UNIDADE)	ALLERGAM	FR	100,000	0,0000	7,0100	701,00	Venceu
747	04-06-2165	Tetraciclina + Anfotericina B - 25+12,5mg/g - 60g creme vaginal (1 UNIDADE)	MEDLEY	BISN	300,000	0,0000	20,5000	6.150,00	Venceu
751	04-06-2246	Tiamina + Piridoxina + Cianocobalamina 50 + 200 + 100 mg drágea (CAIXA 60CPR)	MERCK	UND	1.000,000	0,0000	1,9700	1.970,00	Venceu
752	04-06-2210	Tibolona 2,5 mg - c/ 28 compr. (CAIXA 28CPR)	GERMED	CART	3.000,000	0,0000	14,0184	42.055,20	Venceu
754	04-06-2603	Timomodulina xarope 120 ml - 20 mg /5ml (1 UNIDADE)	ACHE	FR	154,000	0,0000	82,9900	12.780,46	Venceu
758	46-01-0110	Topiramato 100 mg - compr. (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	16.500,000	0,0000	0,3304	5.451,60	Venceu
759	46-01-0144	Topiramato 25 mg - compr (CAIXA 60CPR)	EMS	UND	70.000,000	0,0000	0,1524	10.668,00	Venceu
767	46-01-0114	Trazodona 50 mg - compr. (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	117.096,000	0,0000	0,3499	40.971,89	Venceu

008823
080328

ESTADO DO PARANÁ
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qlde Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR Fornecedor: 997 - Grams & Grams									
768	04-06-4114	Triancinolona acetonida 1mg/g 10 gr. (1 UNIDADE)	GERMED	TB	350,000	0,0000	2,7000	945,00	Venceu
769	04-06-4252	Triancinolona acetonida + Neomicina + Gramicidina + Nistatina - 1 mg + 2,5mg + 0,25mg + 10.000UI - 30 gramas pomada (1 UNIDADE)	GERMED	BISN	50,000	0,0000	6,9384	346,92	Venceu
777	04-06-0076	Valsartana 160 mg - compr. (CAIXA30CPR)	GERMED	UND	5,000,000	0,0000	0,2985	1.492,50	Venceu
779	04-06-3117	Valsartana + Hidroclorotiazida 320 + 25 mg - compr. (CAIXA 30CPR)	EMS	UND	1,500,000	0,0000	1,2000	1.800,00	Venceu
789	04-06-2171	Verapamil 120 mg compr. (CAIXA 20CPR)	BIOSINTETICA	UND	500,000	0,0000	0,8130	406,50	Venceu
					Total do Fornecedor	3.190.480,000		789.744,27	

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

Janeiro

0863.9
008844

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	DIAMOX		
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES		
Registro	104970289		
Processo	25351.197636/2004-48		
Vencimento do Registro	03/2020		

Itam 12

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacéutica	COMPRI-MIDO SIMPLES	Nº Apres.	1	Data de Publicação	24/03/2005
Validade	250 MG COM CT FR VD AMB X 25			Registro	1049702890012		
Princípio Ativo	ACETAZOLAMIDA						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]						
---------------------	--	--	--	--	--	--	--

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Slim
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

Jauá

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacéutica	COMPRI-MIDO SIMPLES	Nº Apres.	2	Data de Publicação	24/03/2005
Validade	250 MG COM CT FR VD AMB X 60			Registro	1049702890020		
Princípio Ativo	ACETAZOLAMIDA						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						
IFA Único	Slim						
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						

Voltar

Grams 12

008845

08640

8

Consultas / Medicamentos / Medicamentos	
Detalhe do Produto: aciclovir	
Nome da Empresa	EMS S/A
CNPJ	57.507.378/0003-65
Nome Comercial	aciclovir
Classe Terapêutica	ANTIVIRÓTICOS
Registro	102351227
Processo	25351.143205/2017-86
Vencimento do Registro	09/2022

Item 13

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 25	COMPRIMIDO SIMPLES	1	04/09/2017
Validade	36 meses	Registro	1023512270011
Princípio Ativo	ACICLOVIR		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais
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	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G CREM CT BG AL X 10 G	CREME	2	04/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1023512270028
Princípio Ativo	ACICLOVIR		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISPAGA DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais
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	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/09/2017
Validade	36 meses	Registro	1023512270036
Princípio Ativo	ACICLOVIR		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
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	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Items 13

08641

008826

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados		Detalhes do Produto	
		<i>Item 15</i>	
Nome da Empresa	AVERT LABORATÓRIOS LTDA	Autorização	2000558
CNPJ	44.211.936/0001-37	Produto	ACNASE SABONETE
Categoria	SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL EXCETO OS COM AÇÃO ANTI-SÉPTICA OU ESFOLIANTE QUÍMICO (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)	Registro	200550001.001-0
Processo	25000.003253/87	Tonalidade	Não se aplica para essa categoria
Vencimento do Registro			
Publicação do Registro	10/04/1996		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade	Petições		
				Data da Publicação	Transação	Assunto
Q 1	PAPEL COUCHE - Primária	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		20/12/1994	289 - Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2	Situação Publicado deferimento
Q 999106/13-2				16/06/1995	255 - Retificação de Publicação de Registro de Produto Grau 2	Publicado deferimento
Q 999106/13-3				10/04/1996	234 - Revalidacao de Registro	Publicado deferimento
Q 999106/13-4				10/10/2002	240 - Caducidade do Registro do Produto (Dec. 79094/77)	Publicado deferimento

Novo

(M)

(S)

9/10

X

GRAMS 15
008847
08642

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: ENDOFOLIN	
Nome da Empresa	MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA	Autorização	1.001.155-5
CNPJ	60.726.692/0001-81		
Nome Comercial	ENDOFOFIN		
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS		
Registro	101550245		
Processo	25351.152816/2013-96		
Vencimento do Registro	01/2019		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	20/01/2014
Validade	24 meses	Registro	1015502450014
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	20/01/2014
Validade	24 meses	Registro	1015502450022
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - SÃO PAULO - 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		
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
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	20/01/2014
Validade	24 meses	Registro	1015502450030
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	20/01/2014

Opans 21

08843

008843

Validade	24 meses	Registro	1015502450049
Princípio Ativo	ÁCIDO FÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
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		

Volgar

Handwritten mark

Handwritten signature: Jovana

Handwritten mark

Handwritten mark

Handwritten mark

Handwritten mark

08814

008849

Handwritten mark

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: ácido mefenâmico	
Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Nome Comercial	ácido mefenâmico		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	105830792		
Processo	25351.599640/2014-19		
Vencimento do Registro	06/2021		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	27/06/2016
Validade	24 meses	Registro	1058307920019
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	2	27/06/2016
Validade	24 meses	Registro	1058307920027
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: ácido mefenâmico	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	27/06/2016
Validade	24 meses	Registro	1058307920035
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24	COMPRIMIDO SIMPLES	4	27/06/2016

Validade	24 meses	Registro	1058307920043
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	27/06/2016
Validade	24 meses	Registro	1058307920051
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Vermelha		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 48 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	27/06/2016
Validade	24 meses	Registro	1058307920061
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 240 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	27/06/2016
Validade	24 meses	Registro	1058307920079
Princípio Ativo	ÁCIDO MEFENÂMICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

[Voltar](#)

[Handwritten mark]

008852
~~08847~~
[Handwritten signature]

[Handwritten signature]
[Handwritten initials]
[Handwritten initials]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		GERMED FARMACEUTICA LTDA	
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.000.583-3
Detalhe do Produto: DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + ÁCIDO SALICÍLICO			
Nome Comercial	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + ÁCIDO SALICÍLICO		
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICÓIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.		
Registro	105830565		
Processo	25351.146033/2007-21		
Vencimento do Registro	01/2019		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,64 MG/ML + 20,00 MG/ML SOL TOP CT FR PLAS OPC X 20 ML bsp01	SOLUÇÃO TOPICA	1	26/01/2009
Validade	24 meses	Registro	1058305650014
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA ÁCIDO SALICÍLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FLACIONETE DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> GERMED FARMACEUTICA LTDA - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,64 MG/ML + 20,00 MG/ML SOL TOP CT FR PLAS OPC X 30 ML	SOLUÇÃO TOPICA	2	26/01/2009
Validade	24 meses	Registro	1058305650022
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA ÁCIDO SALICÍLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FLACIONETE DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,64 MG/ML + 20,00 MG/ML SOL TOP CT FR PLAS OPC X 50 ML	SOLUÇÃO TOPICA	3	26/01/2009
Validade	24 meses	Registro	1058305650030
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA ÁCIDO SALICÍLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FLACIONETE DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
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		

Grams 25

008853

08848

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	
CNPJ		43.426.626/0001-77	Autorização 1.001.147-8
Nome Comercial		LASTACAF	
Classe Terapêutica		ANTIALERGICOS TOPICOS	
Registro		101470179	
Processo		25351.195066/2011-44	
Vencimento do Registro		10/2021	

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG/ML SOL OFT CT FR P/AS GOT X 3 ML		SOLUÇÃO TOPICA	1	03/10/2011
Validade	24 meses	Registro	1014701790011	
Princípio Ativo	ALCAFTADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais
		<ul style="list-style-type: none"> ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais JHP Pharmaceuticals, LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

Via de Administração	OFTÁLMICA
IFA Único	Slim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 2 anos de idade
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT P/AS X 5 ML		SOLUÇÃO TOPICA	2	03/10/2011
Validade	24 meses	Registro	1014701790021	
Princípio Ativo	ALCAFTADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais JHP Pharmaceuticals, LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Via de Administração	OFTÁLMICA
IFA Único	Slim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 2 anos de idade
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Grams 38

008854

08649

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		EMIS S/A	
CNPJ	57.507.379/0003-65	Autenticação	1.00.235-1
Nome Comercial	ALPRAZOLAM		
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES		
Registro	102350663		
Processo	25351.045574/2003-17		
Vencimento do Registro	03/2019		

Item 43, 44

Detalhe do Produto: ALPRAZOLAM

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630018
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (S A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2); PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE; PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> EMIS S/A - -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 "B"
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Preta
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630034
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> EMIS S/A - -BRASIL
	Fabricantes Internacionais
	[sem dados cadastrados]

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (S A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2); PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE; PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	--

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> EMIS S/A - -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 "B"
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Preta
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630069
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (S A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2); PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE; PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	--

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> EMIS S/A - -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 "B"
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Preta
Medicamento referência	Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630034
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Grams 43-44

008855

08650

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA			
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. 7	Data de Publicação 04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630077
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (S A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2), PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA			
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. 9	Data de Publicação 04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630093
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (S A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2), PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA			
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. 11	Data de Publicação 04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630115
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (S A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2), PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA			
1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres. 13	Data de Publicação 04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630131
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2), PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	NBo	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Via de Administração	ORAL	Nº Apres.	17
IFA Único	Sim	Registro	1023506630174
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Data de Publicação	04/03/2004
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	19	Data de Publicação	04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	ALPRAZOLAM				1023506630190
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2), PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>						
Via de Administração	ORAL						
IFA Único	Sim						

008857
08852

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2), PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	NBo	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES
Via de Administração	ORAL	Nº Apres.	15
IFA Único	Sim	Registro	1023506630158
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Data de Publicação	04/03/2004
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	15	Data de Publicação	04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	ALPRAZOLAM				1023506630158
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTENDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2), PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE: PVC/ PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-1G PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"						
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	N						
Tarja	Preta						
Medicamento referência	Não						

9/2

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTEUDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2), PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE; PVC/PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-16 PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Preta
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630206
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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		

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 "B"		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	20	04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630204
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO CONTEUDO RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC / PVDC (5 A 7G/M2), PRIMER (0,5 G/M2), TINTA + VERNIZ (1,5 G/M2), PVDC LAMINADO RÍGIDO TRANSPARENTE; PVC/PVDC CRISTAL 119 G/M2 +/-16 PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	21	04/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1023506630212
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

008853
008859

Apresentação [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	04/03/2004
Validade	Registro		1023506630042
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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 [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL X 500 (EMB HOSE)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	04/03/2004
Validade	Registro		1023506630050
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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 [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG COM CT BL AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	8	04/03/2004
Validade	Registro		1023506630085
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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 [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG COM CT BL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	10	04/03/2004
Validade	Registro		1023506630107
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
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	INATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	16	Data de Publicação	04/03/2004
Validade	1 MG COM CT BL AL X 30	Validade	24 meses	Registro	1023506630166		
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
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

08655008850

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 "B"
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	INATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	12	Data de Publicação	04/03/2004
Validade	0,5 MG COM CT BL AL X 500 (EMB HOSP)	Validade	24 meses	Registro	1023506630123		
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
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

Handwritten signatures and stamps.

Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL X 30		COMPRIMIDO SIMPLES	23	04/03/2004
Validade	24 meses	Validade	Registro	1023506630239
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM	Princípio Ativo		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Embalagem		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 	Local de Fabricação		
Via de Administração	ORAL 1	Via de Administração		
IFA Único	Sim	IFA Único		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Conservação		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"	Restrição de prescrição		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso		
Destinação	Comercial	Destinação		
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais		
Tarja		Tarja		
Medicamento referência	Não	Medicamento referência		
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada		

Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL X 20		COMPRIMIDO SIMPLES	24	04/03/2004
Validade	24 meses	Validade	Registro	1023506630247
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM	Princípio Ativo		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Embalagem		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 	Local de Fabricação		
Via de Administração	ORAL 1	Via de Administração		
IFA Único	Sim	IFA Único		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Conservação		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"	Restrição de prescrição		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso		

08855 008861

Princípio Ativo	ALPRAZOLAM	Princípio Ativo		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Embalagem		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 	Local de Fabricação		
Via de Administração	ORAL 1	Via de Administração		
IFA Único	Sim	IFA Único		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Conservação		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"	Restrição de prescrição		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso		
Destinação	Comercial	Destinação		
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais		
Tarja		Tarja		
Medicamento referência	Não	Medicamento referência		
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada		

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL X 500 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO SIMPLES	22	04/03/2004
Validade	24 meses	Validade	Registro	1023506630220
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM	Princípio Ativo		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Embalagem		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 	Local de Fabricação		
Via de Administração	ORAL 1	Via de Administração		
IFA Único	Sim	IFA Único		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Conservação		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"	Restrição de prescrição		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso		
Destinação	Comercial	Destinação		
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais		
Tarja		Tarja		
Medicamento referência	Não	Medicamento referência		

08855 008861

Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Volar

RF

008862 *A.*

~~08657~~
RF

Luís
RF
RF

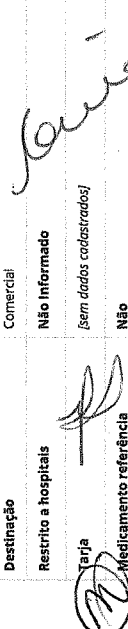
Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: ATENOLOL + CLORTALIDONA	
Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA	Item 67, 68	
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Nome Comercial	ATENOLOL + CLORTALIDONA		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	105830312		
Processo	25351.023590/2003-41		
Vencimento do Registro	08/2019		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	05/08/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303120018
Princípio Ativo	ATENOLOL CLORTALIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - - 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 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	05/08/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303120026
Princípio Ativo	ATENOLOL CLORTALIDONA		

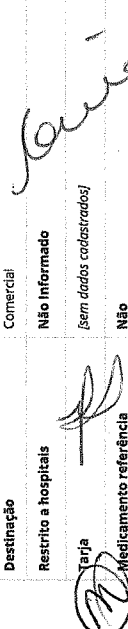
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - - 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 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	
		Valor

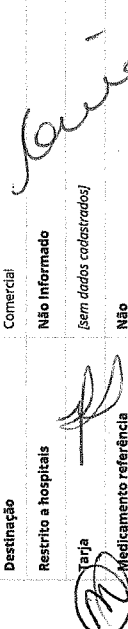
Grams 67-68
008853
08858

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA	
CNPJ	53.162.095/0001-06	Autorização	1.01.213-1
Nome Comercial	BETALOR		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	112130324		
Processo	25351.000707/2003-18		
Vencimento do Registro	09/2018		

Detalhe do Produto: BETALOR			
Forma Farmacêutica		Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 25 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14		5	04/09/2003
Validade	24 meses	Registro	1121303240053
Princípio Ativo	ATENLOLOL BESILATO DE ANLODIPINO <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja			
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 25 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	04/09/2003
Validade	24 meses	Registro	1121303240061
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENLOLOL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja			
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	04/09/2003
Validade	24 meses	Registro	1121303240071
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENLOLOL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja			
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Grams 89

0885.9
00885.9

Destinação	Comercial	Data de Publicação	
Restrito a hospitais	Não informado	Nº Apres.	10
Terja	[sem dados cadastrados]	Data de Publicação	04/09/2003
Medicamento referência	Não	Nº Apres.	11
Apresentação fracionada	Não	Data de Publicação	11/1303240118
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	
5,0 MG + 50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	10	
Validade	24 meses	Registro	1121303240101
Princípio Ativo	ATENOLOL BESILATO DE ANLODIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Terja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	
5,0 MG + 25 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA	11	
Validade	24 meses	Registro	1121303240118
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

008860
008865

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG + 50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	04/09/2003
Validade	24 meses	Registro	1121303240088
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Terja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG + 25 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	04/09/2003
Validade	24 meses	Registro	1121303240096
Princípio Ativo	ATENOLOL BESILATO DE ANLODIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Javier

17
18

Validade	24 meses	Registro	1121303240010
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 25 MG COM CT 2 BL AL PLAST AMB X 15		COMPRIMIDO SIMPLES	2	04/09/2003
Validade	24 meses	Registro	1121303240029	
Princípio Ativo	ATENOLOL BESILATO DE ANLODIPINO			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.
5,0 MG + 50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15		CAPSULA GELATINOSA DURA	12
Validade	24 meses	Registro	1121303240126
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.
5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAST AMB X 14		COMPRIMIDO SIMPLES	1

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.
5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAST AMB X 14		COMPRIMIDO SIMPLES	1
Validade	24 meses	Registro	1121303240126
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.
5 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAST AMB X 14		COMPRIMIDO SIMPLES	1

008866

088661

Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 50 MG COM CT 2 BL AL PLAST AMB X 14	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/09/2003
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLIDIPINO ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ		
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG + 50 MG COM CT 2 BL AL PLAST AMB X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	4	04/09/2003
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLIDIPINO ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 LUZ		
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		
<input type="button" value="Voltar"/>			

X

08862

008867

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LOTAR	
Nome da Empresa	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA
CNPJ	53.162.095/0001-06
Nome Comercial	LOTAR
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACÖES MEDICAMENTOSAS
Registro	112130323
Processo	25351.013129/2003-80
Vencimento do Registro	07/2018
Autorização	1.01.213-1

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica		Nº Apres.	1	Data de Publicação	17/07/2003
5,0 MG + 100,0 MG CAP DURA CT STR X 14		CAPSULA GELATINOSA DURA		Registro			
Validade	24 meses						
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica		Nº Apres.	2	Data de Publicação	17/07/2003
5,0 MG + 100,0 MG CAP DURA CT STR X 30		CAPSULA GELATINOSA DURA		Registro			
Validade	24 meses						
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica		Nº Apres.	3	Data de Publicação	17/07/2003
2,5 MG + 50,0 MG CAP DURA CT STR X 14		CAPSULA GELATINOSA DURA		Registro			
Validade	24 meses						
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG + 50,0 MG CAP DURA CT STR X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	17/07/2003
Validade	Registro		
	1121303230041		
Princípio Ativo			
BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica			
Complemento Diferencial de Apresentação			
	[sem dados cadastrados]		
Embalagem			
	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação			
	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração			
IFA Único	ORAL 1		
Conservação	Não		
	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		
Terça			
	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência			
	Não		
Apresentação fracionada			
	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG + 50,0 MG CAP DURA CT STR X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	17/07/2003
Validade	Registro		
	1121303230058		
Princípio Ativo			
BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica			
Complemento Diferencial de Apresentação			
	[sem dados cadastrados]		
Embalagem			
	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação			
	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração			
IFA Único	ORAL 1		
Conservação	Não		
	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 [sem dados cadastrados]		
Terça			
	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência			
	Não		
Apresentação fracionada			
	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG + 100,0 MG CAP DURA CT STR X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	17/07/2003
Validade	Registro		
	24 meses 1121303230066		
Princípio Ativo			
BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica			
Complemento Diferencial de Apresentação			
	[sem dados cadastrados]		
Embalagem			
	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação			
	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração			
IFA Único	ORAL 1		
Conservação	Não		
	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		
Terça			
	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência			
	Não		
Apresentação fracionada			
	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG + 100,0 MG CAP DURA CT STR X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	17/07/2003
Validade	Registro		
	24 meses 1121303230074		
Princípio Ativo			
BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica			
Complemento Diferencial de Apresentação			
	[sem dados cadastrados]		
Embalagem			
	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

008869

088691

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1121303230090
Via de Administração	ORAL 1	Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica		
Via de Administração	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Via de Administração	ORAL 1		
Destinação	Comercial	IFA Único	Não		
Restrito a hospitais	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial		
Apresentação	ATIVA	Restrito a hospitais	Não Informado		
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Nº Apres.	8	Medicamento referência	Não		
Data de Publicação	17/07/2003	Apresentação fracionada	Não		
Validade	24 meses	Registro	1121303230082		
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1121303230082
Via de Administração	ORAL 1	Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica		
Via de Administração	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Via de Administração	ORAL 1		
Destinação	Comercial	IFA Único	Não		
Restrito a hospitais	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial		
Apresentação	ATIVA	Restrito a hospitais	Não Informado		
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Nº Apres.	9	Medicamento referência	Não		
Data de Publicação	17/07/2003	Apresentação fracionada	Não		
Validade	24 meses	Registro	1121303230080		
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1121303230104
Via de Administração	ORAL 1	Princípio Ativo	losartana potássica BESILATO DE ANLODIPINO		
Via de Administração	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Via de Administração	ORAL 1		
Destinação	Comercial	IFA Único	Não		
Restrito a hospitais	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial		
Apresentação	ATIVA	Restrito a hospitais	Não Informado		
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Nº Apres.	10
Nº Apres.	10	Data de Publicação	17/07/2003		
Data de Publicação	17/07/2003				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1121303230080
Via de Administração	ORAL 1	Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica		
Via de Administração	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Via de Administração	ORAL 1		
Destinação	Comercial	IFA Único	Não		
Restrito a hospitais	Não Informado	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial		
Apresentação	ATIVA	Restrito a hospitais	Não Informado		
Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Forma Farmacéutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Nº Apres.	9
Nº Apres.	9	Data de Publicação	17/07/2003		
Data de Publicação	17/07/2003				

008870
08865
[assinatura]

Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
2,5 MG + 100,0 MG CAP DURA CT STR X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	11	17/07/2003	
Validade	24 meses	Registro	1121303230112	
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO Isoraxina potássica			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
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	<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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5,0 MG + 100,0 MG CAP DURA CT STR X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	12	17/07/2003	
Validade	24 meses	Registro	1121303230120	
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO Isoraxina potássica			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
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	<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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5,0 MG + 50,0 MG CAP DURA CT STR X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA	13	17/07/2003	
Validade	24 meses	Registro	1121303230139	
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO Isoraxina potássica			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
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	<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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5,0 MG + 50,0 MG CAP DURA CT STR X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	14	17/07/2003	
Validade	24 meses	Registro	1121303230147	
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO Isoraxina potássica			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
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 <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado		
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG + 50,0 MG CAP DURA CT STR X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	15	17/07/2003
Validade	24 meses	Registro	1121303230155
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica		
Complemento Diferencial de Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
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 <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado		
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG + 50,0 MG CAP DURA CT STR X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	16	17/07/2003

Validade	24 meses	Registro	1121303230153
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO losartana potássica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial de Apresentação	• Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de fabricação	ORAL 1		
Via de Administração	Não		
IFA Único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Conservação	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de prescrição	Comercial		
Restrição de uso	Não Informado		
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

008657

008872

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		EIMS S/A		Detalhe do Produto: maleato de dexclorfeniramina + betametasona	
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1	Itam 98	
Nome Comercial	maleato de dexclorfeniramina + betametasona				
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS				
Registro	102350736				
Processo	25351.146890/2004-88				
Vencimento do Registro	02/2020				

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	1	Data de Publicação	23/02/2005
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10							
Validade	24 meses	Registro	1023507360014				
Princípio Ativo	MALEATO DE DEKLORFENIRAMINA BETAMETASONA						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO LEITOSO						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	2	Data de Publicação	23/02/2005
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20							
Validade	24 meses	Registro	1023507360022				
Princípio Ativo	MALEATO DE DEKLORFENIRAMINA BETAMETASONA						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE						

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	ORAL	Não	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	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	3	Data de Publicação	23/02/2005
Via de Administração	[sem dados cadastrados]																	
IFA Único	[sem dados cadastrados]																	
Conservação	[sem dados cadastrados]																	
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]																	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]																	
Destinação	[sem dados cadastrados]																	
Restrito a hospitais	[sem dados cadastrados]																	
Tarja	[sem dados cadastrados]																	
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]																	
Apresentação fracionada	[sem dados cadastrados]																	
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	3	Data de Publicação	23/02/2005											
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30																		
Validade	24 meses	Registro	1023507360030															
Princípio Ativo	MALEATO DE DEKLORFENIRAMINA BETAMETASONA																	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]																	
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE																	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [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	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	4	Data de Publicação	23/02/2005											
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 40																		

Validade	24 meses	Registro	1023507360049
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] 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	ATIVA		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	5
Validade	24 meses	Registro	1023507360057
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] 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		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	6
Validade	24 meses	Registro	1023507360065
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	7
Validade	24 meses	Registro	1023507360073
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		

008874
08859

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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507360081
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 40	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507360091
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	10	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507360103
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	11	23/02/2005

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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507360081
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 40	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507360091
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 40	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507360091
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

008875

08870

8

Saavedra

17

18

19

Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Validade	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30		
Princípio Ativo	24 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação	MALEATO DE DEKLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Validade	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 40		
Princípio Ativo	24 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação	MALEATO DE DEKLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		

Validade	24 meses	Registro	1023507360111
Princípio Ativo	MALEATO DE DEKLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Validade	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 20		
Princípio Ativo	24 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação	MALEATO DE DEKLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Validade	24 meses	Registro	1023507360111
Princípio Ativo	MALEATO DE DEKLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Validade	2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 20		
Princípio Ativo	24 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação	MALEATO DE DEKLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Validade	24 meses	Registro	1023507360121
Princípio Ativo	MALEATO DE DEKLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

008876

008871

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			Data de Publicação	23/02/2005
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		
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	15	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507360154		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	16	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507360162		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] 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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507360170		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	18	23/02/2005		

Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	20	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507360200		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	21	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507360219		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 LUZ E UMIDADE				

Validade	24 meses	Registro	1023507360189		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG + 0,25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	19	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507360197		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] 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]				

Validade	24 meses	Registro	1023507360189		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] 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]				

008873

008873

Restrição de prescrição	Venda sob 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

Voltar

Jacinto

(M)

(B)

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

08874

[Handwritten signature]

008879

[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		ALGERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	
CNPJ	43.426.626/0001-77	Autorização	1.001.147-8
Nome Comercial	GANFORT		
Classe Terapêutica	ANTIGLAUCOMATOSOS		
Registro	101470171		
Processo	25351.312372/2006-21		
Vencimento do Registro	10/2022		

Itam 102

Detalhe do Produto: GANFORT			
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO OFTALMICA	Nº Apres.	1
Apresentação [ATIVA]	0,3 MG/ML + 5,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 1,5 ML	Data de Publicação	22/10/2007
Validade	12 meses	Registro	1014701710018
Princípio Ativo	BIMATOPROSTA MALEATO DE TIMOLOL <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	OCULAR		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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]	0,3 MG/ML + 5,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 3,0 ML	Nº Apres.	2
Validade	18 meses	Registro	1014701710025
Princípio Ativo	BIMATOPROSTA MALEATO DE TIMOLOL <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Janeiro

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	OCULAR		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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		

Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO OFTALMICA	Nº Apres.	3
Apresentação [ATIVA]	0,3 MG/ML + 5,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 3,5 ML	Data de Publicação	22/10/2007
Validade	18 meses	Registro	1014701710034
Princípio Ativo	MALEATO DE TIMOLOL BIMATOPROSTA <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	OCULAR		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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]	0,3 MG/ML + 5,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML	Nº Apres.	4
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO OFTALMICA	Data de Publicação	22/10/2007

088880
08875

Validade	18 meses	Registro	1014701710042
Princípio Ativo	BIMATOPROSTA MILENATO DE TIMOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OCULAR		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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		
	<input type="button" value="Voltar"/>		

08876

008881

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Ems S/A		Detalhe do Produto: BROMAZEPAM	
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1		
Nome Comercial	BROMAZEPAM				
Classe Terapêutica	ANSIOLÍTICOS SIMPLES				
Registro	102350469				
Processo	25351.015955/00-59				
Vencimento do Registro	08/2020				
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	28/08/2000		
Validade	24 meses	Registro	1023504690013		
Princípio Ativo	BROMAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (PVC LAMINADO CRISTAL INCOLOR 165 X 0,25 mm + ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO COM RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC OU PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 "B"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Preta				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	28/08/2000		
Validade	24 meses	Registro	1023504690031		
Princípio Ativo	BROMAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (PVC LAMINADO CRISTAL INCOLOR 165 X 0,25 mm + ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO COM RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC OU PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 "B"				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Preta				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	28/08/2000		
Validade	24 meses	Registro	1023504690021		
Princípio Ativo	BROMAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (PVC LAMINADO CRISTAL INCOLOR 165 X 0,25 mm + ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO COM RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC OU PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 "B"		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.
3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	28/08/2000
Validade	24 meses	Registro	1023504690031
Princípio Ativo	BROMAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (PVC LAMINADO CRISTAL INCOLOR 165 X 0,25 mm + ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO COM RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC OU PVDC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 "B"		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <small>ATIVA</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	28/08/2000
Validade	Registro		
24 meses	1023504690048		
Princípio Ativo	BROMAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE (PVC LAMINADO CRISTAL INCOLOR 165 X 0,25 mm + ESTRUTURA DE ALUMÍNIO DURO COM RESINA TERMOSELANTE INCOLOR UNIVERSAL PARA SELAGEM EM PVC OU PVDC) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slim		
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 "B"		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

Jacinto

[assinatura]

[assinatura]

R.

08878

008883

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa	EMS S/A	Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE BUPROPIONA
CNPJ	57.507.379/0003-65	Autorização
Nome Comercial	CLORIDRATO DE BUPROPIONA	1.00.235-1
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	
Registro	102351231	
Processo	25351.404585/2016-43	
Vencimento do Registro	10/2022	

Nome da Empresa	EMS S/A	Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE BUPROPIONA
CNPJ	57.507.379/0003-65	Autorização
Nome Comercial	CLORIDRATO DE BUPROPIONA	1.00.235-1
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	
Registro	102351231	
Processo	25351.404585/2016-43	
Vencimento do Registro	10/2022	

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 10	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	1	02/10/2017
Validade	Registro		
24 meses	1023512310011		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Carrollina) 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 20	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	2	02/10/2017
Validade	Registro		
24 meses	1023512310021		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

- Primária - Blisters de alumínio e alumínio
- Secundária - Cartucho (Carrollina)

Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	3	02/10/2017
Validade	Registro		
24 meses	1023512310038		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blisters de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Carrollina) 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Grams 123
008879
008884

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 60	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	4	02/10/2017
Validade	Registro		
	24 meses		1023512310046
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartolina) 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitalis	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 90	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	5	02/10/2017
Validade	Registro		
	24 meses		1023512310054
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartolina) 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitalis	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 100	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	6	02/10/2017
Validade	Registro		
	24 meses		1023512310062
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartolina) 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitalis	S		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 150	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	7	02/10/2017
Validade	Registro		
	24 meses		1023512310070
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - Blistar de alumínio e alumínio • Secundária - Cartucho (Cartolina) 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

008825

08880

Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	S				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 10	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	8	02/10/2017		
Validade	24 meses	Registro	1023512310089		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Carrolline) 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 20	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	9	02/10/2017		
Validade	24 meses	Registro	1023512310057		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Carrolline) 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG COM REV LIB PROL CT BL AL AL X 30	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	10	02/10/2017		
Validade	24 meses	Registro	1023512310100		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Carrolline) 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

008880

08881

Destinação	Comercial	Nº Apres.	13	Data de Publicação	02/10/2017
Restrito a hospitais	N	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada
Tarja	Vermelha sob restrição	Validade	24 meses	Validade	24 meses
Medicamento referência	Não	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA
Apresentação fracionada	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Apresentação ATIVA		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartolina) 	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartolina)
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	• EMS S/A - BRASIL		Fabricantes Internacionais		• EMS S/A - BRASIL
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		<i>[sem dados cadastrados]</i>		<i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim	IFA único	Sim	IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto	Restrição de uso	Adulto	Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar	Destinação	Hospitalar	Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	S	Restrito a hospitais	S	Restrito a hospitais	S
Tarja	Vermelha sob restrição	Tarja	Vermelha sob restrição	Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não

008882

008882





Apresentação ATIVA		Nº Apres.	11	Data de Publicação	02/10/2017
Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada
Validade	24 meses	Validade	24 meses	Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartolina) 	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartolina) 	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blistar de alumínio e alumínio Secundária - Cartucho (Cartolina)
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	• EMS S/A - BRASIL		Fabricantes Internacionais		• EMS S/A - BRASIL
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		<i>[sem dados cadastrados]</i>		<i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim	IFA único	Sim	IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto	Restrição de uso	Adulto	Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N	Restrito a hospitais	N	Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição	Tarja	Vermelha sob restrição	Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não

79

79

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	5
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

X.

008888

08883

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde	
<i>Item 157</i>	
Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	LATINFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA
CNPJ	60.084.456/0001-09
Produto	PLENIGELL
Autorização	8.02.664-3
Modelo Produto Médico	
5, 10, 15 ml.	
Nome Técnico	Solucao Para Uso Oftalmologico
Registro	80266430003
Processo	25351.557361/2009-52
Origem do Produto	• FABRICANTE: LATINFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	26/07/2015
<input type="button" value="Voltar"/>	

(17)
(14)
Jovene
[Signature]
[Signature]

Grams 157
008889
~~*08884*~~
[Signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA		Detalhe do Produto: PROFENID	
CNPJ	02.685.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3	It sm 179	
Nome Comercial	PROFENID				
Classe Terapêutica	ANTIINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS				
Registro	113000271				
Processo	25992.002531/74				
Vencimento do Registro	08/2021				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 24		CAPSULA GELATINOSA DURA	1	14/10/2001	
Validade	24 meses		Registro	1130002710017	
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais			
		<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Via de Administração		ORAL			
IFA Único	Slim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Adulto				
Restrito a hospitais	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 20		COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	2	14/10/2001	
Validade	18 meses		Registro	1130002710025	
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID ENTÉRICO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais			
		<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Slim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Adulto				
Restrito a hospitais	Comercial				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
200 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 10		COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	7	14/10/2001	
Validade	18 meses		Registro	1130002710076	
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID RETARD				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais			
		<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Slim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
100 MG PO LIQF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS		PO LIQFILO INJETAVEL	15	14/10/2001	
Validade	36 meses		Registro	1130002710157	

Apresentação fracionada		Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL OR CT RR CGT VD AMB X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	21	14/10/2001
Validade	Registro		
24 meses	CETOPROFENO		1130002710211
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Embalagem	Fabricantes Nacionais		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 01 ano		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

008885
008891

Apresentação fracionada		Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	18	14/10/2001
Validade	Registro		
24 meses	1130002710181		
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Embalagem	Fabricantes Nacionais		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		

17
18
26

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica XAROPE	Nº Apres. 29	Data de Publicação 14/10/2001		
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML - SER DOS					
Validade	24 meses	Registro 1130002710297			
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID PEDIÁTRICO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Pediátrico acima de 6 meses				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	Sem Tarja				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	Nº Apres. 30	Data de Publicação 14/10/2001		
150 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10					
Validade	24 meses	Registro 1130002710300			
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	BI - PROFENID				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTIER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica GEL	Nº Apres. 27	Data de Publicação 14/10/2001		
25 MG/G GEL DERM CT BG AL X 30 G					
Validade	24 meses	Registro 1130002710270			
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	TOPICA				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica GEL	Nº Apres. 23	Data de Publicação 14/10/2001		
25 MG/G GEL DERM CT BG AL X 60 G					
Validade	24 meses	Registro 1130002710289			
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	TOPICA				
IFA Único	Sim				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - 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		
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
100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 10	SUPOSITORIO RETAL	32	14/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1130002710327
Princípio Ativo	CETOPROFENO		

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais • SANOFI-AVENTIS DE MÉXICO S.A. DE C.V. - MÉXICO		
Via de Administração	RETAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) Venda sob Prescrição Médica		
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
100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 12	SUPOSITORIO RETAL	33	14/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1130002710335

Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais • SANOFI-AVENTIS DE MÉXICO S.A. DE C.V. - MÉXICO		
Via de Administração	RETAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) Venda sob Prescrição Médica		
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
100 MG SUP RETAL CT STR AL/AL X 6	SUPOSITORIO RETAL	34	14/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1130002710343
Princípio Ativo	CETOPROFENO		

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais • SANOFI-AVENTIS DE MÉXICO S.A. DE C.V. - MÉXICO		
Via de Administração	RETAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) Venda sob Prescrição Médica		
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		

088888
008893

Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG/ML SOL. INJ. IM CX. 2 AMP. VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	37	14/10/2001		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	INTRAVASCULAR				
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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOS	XAROPE	38	14/10/2001		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID PEDIÁTRICO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
150 MG COM REV LIB PROL CT BLAL PLAS TRANS X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	35	14/10/2001		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	BI-PROFENID				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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)				
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		
100 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS TRANS X 3	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	36	14/10/2001		
Validade	18 meses	Registro			
Princípio Ativo	CETOPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID ENTÉRICO				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Pediatríco acima de 6 meses		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/MIL SOL OR CT BG PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUCAO ORAL	40	14/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1130002710408
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID GOTAS		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BIVAGA DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 01 ano		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/L X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	41	14/10/2001
Validade	18 meses	Registro	1130002710416
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID RETARD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 01 ano		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG PÓ LIQ/IF IV CX 100 FA VD INC	PO LIQ/FILO PARA SOLUCAO INJETAVEL	16	14/10/2001
Validade	36 meses	Registro	1130002710165
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID IV		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • Famar Health Care Services Madrid, S.A.U - ESPANHA		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA Único	Slim		
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 <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUCAO ORAL	20	14/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1130002710203

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 01 ano		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/L X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	41	14/10/2001
Validade	18 meses	Registro	1130002710416
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID RETARD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Princípio Ativo	CETOPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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
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"/> INATIVA	
Forma Farmacéutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
100 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10	Nº Apres. 31
Validade	24 meses
Princípio Ativo	CETOPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID ENTERICO
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não

Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	
Forma Farmacéutica	SOLUÇÃO ORAL
20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 20 ML	Nº Apres. 39
Validade	24 meses
Princípio Ativo	CETOPROFENO
Complemento Diferencial da Apresentação	PROFENID GOTAS
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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
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

Voltar

08891

008896

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

08892

1008897

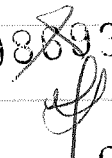
Detalhe do Produto: TORAGESIC

Nome da Empresa	EMS SIGMA PHARMA LTDA		
CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Nome Comercial	TORAGESIC		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	135690611		
Processo	25351.652689/2010-02		
Vencimento do Registro	09/2021		


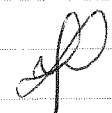



Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM SUBL CT FR VD AMB X 10	Comprimido	1	22/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906110017
Princípio Ativo	trometamol ceterolaco		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR 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		
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
10 MG COM SUBL CT FR VD AMB X 5	Comprimido	2	22/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906110025
Princípio Ativo	trometamol ceterolaco		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

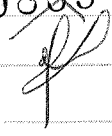
Princípio Ativo	trometamol cetorolaco
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes 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	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

08893

 008898

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM SUBL CT FR VD AMB X 30	Comprimido	5	22/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906110051
Princípio Ativo	trometamol cetorolaco		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <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	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		


 Javiera

  





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

08891


008399


Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL CT FR GOT VD AMB X 10 ML	Solução	9	22/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906110092
Princípio Ativo	trometamol cetorolaco		
Complemento Diferencial da Apresentação	TORASEGIC		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	[sem dados cadastrados]		
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/ML SOL CT FR GOT VD AMB X 20 ML	Solução	10	22/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906110106
Princípio Ativo	trometamol cetorolaco		
Complemento Diferencial da Apresentação	TORASEGIC		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

José





Validade	24 meses	Registro	1356906110068
Princípio Ativo	trometamol ceterolaco		
Complemento Diferencial da Apresentação	TORASEGIC	-08895	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> GERMED FARMACEUTICA LTDA - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
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		
<input type="button" value="Voltar"/>			

Voltar

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados		Detalhes do Produto		
Nome da Empresa	LABORATÓRIOS STEFEL LTDA	Item	188	
CNPJ	63.064.653/0001-54	Autorização	2001903	
Produto	STIPROX SHAMPOO			
Categoria	XAMPU ANTICASPA / ANTIQUEDA E/OU OUTROS BENEFÍCIOS ESPECÍFICOS QUE JUSTIFIQUEM A COMPROVAÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, PÓ OU SÓLIDO)			
Processo	25000.001734/00-38			
Vencimento do Registro	01/09/2015 <input type="checkbox"/> Produto em processo de revalidação			
Publicação do Registro	19/10/2004			
Nº Apresentação		Registro	Tonalidade	
Q 1	FRASCO DE PLÁSTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	201900047.001-7	Não se aplica para essa categoria	
Petições				
Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 999101/06-0	10/08/2000		288 - Modif.de Formula, c Materias-Primas Novas	Publicado deferimento
Q 999101/06-1	10/08/2000		289 - Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2	Publicado deferimento
Q 999101/06-2	05/06/2001		289 - Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2	Publicado deferimento
Q 242048/04-1	19/10/2004	1874242004	238 - Revalidação de Registro de Produto Grau 2	Publicado deferimento
Q 675625/09-5	09/05/2010	18748972009	238 - Revalidação de Registro de Produto Grau 2	Publicado deferimento
				<input type="button" value="Voltar"/>

Carolina

(70)

(B)

JP

JP

Grams 188

008901

08696

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: DEPOSTERON	
Nome da Empresa	EMS SIGMA PHARMA LTDA	Item 195	
CNPJ	00.923.140/0001-31	Autorização	1.03.569-5
Nome Comercial	DEPOSTERON		
Classe Terapêutica	HORMONIO GONADOTROFICO		
Registro	135690600		
Processo	25351.592246/2010-31		
Vencimento do Registro	02/2019		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	07/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906000017
Princípio Ativo	CIPIONATO DE TESTOSTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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			
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	07/02/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906000025
Princípio Ativo	CIPIONATO DE TESTOSTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
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

Voliar

Gramms 195

008902
08897

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA	
CNPJ	02.685.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3
Nome Comercial	URBANIL		
Classe Terapêutica	ANSIOLÍTICOS SIMPLES		
Registro	113000236		
Processo	25995.019842/74		
Vencimento do Registro	11/2021		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	04/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1130002360016
Princípio Ativo	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> • SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
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 COM CT FR VD INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	04/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1130002360024
Princípio Ativo	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> • SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
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
10 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1130002360032
Princípio Ativo	CLOBAZAM		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO COLORIDO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> • SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
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 COM CT BL AL PLAS LAR X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	04/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1130002360040

Princípio Ativo	CLOBAZAM	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	COMPRIMIDO SIMPLES	6	04/03/1996
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO COLORIDO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	24 meses	Registro	1130002360067
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"			
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			






Princípio Ativo	CLOBAZAM	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	COMPRIMIDO SIMPLES	7	04/03/1996
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	24 meses	Registro	1130002360075
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não informado			

Princípio Ativo	CLOBAZAM	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	COMPRIMIDO SIMPLES	5	04/03/1996
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO COLORIDO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	24 meses	Registro	1130002360059
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"			
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			

Princípio Ativo	CLOBAZAM	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	COMPRIMIDO SIMPLES	5	04/03/1996
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	24 meses	Registro	1130002360059
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"			
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			

Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	8	04/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1130002360083
Princípio Ativo	CLOBAZAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • SANDRAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

08700

008905

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		FARMOQUÍMICA S/A		Detalhe do Produto: DOLAMIN	
CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6	Item 213	
Nome Comercial	DOLAMIN				
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS				
Registro	103900139				
Processo	25351.202887/2002-90				
Vencimento do Registro	02/2018				

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 16		COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/02/2003
Validade	36 meses	Registro	1039001390016	
Princípio Ativo	CLONIXINATO DE LISINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais
		<ul style="list-style-type: none"> LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL FARMOQUÍMICA S/A - RIO DE JANEIRO - 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	
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
125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10		COMPRIMIDO REVESTIDO	2	26/02/2003
Validade	36 meses	Registro	1039001390024	
Princípio Ativo	CLONIXINATO DE LISINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL
- FARMOQUÍMICA S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

ORAL

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]

Comercial

Não informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Não

Não

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Data de Publicação

26/02/2003

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Nº Apres.

3

Registro

1039001390032

Apresentação ATIVA

125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30

Validade

36 meses

Princípio Ativo

CLONIXINATO DE LISINA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL
- FARMOQUÍMICA S/A - RIO DE JANEIRO - 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

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Comercial

Não informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Não

Não

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Grams 213

008906

08701

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CX 6 AMP VD AMB X 4 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	4	26/02/2003
Validade	36 meses	Registro	1039001390040
Princípio Ativo	CLONINATO DE LISINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAIMA PARA AMPOLA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> FARMOQUÍMICA S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	26/02/2003
Validade	36 meses	Registro	1039001390059
Princípio Ativo	CLONINATO DE LISINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORVITA LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA - RIO DE JANEIRO - BRASIL FARMOQUÍMICA S/A - RIO DE JANEIRO - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Voltar	

008907

08702

Consultas / Medicamentos

Nome da Empresa		LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA		Data de Publicação	
CNPJ	61.150.447/0001-31	Autorização	1.00.146-4		
Nome Comercial	BALCOR				
Classe Terapêutica	VASODILATADORES				
Registro	101460050				
Processo	25001.016348/83				
Vencimento do Registro	05/2019				
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
90 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA		4	19/06/1998	
Validade	36 meses	Registro		1014600500042	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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 <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	Não Informado				
Restrição a hospitais	Não Informado				
Tarja	Não Informado				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
180 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA		5	19/06/1998	
Validade	36 meses	Registro		1014600500050	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD				

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricantes Nacionais
- LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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
(sem dados cadastrados)

Restrição de uso

(sem dados cadastrados)

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado
(sem dados cadastrados)

Tarja

(sem dados cadastrados)

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

COMPRIMIDO SIMPLES

6

19/06/1998

Validade

36 meses

Registro

1014600500059

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE DILTIAZEM
(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial da Apresentação

(sem dados cadastrados)

Embalagem

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

Local de Fabricação

- Fabricantes Nacionais
- LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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
(sem dados cadastrados)

Restrição de uso

(sem dados cadastrados)

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado
(sem dados cadastrados)

Tarja

(sem dados cadastrados)

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

Opms 232

008908

08/03

Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	18	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500182
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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		
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
300 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	19	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500190
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		

30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	7	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500077
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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		
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
120 MG CAP CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	13	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500131
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

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	
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	20	19/06/1998	
Validade	36 meses	Registro	1014600500204	
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais			
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	
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	21	19/06/1998	
Validade	36 meses	Registro	1014600500212	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais			
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	
30 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26	19/06/1998	
Validade	36 meses	Registro	1014600500263	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais			
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	
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	21	19/06/1998	
Validade	36 meses	Registro	1014600500212	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

008910

08705

Data de Publicação

Nº Apres.

Forma Farmacêutica

Apresentação ATIVA

Forma Farmacêutica

Apresentação ATIVA

Forma Farmacêutica

Apresentação ATIVA

Forma Farmacêutica

Apresentação ATIVA

Forma Farmacêutica

Apresentação ATIVA

90 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERACAO RETARDADA	19/06/1998	
Validade	36 meses	1014600500271	Registro
Princípio Ativo	BALCOR RETARD		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL 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 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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERACAO RETARDADA	28	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500281
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERACAO RETARDADA	29	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500298
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERACAO RETARDADA	30	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500301
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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	Não Informado			
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
120 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	31	19/06/1998	
Validade	36 meses	Registro	1014600500311	
Princípio Ativo	BALCOR RETARD			
Complemento Diferencial da Apresentação				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL 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 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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	35	19/06/1998	
Validade	36 meses	Registro	1014600500352	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				Data de Publicação	19/06/1998
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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	Não Informado					
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>					
Medicamento referência	Não					
Apresentação fracionada	Não					
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação			
90 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	39	19/06/1998			
Validade	36 meses	Registro	1014600500395			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM					
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>					
Via de Administração	ORAL					
IFA Único	Sim					
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°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					

08707

008912

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	41	19/06/1998
Validade	Registro		
36 meses	1014600500417		
Princípio Ativo			
CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação			
BALCOR RETARD			
Embalagem			
• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação			
Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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			
Não Informado			
Tarja			
<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência			
Não			
Apresentação fracionada			
Não			

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	43	19/06/1998
Validade	Registro		
36 meses	1014600500433		
Princípio Ativo			
CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação			
BALCOR RETARD			
Embalagem			
• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de fabricação			
Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
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			
<i>[sem dados cadastrados]</i>			

008913

08708

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 [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CX BL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	19/06/1998		
Validade	24 meses	Registro	1014600500091		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS 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 [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CX BL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	10	19/06/1998		
Validade	24 meses	Registro	1014600500103		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS 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 [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
60 MG COM CX BL X 24	COMPRIMIDO SIMPLES	11	19/06/1998		
Validade	24 meses	Registro	1014600500111		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS 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 [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
90 MG CAP CX BL X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	12	19/06/1998		

Validade	24 meses	Registro	1014600500121
Princípio Ativo	BALCOR RETARD		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • 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	Não		
Conservação	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
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
90 MG COMP CX BL X 24	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	14	19/06/1998
Validade	24 meses	Registro	1014600500146
Princípio Ativo	BALCOR RETARD		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • 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	Não		
Conservação	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
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
25 MG PO LIOFIL INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE AMP DIL X 5 ML	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	15	19/06/1998
Validade	24 meses	Registro	1014600500158
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO AMPOLA • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
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		

Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG PO LIOFIL CT FA AMP VD INC + AMP DIL X 10 ML	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	16	19/06/1998
Validade	24 meses	Registro	1014600500166
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO AMPOLA • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
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				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	17	19/06/1998		
Validade	24 meses	Registro	101460500174		
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> 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	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 <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CT 6 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	22	19/06/1998		
Validade	36 meses	Registro	101460500220		
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> 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	Não				
IFA Único	[sem dados cadastrados]				
Conservação	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]				
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
60 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	23	19/06/1998		
Validade	36 meses	Registro	101460500239		
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORÁTORIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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 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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
60 MG COM CT 4 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	24	19/06/1998		

Validade	36 meses	Registro	1014600500247
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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	Não informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA			
60 MG COM CT 6 BL AL PLAS INC X 15	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	25
Validade	36 meses	Registro	1014600500255
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	Não		
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	<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"/> INATIVA			
90 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 50 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	Nº Apres.	32
Validade	24 meses	Registro	1014600500360
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL <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		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA			
90 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROEMULSAO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	Nº Apres.	33
Validade	36 meses	Registro	1014600500379
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM AMIDO		
Complemento Diferencial da Apresentação	BALCOR RETARD		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		

008917

08/12

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica <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"/> [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 1 (EMBALAGEM HOSPITALAR)	COMPRIMIDO SIMPLES	34	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500344
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica <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"/> [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB-HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	36	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500360
Princípio Ativo	CLORIDRATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO Secundária - CAIXA COM CAMIA PARA AMPOLA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica <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"/> [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	37	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500379
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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"/> [MATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
90 MG CAP AP CT 50 BL AL PLAS INC X 1 (EMBALAGEM HOSPITALAR)	CAPSULA AMILACEA	38	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500387

08713
008910

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO 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
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 50 BL AL PLAS INC X (EMBALAGEM HOSPITALAR)	CAPSULA AMILACEA	40	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500409
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
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		
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG CAP AP CT 50 BL AL PLAS INC X (EMBALAGEM HOSPITALAR)	CAPSULA + COMPRIMIDO REVESTIDO + CAPSULA	42	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500425
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM AMIDO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMÍNIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] 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 [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG CAP AP CT 50 BL AL PLAS INC X (EMBALAGEM HOSPITALAR)	CAPSULA + COMPRIMIDO REVESTIDO + CAPSULA	44	19/06/1998
Validade	36 meses	Registro	1014600500441
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMÍNIO PVC 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		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COMP CT BL AP PLAS INC X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	46	19/06/1998
Validade	60 meses	Registro	1014600500468
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS BALDACCI LTDA - SÃO PAULO - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

008920

08715

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Cloridrato de diltiazem

Itens 233

Nome da Empresa	EMS S/A	
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização 1.00.235-1
Nome Comercial	Cloridrato de diltiazem	
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES	
Registro	102350740	
Processo	25351.225469/2004-32	
Vencimento do Registro	01/2020	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	11	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400113
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	12	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400121
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL
- EMS S/A - 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

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

30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)

COMPRIMIDO SIMPLES

13

20/01/2005

Validade

24 meses

Registro

1023507400131

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE DILTIAZEM

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL
- EMS S/A - 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

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

60 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20

COMPRIMIDO SIMPLES

14

20/01/2005

Grams 233

08715

008921

Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	Forma Farmacêutica	16	20/01/2005
Validade	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro	1023507400164
Princípio Ativo	24 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
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	ATIVA	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50	Forma Farmacêutica	17	20/01/2005
Validade	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro	1023507400172
Princípio Ativo	24 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		

Validade	24 meses	Registro	1023507400148
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> TECNOPHARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EMBALAGENS LTDA EPP - SÃO PAULO - BRASIL Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> [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	ATIVA	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 25	Forma Farmacêutica	15	20/01/2005
Validade	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro	1023507400155
Princípio Ativo	24 meses		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
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		

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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	18	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400180
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> TECNOPHARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EMBALAGENS LTDA EPP - SÃO PAULO - BRASIL Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	19	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400199
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> TECNOPHARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EMBALAGENS LTDA EPP - SÃO PAULO - BRASIL Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT FR PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	40	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400407
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMÍNIO PVC TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	41	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400415

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	43	20/01/2005
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	43	20/01/2005
Validade	Registro	
24 meses	1023507400431	
Princípio Ativo		
CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação		
[sem dados cadastrados]		
Embalagem		
• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
Local de Fabricação		
Fabricantes Nacionais		
• EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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		
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	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	44	20/01/2005
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	44	20/01/2005
Validade	Registro	
24 meses	1023507400441	
Princípio Ativo		
CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação		
[sem dados cadastrados]		
Embalagem		
• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
Local de Fabricação		
Fabricantes Nacionais		
• EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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		
Restrição de uso		
[sem dados cadastrados]		
Destinação		
Comercial		
Restrito a hospitais		
Não Informado		

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	42	20/01/2005
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	42	20/01/2005
Validade	Registro	
24 meses	1023507400423	
Princípio Ativo		
CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação		
[sem dados cadastrados]		
Embalagem		
• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
Local de Fabricação		
Fabricantes Nacionais		
• EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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		
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	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	42	20/01/2005
Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	42	20/01/2005
Validade	Registro	
24 meses	1023507400423	
Princípio Ativo		
CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação		
[sem dados cadastrados]		
Embalagem		
• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
Local de Fabricação		
Fabricantes Nacionais		
• EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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		
Restrição de uso		
[sem dados cadastrados]		
Destinação		
Comercial		
Restrito a hospitais		
Não Informado		
Tarja		
[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência		
Não		
Apresentação fracionada		
Não		

008926

08/11/19

[Handwritten signatures and initials]

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
60 MG COM CT FR PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	47	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400474
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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		
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
60 MG COM CT FR PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	48	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400482
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		

08720

008925

Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT FR PLAS OPC X 25	COMPRIMIDO SIMPLES	45	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400458
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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		
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
60 MG COM CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	46	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400466
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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		

Handwritten signatures and initials.

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	RE 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	60 MG COM CT FR PLAS OPC X 200 (EMB-HOSP)	Forma Farmacêutica	COMPRIIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	49	Data de Publicação	20/01/2005		
Validade	24 meses								
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM								
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]								
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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)								
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	30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	Forma Farmacêutica	COMPRIIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	50	Data de Publicação	20/01/2005		
Validade	24 meses								
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM								
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]								
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO								

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - 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								
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"/> INATIVA									
Forma Farmacêutica	30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	Forma Farmacêutica	COMPRIIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	1	Data de Publicação	20/01/2005		
Validade	24 meses								
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM								
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]								
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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								
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"/> INATIVA									
Forma Farmacêutica	30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	Forma Farmacêutica	COMPRIIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	2	Data de Publicação	20/01/2005		
Validade	24 meses								

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	4	20/01/2005
Validade	Registro	
24 meses	1023507400040	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE	
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	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	5	20/01/2005
Validade	Registro	
24 meses	1023507400059	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE	
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	

08722

008927

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	3	20/01/2005
Validade	Registro	
24 meses	1023507400032	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE	
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	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	3	20/01/2005
Validade	Registro	
24 meses	1023507400032	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE	
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	

Handwritten signature and initials.

Handwritten initials.

Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação
60 MG COM CT BLAL PLAS INC X 25	COMPRIMIDO SIMPLES	6		20/01/2005
Validade	24 meses	Registro		1023507400067
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação
60 MG COM CT BLAL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	7		20/01/2005
Validade	24 meses	Registro		1023507400075
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação
60 MG COM CT BLAL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	8		20/01/2005
Validade	24 meses	Registro		1023507400083
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação
60 MG COM CT BLAL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	9		20/01/2005
Validade	24 meses	Registro		1023507400091
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
60 MG COM CT BL AL AL X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	20/01/2005		
Validade	24 meses				1023507400105
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE				
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				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	20	20/01/2005		
Validade	24 meses				1023507400202
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE				

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				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	21	20/01/2005		
Validade	24 meses				1023507400210
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE				
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				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	22	20/01/2005		
Validade	24 meses				1023507400229
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
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		
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL AL X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400237
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
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		

Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	24	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400245
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
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		
Apresentação [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL AL X 25	COMPRIMIDO SIMPLES	25	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400253
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
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				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
60 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	26	20/01/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507400261		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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				
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
60 MG COM CT BL AL/AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	27	20/01/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507400271		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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				
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
60 MG COM CT BL AL/AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	28	20/01/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507400288		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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				
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
60 MG COM CT BL AL/AL X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	29	20/01/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507400296		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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	[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
30 MG COM CT FR PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	30	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400301
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
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		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT FR PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	31	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400318
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		

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		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT FR PLAS TRANS X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	32	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400326
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
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		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT FR PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	33	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507400334

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	• Primária - BUSTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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			
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <small>[MATIVA]</small>				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica			
Data de Publicação	Data de Publicação			
60 MG COM CT FR PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	34	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro		1023507400342
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	• Primária - BUSTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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			
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

Apresentação <small>[MATIVA]</small>				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica			
Data de Publicação	Data de Publicação			
60 MG COM CT FR PLAS TRANS X 25	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	35	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro		1023507400350
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	• Primária - BUSTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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			
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <small>[MATIVA]</small>				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica			
Data de Publicação	Data de Publicação			
60 MG COM CT FR PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	36	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro		1023507400369
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	• Primária - BUSTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> 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			
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>			

Destinação	Comercial	Nº Apres.	Data de Publicação
Restrito a hospitais	Não informado	39	20/01/2005
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Registro	1023507400393
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica		
60 MG COM CT FR PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES		
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
	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 <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso			
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

08729
008924

Medicamento referência	Não	Data de Publicação
Apresentação fracionada	Não	20/01/2005
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	1023507400377
60 MG COM CT FR PLAS TRANS X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	37
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
	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 <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Restrição de uso		
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não informado	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
60 MG COM CT FR PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	20/01/2005
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DILTIAZEM	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	• Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
	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 <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Restrição de uso		

[Handwritten signatures and initials]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 238

Nome da Empresa	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA		
CNPJ	53.162.095/0001-06	Autorização	1.01.213-1
Nome Comercial	CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA		
Classe Terapêutica	ANTI GLAUCOMATOSOS		
Registro	112130326		
Processo	25351.018450/2003-51		
Vencimento do Registro	10/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL. OFT. CT FR PLAS OPC GOTX 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	22/10/2003
Validade	24 meses	Registro	1121303260011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
---------------------	---

Via de Administração	OFTALMOLOGICA
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

Grams 238
008925

08730

Handwritten signatures and initials:
 (Circular stamp)
 (Handwritten signature)
 (Handwritten initials)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: UROVIT	
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	UROVIT		
Classe Terapêutica	ANTISSEPTICOS URINARIOS SIMPLES		
Registro	104971366		
Processo	25351.707759/2008-23		
Vencimento do Registro	11/2020		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 25	DRAGEA SIMPLES	1	07/02/2011
Validade	Registro		
24 meses	1049713660013		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FENAZOPIRIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - 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 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 18	DRAGEA SIMPLES	2	07/02/2011
Validade	Registro		
24 meses	1049713660021		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FENAZOPIRIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	
Fabricantes Nacionais	<ul style="list-style-type: none"> BIO MACRO LABORATÓRIO FARMACÊUTICO LTDA - GUARULHOS - 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 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

Grams 239
008936
08731

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA	
CNPJ	02.685.377/0001-57	Autorização 1.01.300-3
Nome Comercial	ALLEGRA	
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS	
Registro	113000258	
Processo	25000.001469/97-10	
Vencimento do Registro	05/2022	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG COM REV CT BL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	08/05/1997
Validade	48 meses	Registro	1130002580113

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

Via de Administração	ORAL 1
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Sem Tarja
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG COM REV CT BL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	08/05/1997
Validade	48 meses	Registro	1130002580121
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL
- Fabricantes Internacionais
- SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
- MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)

Via de Administração

Sim

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

60 MG COM REV CT BL AL X 10

COMPRIMIDO REVESTIDO

13

08/05/1997

Validade

24 meses

Registro

1130002580131

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE FEXOFENADINA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL
- Fabricantes Internacionais
- MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)
- SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

Via de Administração

Sim

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

60 MG COM REV CT BL AL X 20

COMPRIMIDO REVESTIDO

15

08/05/1997

Validade

24 meses

Registro

1130002580156

08782

Gramas 241

008937

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	20	Data de Publicação	08/05/1997
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	48 meses	Registro	1130002580202		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MOVIA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOPI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL 1	Embalagem					
IFA Único	Sim	Local de Fabricação					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Via de Administração	ORAL 1				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	IFA Único	Sim				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Destinação	Comercial	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrito a hospitais	Não	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos				
Medicamento referência	Não	Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não	Restrito a hospitais	Não				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não				

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	23	Data de Publicação	08/05/1997
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	36 meses	Registro	1130002580237		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MOVIA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOPI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL 1	Embalagem					
IFA Único	Sim	Local de Fabricação					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Via de Administração	ORAL 1				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	IFA Único	Sim				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Destinação	Comercial	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrito a hospitais	Não	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos				
Medicamento referência	Não	Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não	Restrito a hospitais	Não				

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	19	Data de Publicação	08/05/1997
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	48 meses	Registro	1130002580199		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MOVIA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOPI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL 1	Embalagem					
IFA Único	Sim	Local de Fabricação					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Via de Administração	ORAL 1				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	IFA Único	Sim				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Destinação	Comercial	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrito a hospitais	Não	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos				
Medicamento referência	Não	Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não	Restrito a hospitais	Não				

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	19	Data de Publicação	08/05/1997
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	48 meses	Registro	1130002580199		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MOVIA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOPI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL 1	Embalagem					
IFA Único	Sim	Local de Fabricação					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Via de Administração	ORAL 1				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	IFA Único	Sim				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Destinação	Comercial	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrito a hospitais	Não	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos				
Medicamento referência	Não	Destinação	Comercial				
Apresentação fracionada	Não	Restrito a hospitais	Não				

Restrito a hospitais	N				
Tarja	Sem Tarja				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
120 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 5	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	08/05/1997		
Validade	36 meses	Registro	1130002580245		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Sem Tarja				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
180 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	08/05/1997		
Validade	36 meses	Registro	1130002580253		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 				
Via de Administração	ORAL 1				

IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
180 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 5	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	08/05/1997		
Validade	36 meses	Registro	1130002580261		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
6 MG/ML SUS OR CT 2 FR PLAS AMB X 30 ML + COP SABOR FRAMBOESA	SUSPENSÃO ORAL	27	08/05/1997		
Validade	24 meses	Registro	1130002580271		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

008939

08/05/1997

27

1130002580271

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOENADINA
Via de Administração	ORAL 1	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA Único	Sim	Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Via de Administração	ORAL 1
Restrição de uso	Pedilátrico	IFA Único	Sim
Destinação	Comercial	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrito a hospitais	Não	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	Pedilátrico
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial
Apresentação [ATIVA]	Não	Restrito a hospitais	Não
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Nº Apres.	28	Medicamento referência	Não
Data de Publicação	08/05/1997	Apresentação fracionada	Não
Validade	24 meses	Registro	1130002580288
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOENADINA	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Nº Apres.	30
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Data de Publicação	08/05/1997
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses
Via de Administração	ORAL 1	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOENADINA
IFA Único	Sim	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	Pedilátrico	Via de Administração	ORAL 1
Destinação	Comercial	IFA Único	Sim
Restrito a hospitais	Não	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Medicamento referência	Não	Restrição de uso	Pedilátrico
Apresentação fracionada	Não	Destinação	Comercial
Apresentação [ATIVA]	Não	Restrito a hospitais	Não
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Nº Apres.	29	Medicamento referência	Não
Data de Publicação	08/05/1997	Apresentação fracionada	Não
Validade	24 meses	Registro	1130002580296

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOENADINA
Via de Administração	ORAL 1	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA Único	Sim	Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Via de Administração	ORAL 1
Restrição de uso	Pedilátrico	IFA Único	Sim
Destinação	Comercial	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrito a hospitais	Não	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso	Pedilátrico
Medicamento referência	Não	Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não	Restrito a hospitais	Não
Apresentação [ATIVA]	Não	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Medicamento referência	Não
Nº Apres.	29	Apresentação fracionada	Não
Data de Publicação	08/05/1997	Registro	1130002580296
Validade	24 meses	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOENADINA	Nº Apres.	29
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Data de Publicação	08/05/1997
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Validade	24 meses
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOENADINA
Via de Administração	ORAL 1	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA Único	Sim	Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Via de Administração	ORAL 1
Restrição de uso	Pedilátrico	IFA Único	Sim
Destinação	Comercial	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrito a hospitais	Não	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso	Pedilátrico
Medicamento referência	Não	Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não	Restrito a hospitais	Não
Apresentação [ATIVA]	Não	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Medicamento referência	Não
Nº Apres.	29	Apresentação fracionada	Não
Data de Publicação	08/05/1997	Registro	1130002580296
Validade	24 meses	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOENADINA	Nº Apres.	29
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Data de Publicação	08/05/1997
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Validade	24 meses

08735

008940

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP SABOR FRAMBOESA	SUSPENSÃO ORAL	31	08/05/1997
Validade	24 meses	Registro	1130002580318
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS SABOR FRAMBOESA	SUSPENSÃO ORAL	32	08/05/1997
Validade	24 meses	Registro	1130002580326
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		

Tarja	[sem dados cadastrados]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Medicamento referência	Não	SUSPENSÃO ORAL	33	08/05/1997
Apresentação fracionada	Não	24 meses	Registro	1130002580334
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 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)			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Restrição de uso	Pediátrico			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			

Tarja	[sem dados cadastrados]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Medicamento referência	Não	SUSPENSÃO ORAL	34	08/05/1997
Apresentação fracionada	Não	24 meses	Registro	1130002580342
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 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)			

008941

08733

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	Pediatríco	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	N	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.
6 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + COP SABOR FRAMBOESA	SUSPENSÃO ORAL	35
Validade	24 meses	Registro
		1130002580950
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais	
Via de Administração	ORAL 1	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	Pediatríco	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	N	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.
6 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + SER DOS SABOR FRAMBOESA	SUSPENSÃO ORAL	36
Validade	24 meses	Registro
		1130002580969
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais	
Via de Administração	ORAL 1	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	Pediatríco	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	N	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.
6 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 300 ML + COP SABOR FRAMBOESA	SUSPENSÃO ORAL	37
Validade	24 meses	Registro
		1130002580377
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais	
Via de Administração	ORAL 1	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	Pediatríco	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	N	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.
6 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 300 ML + SER DOS SABOR FRAMBOESA	SUSPENSÃO ORAL	38
Validade	24 meses	Registro
		1130002580385

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	40	Data de Publicação	08/05/1997
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1130002580407		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL 1	Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim	IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Pedilátrico	Restrição de uso	Pedilátrico				
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N	Restrito a hospitais	N				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não				

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	39	Data de Publicação	08/05/1997
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1130002580393		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL 1	Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim	IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Pedilátrico	Restrição de uso	Pedilátrico				
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N	Restrito a hospitais	N				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não				

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	41	Data de Publicação	08/05/1997
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1130002580415		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL 1	Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim	IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Pedilátrico	Restrição de uso	Pedilátrico				
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N	Restrito a hospitais	N				

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	39	Data de Publicação	08/05/1997
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Validade	24 meses	Registro	1130002580393		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL 1	Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim	IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Pedilátrico	Restrição de uso	Pedilátrico				
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N	Restrito a hospitais	N				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não				

008945

08/05/97

Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
6 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + SER DOS SABOR FRAMBUESA	SUSPENSÃO ORAL	42	08/05/1997		
Validade	24 meses	Registro	1130002580423		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 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)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Pedilátrico				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
60 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	43	08/05/1997		
Validade	24 meses	Registro	1130002580431		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pedilátrico acima de 12 anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
60 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	44	08/05/1997		
Validade	24 meses	Registro	1130002580441		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pedilátrico acima de 12 anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
120 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	45	08/05/1997		
Validade	36 meses	Registro	1130002580458		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais • MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) • SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	46	08/05/1997
Validade	36 meses	Registro	1130002580466
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFEENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais • SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA • MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG COM REV CT BL AL AL X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	47	08/05/1997
Validade	48 meses	Registro	1130002580474

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFEENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais • MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) • SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG COM REV CT BL AL AL X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	48	08/05/1997
Validade	48 meses	Registro	1130002580482
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFEENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais • SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA • MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	08/05/1997
Validade	Registro		
18 meses	1130002580016		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 		
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		
Restrição de uso	Adulto e Pediatra acima de 12 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	08/05/1997
Validade	Registro		
18 meses	1130002580024		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	Adulto e Pediatra acima de 12 anos		
Destinação	Comercial		

Restrito a hospitais	N	Data de Publicação	
Tarja	Vermelha	08/05/1997	
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL DURA CT STR AL AL X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	08/05/1997
Validade	Registro		
36 meses	1130002580032		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> [sem dados cadastrados] 		
Via de Administração	ORAL 1		
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL DURA CT 2 BL AL AL X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	08/05/1997
Validade	Registro		
36 meses	1130002580040		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> [sem dados cadastrados] 		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERAT. 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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG COM REV CT STR AL/AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	08/05/1997
Validade	24 meses	Registro	1130002580059
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG COM REV CT STR AL/AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	08/05/1997
Validade	24 meses	Registro	1130002580067
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT STR AL/AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	08/05/1997
Validade	24 meses	Registro	1130002580075
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	ALLEGRA INFANTIL		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Pediátrico acima de 6 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT STR AL/AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	08/05/1997
Validade	18 meses	Registro	1130002580083

Apresentação fracionada		Não	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	60 MG CAP GEL DURA CT 1 BL AL/AL X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA X 10
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	36 meses	10
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 	[sem dados cadastrados]	1130002580105
Via de Administração	ORAL 1		
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 [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT STR AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	08/05/1997
Validade	24 meses	Registro	1130002580091
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	ALLEGRA INFANTIL		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 		
Via de Administração	ORAL 1		
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	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	60 MG COM REV CT 1 BL AL/AL X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA X 10
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	36 meses	10
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 	[sem dados cadastrados]	1130002580105
Via de Administração	ORAL 1		
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 [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM REV CT STR AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	08/05/1997
Validade	24 meses	Registro	1130002580091
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	ALLEGRA INFANTIL		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 		
Via de Administração	ORAL 1		
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		

Destinação	Comercial			
Restrição a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
60 MG COM REV CT BL AL/AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	08/05/1997	
Validade	24 meses	Registro	1130002580164	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFLAVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 			
Via de Administração	ORAL 1			
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	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
120 MG COM REV CT 2 BL AL/AL X 5	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	08/05/1997	
Validade	48 meses	Registro	1130002580172	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFLAVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 			
Via de Administração	ORAL 1			

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	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
180 MG COM REV CT 2 BL AL/AL X 5	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	08/05/1997	
Validade	48 meses	Registro	1130002580180	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA MOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 			
Via de Administração	ORAL 1			
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	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
30 MG COM REV CT BL AL/AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	08/05/1997	
Validade	36 meses	Registro	1130002580210	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	ALLEGRA INFANTIL			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> NOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFLAVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 		
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		
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT BL AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	08/05/1997
Validade	Registro		
36 meses	1130002580229		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FEXOFENADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	ALLEGRA INFANTIL		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> NOVA PHARMACEUTICAL CORPORATION - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) SANOFLAVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 		
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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
			Voltar

08745

008950

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		EMS S/A	Detalhe do Produto: cloridrato de hidroxizina	
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1	
Nome Comercial	cloridrato de hidroxizina			
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			
Registro	102351127			
Processo	25351.471345/2015-80			
Vencimento do Registro	03/2021			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP		SOLUÇÃO ORAL	1	07/03/2016
Validade	24 meses	Registro	1023511270016	
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 120 mL ÂMBAR 24 mm + TAMPA PLÁSTICA COM LACREPILEER 24 mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - COPO DOSADOR apresentação.quantidade_acessorios 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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			
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + COP		SOLUÇÃO ORAL	3	07/03/2016
Validade	24 meses	Registro	1023511270032	
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 120 mL ÂMBAR 24 mm + TAMPA PLÁSTICA COM LACREPILEER 24 mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - COPO DOSADOR apresentação.quantidade_acessorios 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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			
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP		SOLUÇÃO ORAL	2	07/03/2016
Validade	24 meses	Registro	1023511270024	
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 120 mL ÂMBAR 24 mm + TAMPA PLÁSTICA COM LACREPILEER 24 mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - COPO DOSADOR apresentação.quantidade_acessorios 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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				
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
2 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + COP		SOLUÇÃO ORAL	3	07/03/2016	
Validade	24 meses	Registro	1023511270032		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 120 mL ÂMBAR 24 mm + TAMPA PLÁSTICA COM LACREPILEER 24 mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - COPO DOSADOR apresentação.quantidade_acessorios 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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				
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 120 mL ÂMBAR 24 mm + TAMPA PLÁSTICA COM LACREPILEF 24 mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - SERINGA DOSADORA apresentação, quantidade, acessórios
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></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 e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 120 mL ÂMBAR 24 mm + TAMPA PLÁSTICA COM LACREPILEF 24 mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - SERINGA DOSADORA apresentação, quantidade, acessórios
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></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 e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	4	07/03/2016
Validade	24 meses	Registro	1023511270040
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 120 mL ÂMBAR 24 mm + TAMPA PLÁSTICA COM LACREPILEF 24 mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - SERINGA DOSADORA apresentação, quantidade, acessórios 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></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 e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	5	07/03/2016
Validade	24 meses	Registro	1023511270059
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 120 mL ÂMBAR 24 mm + TAMPA PLÁSTICA COM LACREPILEF 24 mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - SERINGA DOSADORA apresentação, quantidade, acessórios 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></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		

008952
08747

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		EMS S/A		Item 256	
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização		1.00.235-1	
Nome Comercial	CLORIDRATO DE OXIBUTININA				
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS				
Registro	102350796				
Processo	25351.359134/2005-06				
Vencimento do Registro	12/2020				

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE OXIBUTININA

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED	XAROPE	1	19/12/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507960011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXIBUTININA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED	XAROPE	2	19/12/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507960021
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXIBUTININA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR 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
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

Grams 256
008953
08748
[assinatura]

Grams 278

008954

08749

[Handwritten signature]

Consultas / Alimentos / Alimentos		Detalhe do Produto: Colágeno em cápsulas		Item 278	
Nome da Empresa	EMS S/A	Cadaastro			
CNPJ	57.507.378/0003-65				
Nome Comercial	Colágeno em cápsulas				
Classe Terapêutica	NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES				
Registro	579490687				
Processo	25351.654540/2013-61				
Vencimento do Registro	08/2019				
Marca	ARTPEEL CÁRTILAG CONDRES MOVPEEL NUTRI NOVE PEEL NUTRI PREVAGILE AVANTT				
Princípio Ativo					
Embalagem	• Primária - PLASTICA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
IFA Único	Não				
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Restrito a farmácias	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
					Voltar

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		TAKEDA PHARMA LTDA.		Detalhe do Produto: VENALOT H	
CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.006.639-8	Item 284	
Nome Comercial	VENALOT H				
Classe Terapêutica	ANTIVARICOSOS TOPICOS				
Registro	106390118				
Processo	25991.002184/80				
Vencimento do Registro	03/2020				

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML + 50 UJ/ML CREM DERM CT FR PLAS OPC X 40 ML	CREME DERMATOLOGICO	1	30/10/1989
Validade	24 meses	Registro	1063901180010
Princípio Ativo	CUMARINA heparina sódica suína <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	TOPICA		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML + 50 UJ/ML CREM DERM CT FR PLAS OPC X 80 ML	CREME DERMATOLOGICO	2	30/10/1989
Validade	24 meses	Registro	1063901180029
Princípio Ativo	CUMARINA heparina sódica suína <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

TOPICA

IFA Único

Não

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]

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

5 MG/ML + 50 UJ/ML CREM DERM CT
FR PLAS OPC X 120 ML

CREME DERMATOLOGICO

3

30/10/1989

Validade

24 meses

Registro

1063901180037

Princípio Ativo

CUMARINA
heparina sódica suína
[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

TOPICA

IFA Único

Não

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]

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

Grams 284
008955
08/150

008956

~~08751~~

5 MG/ML + 50 UJ/ML CREM DERM CT FR PLAS OPC X 240 ML	4	30/10/1989
CREME DERMATOLOGICO	Registro	1063901180045
Validade	24 meses	
Princípio Ativo	CUMARINA heparina sódica suina <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Complemento Diferencial de Apresentação		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	TOPICA	
IFA único	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
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	
<input type="button" value="Voltar"/>		

Javier

[Handwritten initials]

[Handwritten initials]

[Handwritten initials]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa	EMS S/A	Detalhe do Produto: DEFLAZACORTE	
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Nome Comercial	DEFLAZACORTE		
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICOIDES SISTÊMICOS		
Registro	102350725		
Processo	25351.144992/2004-69		
Vencimento do Registro	02/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250065
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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
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
6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250073
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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
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
6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250081
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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
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
6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250091

08752
008957

Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	23/02/2005		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				

Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	21	23/02/2005		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	22	23/02/2005		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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>				

008958

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	23	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250235
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Não informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	24	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250243
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Não informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB-HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	25	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250251
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Não informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB-FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	32	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250234
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CT BL.AL.PLAS OPC X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	35	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507250359		
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (blister alumínio plástico opaco) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
6 MG COM CT BL.AL.PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507250014		

Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
6 MG COM CT BL.AL.PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507250022		
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250030
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	4	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250049
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Não Informado		

Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250057
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL / AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	11	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250111
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	[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		
6 MG COM CT BL AL / AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	12	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507250121		
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
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		
6 MG COM CT BL AL / AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	13	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507250138		
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
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		
6 MG COM CT BL AL / AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	14	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507250146		
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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				
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		
6 MG COM CT BL AL / AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507250164		

Princípio Ativo	DEFLAZACORTE					
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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					
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>					
Medicamento referência	Não					
Apresentação fracionada	Não					
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA						
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	16	Data de Publicação	23/02/2005
Validade	24 meses		Registro			1023507250162
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE					
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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					
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>					
Medicamento referência	Não					

Apresentação fracionada	Não					
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA						
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	17	Data de Publicação	23/02/2005
Validade	24 meses		Registro			1023507250170
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE					
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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					
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>					
Medicamento referência	Não					
Apresentação fracionada	Não					
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA						
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	18	Data de Publicação	23/02/2005
Validade	24 meses		Registro			1023507250189
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE					
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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>[sem dados cadastrados]</i>
Tarja	Não
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	
Forma Farmacêutica	Nº Apres.
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	19
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Não informado
Tarja	Não
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	
Forma Farmacêutica	Nº Apres.
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	20
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Não informado
Tarja	Não
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	
Forma Farmacêutica	Nº Apres.
30 MG COM CT BL AL / AL X 10	26
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Não informado
Tarja	Não
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	
Forma Farmacêutica	Nº Apres.
30 MG COM CT BL AL / AL X 20	27
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA



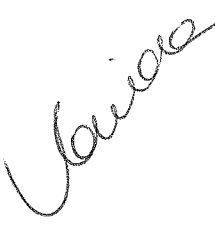


Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	Não informado				
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CT BLAL / AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	28	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	102350750296		
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	Não informado				
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CT BLAL / AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	29	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	102350750294		


Princípio Ativo	DEFLAZACORTE <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	Não informado				
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
30 MG COM CT BLAL / AL X 500 (EMB. HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	30	23/02/2005		
Validade	24 meses	Registro	1023507250308		
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	Não informado				
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	31	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250316
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER 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 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	Sim		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL / AL X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	33	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250332
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO 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		
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	Sim		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	34	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250340
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ENS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL / AL X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	36	23/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507250367
Princípio Ativo	DEFLAZACORTE		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Não informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim

~~08702~~
 008987


Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: desloratadina	
Nome da Empresa	EMS S/A		
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Nome Comercial	desloratadina		
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Registro	102351171		
Processo	25351.204142/2016-61		
Vencimento do Registro	09/2021		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4	COMPRESSIDO REVESTIDO	1	12/09/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511710016		
Princípio Ativo	DESLOTATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6	COMPRESSIDO REVESTIDO	2	12/09/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511710024		
Princípio Ativo	DESLOTATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRESSIDO REVESTIDO	3	12/09/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511710032		
Princípio Ativo	DESLOTATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12	COMPRESSIDO REVESTIDO	4	12/09/2016

Validade	24 meses	Registro	1023511710040
Princípio Ativo	DESCLORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 30 ML + SER DOS	XAROPE	5	12/09/2016
Validade	24 meses	Registro	1023511710059
Princípio Ativo	DESCLORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1030 SA 30 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Accessório - SERINGA DOSADORA apresentação.quantidade.accessorios 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 6 meses		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		

Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOS	XAROPE	6	12/09/2016	
Validade	24 meses	Registro	1023511710067	
Princípio Ativo	DESCLORATADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1033 SA 60 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Accessório - SERINGA DOSADORA apresentação.quantidade.accessorios 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 sem Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 6 meses			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	Sem Tarja			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	XAROPE	7	12/09/2016	
Validade	24 meses	Registro	1023511710075	
Princípio Ativo	DESCLORATADINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1035 SA 100 ML AMBAR PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Accessório - SERINGA DOSADORA apresentação.quantidade.accessorios 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 6 meses		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	12/09/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511710083		
Princípio Ativo	DESLOTATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PYDC LAMINADO BRANCO LETOSADO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	12/09/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511710091		
Princípio Ativo	DESLOTATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PYDC LAMINADO BRANCO LETOSADO 211 X 0,32mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL AL X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	12/09/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511710105		
Princípio Ativo	DESLOTATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL AL X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	12/09/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511710113		
Princípio Ativo	DESLOTATADINA		

Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	13	Data de Publicação	12/09/2016
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Validade	24 meses	Registro	1023511710131		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>	Princípio Ativo	DESORATADINA				
		Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Via de Administração	ORAL	Local de Fabricação					
IFA único	Sim	Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	IFA único	Sim				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade				
Restrito a hospitais	Não Informado	Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja	Restrito a hospitais	Não Informado				
Medicamento referência	Não	Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não	Medicamento referência	Não				
		Apresentação fracionada	Não				

Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	14	Data de Publicação	12/09/2016
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Validade	24 meses	Registro	1023511710148		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>	Princípio Ativo	DESORATADINA				
		Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Via de Administração	ORAL	Local de Fabricação					
IFA único	Sim	Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	IFA único	Sim				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade				
Restrito a hospitais	Não Informado	Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja	Restrito a hospitais	Não Informado				
Medicamento referência	Não	Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não	Medicamento referência	Não				
		Apresentação fracionada	Não				

Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	12	Data de Publicação	12/09/2016
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Validade	24 meses	Registro	1023511710121		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>	Princípio Ativo	DESORATADINA				
		Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Via de Administração	ORAL	Local de Fabricação					
IFA único	Sim	Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	IFA único	Sim				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade				
Restrito a hospitais	Não Informado	Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja	Restrito a hospitais	Não Informado				
Medicamento referência	Não	Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não	Medicamento referência	Não				
		Apresentação fracionada	Não				

Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	12	Data de Publicação	12/09/2016
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Validade	24 meses	Registro	1023511710121		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>(sem dados cadastrados)</p>	Princípio Ativo	DESORATADINA				
		Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)				
		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Via de Administração	ORAL	Local de Fabricação					
IFA único	Sim	Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	IFA único	Sim				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade	Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Destinação	Comercial	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade				
Restrito a hospitais	Não Informado	Destinação	Comercial				
Tarja	Sem Tarja	Restrito a hospitais	Não Informado				
Medicamento referência	Não	Tarja	Sem Tarja				
Apresentação fracionada	Não	Medicamento referência	Não				
		Apresentação fracionada	Não				

008971

08703

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	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Forma Farmacêutica Nº Apres. Data de Publicação
 XAROPE 17 12/09/2016

Apresentação	0,5 MG/ML XPE CT FR PLUS AMB X 100 ML + SER DOS		
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	DES-LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 120ML AMBAR 24MM + TPA PLAST.CILACREPILEER PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - SERINGA DOSADORA apresentacao.quantidade_acessorios 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
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	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Botão: Voltar

008972
 08707

Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica Nº Apres. Data de Publicação COMPRIMIDO REVESTIDO 15 12/09/2016		
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	DES-LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica Nº Apres. Data de Publicação 0,5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + SER DOS 15 12/09/2016		
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	DES-LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR (FRASCO PET 60ML AMBAR 24MM + TPA PLAST.CILACREPILEER PP 24MM) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - SERINGA DOSADORA apresentacao.quantidade_acessorios 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA Único	Sim		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA Único	Sim		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Achê Laboratórios Farmacêuticos S.A	
CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	Item 300 1.00.573-9
Nome Comercial	DECADRON		
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICÓIDES SISTÊMICOS		
Registro	105730303		
Processo	25351.023792/2003-92		
Vencimento do Registro	04/2019		

Detalhe do Produto: DECADRON			
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/04/2004
Validade	24 meses	Registro	1057303030010
Princípio Ativo	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÊ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,75 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/04/2004
Validade	24 meses	Registro	1057303030029
Princípio Ativo	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÊ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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		

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/04/2004
Validade	24 meses	Registro	1057303030037
Princípio Ativo	DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÊ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL 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		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/MILILITRO FR VD AMB X 120 ML - COP	ELXIR	4	16/04/2004
Validade	24 meses	Registro	1057303030045

Apresentação fracionada Não Sim

008974
~~008760~~

Princípio Ativo	DEXAMETASONA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
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	ATIVA	Forma Farmacéutica	ELIXIR	Nº Apres.	5	Data de Publicação	16/04/2004
Validade	24 meses	Registro	10573030053				
Princípio Ativo	DEXAMETASONA						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>						
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						

Detalhe do Produto: DICLOFENACO RESINATO			
Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Nome Comercial	DICLOFENACO RESINATO		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	105830327		
Processo	25351.073632/2003-94		
Vencimento do Registro	06/2019		
Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Nº Apres.	1
15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	SUSPENSAO ORAL		28/06/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303270011
Princípio Ativo	DICLOFENACO RESINATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
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 [sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não [sem dados cadastrados]		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Nº Apres.	2
15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	SUSPENSAO ORAL		28/06/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303270028
Princípio Ativo	DICLOFENACO RESINATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
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 [sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Nº Apres.	3
15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SUSPENSAO ORAL		28/06/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303270036
Princípio Ativo	DICLOFENACO RESINATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
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 [sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Clams 321

008975

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DICLORIDRATO DE BETAISTINA

Nome da Empresa	BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA	Autorização	1.01.213-1
CNPJ	53.162.095/0001-06		
Nome Comercial	DICLORIDRATO DE BETAISTINA		
Classe Terapêutica	ANTIVERTIGINOSOS		
Registro	112130439		
Processo	25351.801541/2010-16		
Vencimento do Registro	04/2022		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM CT BL.AL.PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/04/2012
Validade	24 meses	Registro	1121304390016

Princípio Ativo	BETAISTINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM CT BL.AL.PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/04/2012
Validade	24 meses	Registro	1121304390024
Princípio Ativo	BETAISTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Terja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM CT BL.AL.PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/04/2012
Validade	24 meses	Registro	1121304390032

Princípio Ativo	BETAISTINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]

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

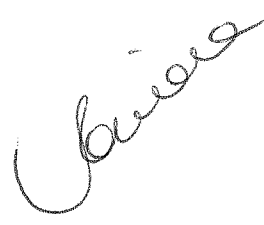


Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG COM CT BL.AL.PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	16/04/2012

08ms 327

008976

08771

Validade	24 meses	Registro	1121304390040
Princípio Ativo	BETAISTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ACHÉ LABORÓTIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Teija	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

08772

008977

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	
CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.553-1
Nome Comercial	DIVALCON		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	105530373		
Processo	25351.404693/2013-27		
Vencimento do Registro	02/2021		

Nome da Empresa		ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	
CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.553-1
Nome Comercial	DIVALCON		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	105530373		
Processo	25351.404693/2013-27		
Vencimento do Registro	02/2021		
Detalhe do Produto: DIVALCON			
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA			
56.998.701/0001-16			
DIVALCON			
ANTICONVULSIVANTES			
105530373			
25351.404693/2013-27			
02/2021			
1.00.553-1			
10/02/2016			
1055303730015			
24 meses			
DIVALPROATO DE SÓDIO			
[sem dados cadastrados]			
Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR			
Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Fabricantes Nacionais			
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA - RIO DE JANEIRO - BRASIL			
Fabricantes Internacionais			
ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA			
ORAL			
Sim			
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Adulto e Pediátrico acima de			
Comercial			
N			
Vermelha sob restrição			
Não			
Não			
Forma Farmacêutica			
COMPRIMIDO REVESTIDO			
2			
10/02/2016			
1055303730024			
24 meses			
DIVALPROATO DE SÓDIO			
[sem dados cadastrados]			
Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR			
Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
Via de Administração		ORAL	
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de uso	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Destinação	Adulto e Pediátrico acima de		
Restrito a hospitais	Comercial		
Tarja	N		
Medicamento referência	Vermelha sob restrição		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	
125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 30		CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	
		3	
10/02/2016			
24 meses		Registro	
DIVALPROATO DE SÓDIO		1055303730032	
[sem dados cadastrados]			
Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR			
Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Fabricantes Nacionais			
ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA - RIO DE JANEIRO - BRASIL			
Fabricantes Internacionais			
AbbVie - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA			
ORAL			
Sim			
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Adulto e Pediátrico acima de			
Comercial			
N			
Vermelha sob restrição			
Não			
Não			
Forma Farmacêutica			
COMPRIMIDO REVESTIDO			
2			
10/02/2016			
1055303730024			
24 meses			
DIVALPROATO DE SÓDIO			
[sem dados cadastrados]			
Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR			
Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			

Validade	24 meses	Registro	1055303730040
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais Abbvie - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	ATIVA		
125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 30			
Validade	24 meses	Registro	1055303730059
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais Abbvie - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA		
250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20			
Validade	24 meses	Registro	1055303730067
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA 		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		

Forma Farmacêutica	N		
Restrição a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA		
500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20			
Validade	24 meses	Registro	1055303730075
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA 		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		

008979

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG COM REV LIB PROL CT BLAL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	8	10/02/2016		
Validade	36 meses	Registro	1055303730083		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
	Fabricantes Internacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG COM REV LIB PROL CT BLAL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	9	10/02/2016		
Validade	36 meses	Registro	1055303730091		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
	Fabricantes Internacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG COM REV LIB PROL CT BLAL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	9	10/02/2016		
Validade	36 meses	Registro	1055303730091		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

008990

Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	13	10/02/2016
Validade	24 meses	Registro	1055303730131
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 		

Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	12	10/02/2016
Validade	24 meses	Registro	1055303730131
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 		

Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	12	10/02/2016
Validade	24 meses	Registro	1055303730121
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 		

Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	10/02/2016
Validade	24 meses	Registro	1055303730148
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	12	10/02/2016
Validade	24 meses	Registro	1055303730121
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 		

008981

08775

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	10/02/2016
Validade	24 meses	Registro	1055303730156
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT FR VD AMB X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	10/02/2016

(B) Loureiro

(M)

Validade	24 meses	Registro	1055303730164
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	10/02/2016
Validade	24 meses	Registro	1055303730172
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		

008982

00777

(Handwritten signature)

Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	10/02/2016		
Validade	24 meses	Registro	1055303730180		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	10/02/2016		
Validade	24 meses	Registro	1055303730999		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG COM REV CT FR VD AMB X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	10/02/2016		
Validade	24 meses	Registro	1055303730202		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA 				
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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG COM REV CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	10/02/2016		
Validade	24 meses	Registro	1055303730240		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA	125 MG CAP GEL MCGRAN C AMB X 10	23	10/02/2016
Via de Administração	ORAL	Validade	24 meses	Registro
IFA Único	Sim	Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO	1055303730237
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • Abbvie - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA	
Destinação	[sem dados cadastrados]	Via de Administração	ORAL	
Restrito a hospitais	N	IFA Único	Sim	
Tarja	Vermelha sob restrição	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Medicamento referência	Não	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	
Apresentação fracionada	Não	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de	
Embalagem	[sem dados cadastrados]	Destinação	[sem dados cadastrados]	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	Restrito a hospitais	N	
Via de Administração	ORAL	Tarja	Vermelha sob restrição	
IFA Único	Sim	Medicamento referência	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Apresentação fracionada	Não	

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6	22	10/02/2016
Via de Administração	ORAL	Validade	36 meses	Registro
IFA Único	Sim	Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO	1055303730229
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	
Destinação	[sem dados cadastrados]	Via de Administração	ORAL	
Restrito a hospitais	N	IFA Único	Sim	
Tarja	Vermelha sob restrição	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Medicamento referência	Não	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	
Apresentação fracionada	Não	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de	
Embalagem	[sem dados cadastrados]	Destinação	[sem dados cadastrados]	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	Restrito a hospitais	N	
Via de Administração	ORAL	Tarja	Vermelha sob restrição	
IFA Único	Sim	Medicamento referência	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Apresentação fracionada	Não	

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 10	24	10/02/2016
Via de Administração	ORAL	Validade	24 meses	Registro
IFA Único	Sim	Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO	1055303730245
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • Abbvie - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA	
Destinação	[sem dados cadastrados]	Via de Administração	ORAL	
Restrito a hospitais	N	IFA Único	Sim	
Tarja	Vermelha sob restrição	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Medicamento referência	Não	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	
Apresentação fracionada	Não	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de	
Embalagem	[sem dados cadastrados]	Destinação	[sem dados cadastrados]	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	Restrito a hospitais	N	
Via de Administração	ORAL	Tarja	Vermelha sob restrição	
IFA Único	Sim	Medicamento referência	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Apresentação fracionada	Não	

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6	22	10/02/2016
Via de Administração	ORAL	Validade	36 meses	Registro
IFA Único	Sim	Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO	1055303730229
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	
Destinação	[sem dados cadastrados]	Via de Administração	ORAL	
Restrito a hospitais	N	IFA Único	Sim	
Tarja	Vermelha sob restrição	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Medicamento referência	Não	Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	
Apresentação fracionada	Não	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de	
Embalagem	[sem dados cadastrados]	Destinação	[sem dados cadastrados]	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	Restrito a hospitais	N	
Via de Administração	ORAL	Tarja	Vermelha sob restrição	
IFA Único	Sim	Medicamento referência	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Apresentação fracionada	Não	

008800
10/02/2016

Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	25	10/02/2016		
Validade	24 meses	Registro	1055303730253		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	26	10/02/2016		
Validade	24 meses	Registro	1055303730261		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	[sem dados cadastrados]				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	27	10/02/2016		
Validade	24 meses	Registro	1055303730271		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) 				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de				
Destinação	[sem dados cadastrados]				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	28	10/02/2016		
Validade	24 meses	Registro	1055303730288		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • Abbvie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Slm			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de			
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
125 MG CAP GEL MICGRAN CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	29	10/02/2016	
Validade	24 meses	Registro		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO			
Complemento diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • Abbvie - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Slm			
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 com retenção de receita			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de			
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	30	10/02/2016	

Validade	24 meses	Registro		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO			1055303730301
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais • Abbvie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)			
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
IFA Único	Slm			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de			
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	31	10/02/2016	
Validade	36 meses	Registro		
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO			1055303730318
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • Abbvie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS) • ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA			
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
IFA Único	Slm			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de			
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrito a hospitais	N			

Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	
500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 60	Nº Apres. 32
Forma Farmacêutica COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	Data de Publicação 10/02/2016
Validade 24 meses	Registro 1055303730326
Princípio Ativo DIVALPROATO DE SÓDIO	
Complemento Diferencial da Apresentação <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de fabricação Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA • ABBVIE LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)	
Via de Administração <i>[sem dados cadastrados]</i>	
IFA único Sim	
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita	
Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de	
Destinação <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Restrito a hospitais N	
Tarja Vermelha sob restrição	
Medicamento referência Não	
Apresentação fracionada Não	

008987

08782

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		EMS S/A		Autenticação		1.00.235-1	
CNPJ		57.507.378/0003-65		Autenticação		1.00.235-1	
Nome Comercial		esomeprazol magnésio		Autenticação		1.00.235-1	
Classe Terapêutica		ANTIULCEROSOS		Autenticação		1.00.235-1	
Registro		102351182		Autenticação		1.00.235-1	
Processo		25351.384280/2016-14		Autenticação		1.00.235-1	
Vencimento do Registro		11/2021		Autenticação		1.00.235-1	

Item 369

Item 369

Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7		1		28/11/2016	
Validade		24 meses		Registro	
Princípio Ativo		esomeprazol magnésio		1023511820016	

Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]	
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	
Restrição de uso		Adulto e Pediátrico acima de 12 anos	
Destinação		Comercial	

Restrito a hospitais		N	
Tarja		[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência		Não	
Apresentação fracionada		Não	

Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14		2		28/11/2016	
Validade		24 meses		Registro	
Princípio Ativo		esomeprazol magnésio		1023511820024	

Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]	
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	
Restrição de uso		Adulto e Pediátrico acima de 12 anos	
Destinação		Comercial	
Restrito a hospitais		N	
Tarja		[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência		Não	
Apresentação fracionada		Não	

Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28		3		28/11/2016	
Validade		24 meses		Registro	
Princípio Ativo		esomeprazol magnésio		1023511820032	

Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]	
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	
Restrição de uso		Adulto e Pediátrico acima de 12 anos	
Destinação		Comercial	

Restrito a hospitais		N	
Tarja		[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência		Não	
Apresentação fracionada		Não	

Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 56 (EMB HOSP)		4		28/11/2016	
Validade		24 meses		Registro	
Princípio Ativo		esomeprazol magnésio		1023511820032	

Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]	
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	

Validade	24 meses	Registro	1023511820040
Princípio Ativo	esomeprazol magnésio		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	5	Data de Publicação	28/11/2016
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7		COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA				
Validade	24 meses	Registro	Registro				
Princípio Ativo	esomeprazol magnésio						
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	N						
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>						

Validade	24 meses	Registro	1023511820040
Princípio Ativo	esomeprazol magnésio		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	7	Data de Publicação	28/11/2016
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7		COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA				
Validade	24 meses	Registro	Registro				
Princípio Ativo	esomeprazol magnésio						
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	N						
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>						

008990

08734

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacéutica	Data de Publicação
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 56 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	28/11/2016
Validade	24 meses	Nº Apres.	8
Princípio Ativo	esomeprazol magnésio	Registro	1023511820083
Complemento diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 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 sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		

008996

08785

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		BAYER S.A	
CNPJ	18.459.628/0001-15	Autorização	1.07.056-8
Nome Comercial	AVADEN		
Classe Terapêutica	ESTROGENOS ASSOCS A OUTROS FARMACOS EXCLUSIVE ANDROGENOS		
Registro	170560044		
Processo	25351.089212/2008-34		
Vencimento do Registro	01/2019		

Detalhe do Produto: AVADEN

Item 374

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV / 1 MG + 0,025 MG COM REV CT ENV BL CALEND X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1705600440010
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> DELPHARM LILLE S.A.S. - FRANÇA

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	[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
1 MG COM REV / 1 MG + 0,025 MG COM REV CT ENV BL CALEND X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1705600440029
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]	
	Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> DELPHARM LILLE S.A.S. - FRANÇA 	
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	[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
1 MG COM REV / 1 MG + 0,025 MG COM REV CT ENV BL CALEND X 84	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1705600440037
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> DELPHARM LILLE S.A.S. - FRANÇA

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	[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
1 MG COM REV / 1 MG + 0,025 MG COM REV CT ENV BL CALEND X 84	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1705600440037
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Gramas 374

008991

08785

Destinação	Comercial	Data de Publicação	
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV / 2 MG + 0,050 MG COM REV CT ENV/BL CALEND X 84	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	01/06/2009
Validade	18 meses	Registro	170560040061
Princípio Ativo	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais DELPHARM LILLE S.A.S. - FRANÇA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais DELPHARM LILLE S.A.S. - FRANÇA 		
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	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

008992
08787
[Handwritten signature]

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV / 2 MG + 0,050 MG COM REV CT ENV/BL CALEND X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	01/06/2009
Validade	18 meses	Registro	170560040045
Princípio Ativo	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais DELPHARM LILLE S.A.S. - FRANÇA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais DELPHARM LILLE S.A.S. - FRANÇA 		
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	<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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM REV / 2 MG + 0,050 MG COM REV CT ENV/BL CALEND X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	01/06/2009
Validade	18 meses	Registro	170560040053
Princípio Ativo	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais DELPHARM LILLE S.A.S. - FRANÇA 		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais DELPHARM LILLE S.A.S. - FRANÇA 		
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	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		BAYER S.A.		Detalhe do Produto: TRIQUILAR	
CNPJ	18.459.028/0001-15	Autorização	1.07.056-8		
Nome Comercial	TRIQUILAR				
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS				
Registro	170560101				
Processo	2535.1.089348/2008-44				
Vencimento do Registro	10/2019				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	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		
Validade	24 meses	Registro	1705601010011		
Princípio Ativo					
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER CALENDARIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA 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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	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		
Validade	24 meses	Registro	1705601010028		
Princípio Ativo					

(sem dados cadastrados)

Complemento Diferencial de Apresentação

Embalagem

- Primária - BLISTER CALENDARIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- SCHERING DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 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

Grams 387
008990
08788

Consultas / Medicamentos / Medicamentos	
Detalhe do Produto: COLÍRIO FENILEFRINA 10% OCULUM <i>Item 3912</i>	
Nome da Empresa	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ	43.426.626/0001-77 <i>1.00.147-8</i>
Nome Comercial	COLÍRIO FENILEFRINA 10% OCULUM
Classe Terapêutica	MIDRIÁTICOS
Registro	101470083
Processo	25991.004723/80
Vencimento do Registro	09/2020
Apresentação <i>[ATIVA]</i>	Forma Farmacêutica
10% SOL OFT CT FR PLUS OPC GOT X 5ML	SOLUÇÃO OFTALMICA
Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FENILEFRINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO COM GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	OFTALMOLOGICA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Terça	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

008994
392

08789

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: FINASTERIDA	
Nome da Empresa	EMS S/A	Autorização	1.00.235-1
CNPJ	57.507.375/0003-65	FINASTERIDA	
Nome Comercial	FINASTERIDA	Classe Terapêutica	INIBIDOR DA ALFA-REDUTASE
Registro	102350636	Processo	25351.008443/2003-41
Vencimento do Registro	09/2018		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	16/09/2003
Validade	Registro		
24 meses	1023506360010		
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	16/09/2003
Validade	Registro		
24 meses	1023506360029		
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	16/09/2003
Validade	Registro		
24 meses	1023506360037		
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	16/09/2003

Grams 403

08790
 008995
 16/09/2003

Validade	24 meses	Registro	1023506360045
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	1 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 75 (EMB HOSP) <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
1 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 75 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Validade	24 meses	Registro	1023506360061
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO <ul style="list-style-type: none"> Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

08791
008996
[Handwritten signature]

Validade	24 meses	Registro	1023506360045
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	1 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 75 (EMB HOSP) <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
1 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC)		COMPRIMIDO REVESTIDO	5
Validade	24 meses	Registro	1023506360053
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	1 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

(A) [Handwritten signature]

(B) [Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: EFURIX	
VALEANT FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA			
CNPJ	61.186.136/0001-22	Autorização	1.00.575-6
Nome Comercial	EFURIX		
Classe Terapêutica	OUTROS ANTINEOPLÁSICOS		
Registro	105750039		
Processo	25000.013852/99-56		
Vencimento do Registro	05/2019		
Forma Farmacêutica			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	50 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15 G	Nº Apres.	1
Forma Farmacêutica	CREME DERMATOLOGICO	Data de Publicação	04/05/1999
Validade	36 meses	Registro	1057500390011
Princípio Ativo	FLUORURACILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISMAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação			
Fabricantes Nacionais			
<ul style="list-style-type: none"> VALEANT FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - INDAIATUBA - BRASIL Fabricantes Internacionais 			
[sem dados cadastrados]			
Via de Administração			
IFA Único	TOPICA		
Conservação	Sim		
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de uso	PROTEGER DA 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		
Forma Farmacêutica			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	50 MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	Nº Apres.	2
Forma Farmacêutica	CREME DERMATOLOGICO	Data de Publicação	04/05/1999
Validade	36 meses	Registro	1057500390028
Princípio Ativo	FLUORURACILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISMAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Item 413

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
VALEANT FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - INDAIATUBA - BRASIL		Fabricantes Internacionais	
[sem dados cadastrados]		[sem dados cadastrados]	
Via de Administração			
IFA Único	TOPICA		
Conservação	Sim		
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de uso	PROTEGER DA UMIDADE		
Destinação	Venda sob Prescrição Médica		
Restrito a hospitais	Adulto		
Tarja	Comercial		
Medicamento referência	N		
Apresentação fracionada	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	50 MG/G CREM DERM CT BG AL X 20 G	Nº Apres.	3
Forma Farmacêutica	CREME DERMATOLOGICO	Data de Publicação	04/05/1999
Validade	36 meses	Registro	1057500390036
Princípio Ativo	FLUORURACILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISMAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação			
Fabricantes Nacionais			
<ul style="list-style-type: none"> VALEANT FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA - INDAIATUBA - BRASIL Fabricantes Internacionais 			
[sem dados cadastrados]			
Via de Administração			
IFA Único	TOPICA		
Conservação	Sim		
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de uso	PROTEGER DA 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		
Forma Farmacêutica			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	50 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G	Nº Apres.	4
Forma Farmacêutica	CREME DERMATOLOGICO	Data de Publicação	04/05/1999
Validade	36 meses	Registro	1057500390037
Princípio Ativo	FLUORURACILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISMAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Opans 413

08782
008997

Validade	36 meses	Registro	1057500390044
Princípio Ativo	FLUORURACILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISMAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - INDIANATUBA - 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 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		

[Voltar](#)

Severina

(M)

(B)

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

008998

08793

[Handwritten signature]

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação		<p>Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>INTRAMUSCULAR</p> <p>Não</p> <p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p> <p>Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Comercial</p> <p>Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Não</p> <p>Não</p>
Via de Administração		
IFA Único		
Conservação		
Restrição de prescrição		
Restrição de uso		
Destinação		
Restrito a hospitais		
Tarja		
Medicamento referência		
Apresentação fracionada		
		Voltar

Grams 420

08791
[assinatura]

008999

[assinatura]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Item 420	
Detalhe do Produto: DUO-DECADRON			
Nome da Empresa	Achê Laboratórios Farmacêuticos S.A		
CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Nome Comercial	DUO-DECADRON		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro	105730297		
Processo	25535.1023784/2003-46		
Vencimento do Registro	04/2019		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG/ML + 2 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 2 ML + SER DOS	SUSPENSÃO INJETÁVEL	1	02/04/2004
Validade	18 meses	Registro	1057302970011
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> ACHÊ LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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 <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais			
Tarja			
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
8 MG/ML + 2 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML + SER DOS	SUSPENSÃO INJETÁVEL	2	02/04/2004
Validade	18 meses	Registro	1057302970028
Princípio Ativo	ACETATO DE DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: GENTAMICINA	
Nome da Empresa	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA	Itam 434	
CNPJ	43.426.626/0001-77	Autorização	1.00.147-8
Nome Comercial	GENTAMICINA		
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO		
Registro	101470669		
Processo	25992.00453/73		
Vencimento do Registro	07/2018		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	2	01/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1014700690021
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	OFTALMOLOGICA		
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	<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 checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	POMADA OFTALMICA	1	01/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1014700690013
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISMAGADE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	OFTALMOLOGICA
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	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

08795
009000
Itam 434

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa				Detalhe do Produto: Glimepirida			
CNPJ	EMS S/A	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1			
Nome Comercial	Glimepirida						
Classe Terapêutica	ANTIDIABÉTICOS						
Registro	102350967						
Processo	25351.774164/2008-71						
Vencimento do Registro	08/2019						
<p>Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA</p> <p>4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15</p> <p>Validade: 24 meses</p> <p>Princípio Ativo: GLIMEPİRIDA</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação: <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>							
<p>Local de Fabricação</p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>							
<p>Via de Administração</p> <p>IFA Único: Sim</p> <p>Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica</p> <p>Restrição de uso: Adulto</p> <p>Destinação: Comercial</p> <p>Restrito a hospitais: Não</p> <p>Medicamento referência: Vermelho</p> <p>Apresentação fracionada: Não</p>							
<p>Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA</p> <p>4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30</p> <p>Validade: 24 meses</p> <p>Princípio Ativo: GLIMEPİRIDA</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação: <i>[sem dados cadastrados]</i></p>							

27 Jan 443

Janio

B

Embalagem			
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
<p>Local de Fabricação</p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>			
<p>Via de Administração</p> <p>IFA Único: Sim</p> <p>Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica</p> <p>Restrição de uso: Adulto</p> <p>Destinação: Comercial</p> <p>Restrito a hospitais: Não</p> <p>Medicamento referência: Vermelho</p> <p>Apresentação fracionada: Não</p>			
<p>Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA</p> <p>4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60</p> <p>Validade: 24 meses</p> <p>Princípio Ativo: GLIMEPİRIDA</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação: <i>[sem dados cadastrados]</i></p>			
<p>Embalagem</p> <p>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</p>			
<p>Local de Fabricação</p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>			
<p>Via de Administração</p> <p>IFA Único: Sim</p> <p>Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica</p> <p>Restrição de uso: Adulto</p> <p>Destinação: Comercial</p> <p>Restrito a hospitais: Não</p> <p>Medicamento referência: Vermelho</p> <p>Apresentação fracionada: Não</p>			

Grams 443

08795

009001

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4MG COM CT BL AL PLAS OPC X 250 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	17/08/2009
Validade	Registro		
24 meses	1023509670096		
Princípio Ativo	Registro		
GLIMEPIRIDA	1023509670096		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	12	17/08/2009
Validade	Registro		
24 meses	1023509670126		
Princípio Ativo	Registro		
GLIMEPIRIDA	1023509670126		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 7	COMPRIMIDO SIMPLES	10	17/08/2009
Validade	Registro		
24 meses	1023509670101		
Princípio Ativo	Registro		
GLIMEPIRIDA	1023509670101		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 7	COMPRIMIDO SIMPLES	10	17/08/2009
Validade	Registro		
24 meses	1023509670101		
Princípio Ativo	Registro		
GLIMEPIRIDA	1023509670101		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - 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	Adulto		

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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	13	17/08/2009		
Validade	24 meses	Registro	1023509670134		
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	17/08/2009		
Validade	24 meses	Registro	1023509670142		
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	17/08/2009		
Validade	24 meses	Registro	1023509670150		
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 250 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	16	17/08/2009
Validade	Registro		
24 meses	1023509670169		
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - 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		
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
1MG COM CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	17/08/2009
Validade	Registro		
24 meses	1023509670177		
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - 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		
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
2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 7	COMPRIMIDO SIMPLES	18	17/08/2009
Validade	Registro		
24 meses	1023509670185		
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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		
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
2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	19	17/08/2009
Validade	Registro		
24 meses	1023509670193		
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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
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
2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	22	17/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509670223
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LETOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		

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
2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	20	17/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509670207
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LETOSO (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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		
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
2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	21	17/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509670215
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação	Forma Farmacêutica
2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES
Validade	24 meses
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO) (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	DRAL
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

009006

08801

Voltar

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	17/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509670231
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO) (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL <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	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2MG COM CT BL AL PLAS OPC X 250 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	17/08/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509670241
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO) (250.5.90) 211 X 0,31mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL <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		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM		
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1	
Nome Comercial	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM			
Classe Terapêutica	HIPNOTICOS			
Registro	102351065			
Processo	25351.553790/2010-01			
Vencimento do Registro	04/2022			
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X7		COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/04/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510650011	
Princípio Ativo		HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM		
Complemento Diferencial da Apresentação		<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.60) 211 X 0,29mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso		Adulto		
Destinação		Comercial		
Restrito a hospitais		N		
Tarja		Vermelha sob restrição		
Medicamento referência		Não		
Apresentação fracionada		Não		
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X10		COMPRIMIDO REVESTIDO	2	23/04/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510650028	
Princípio Ativo		HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM		
Complemento Diferencial da Apresentação		<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso		Adulto		
Destinação		Comercial		
Restrito a hospitais		N		
Tarja		Vermelha sob restrição		
Medicamento referência		Não		
Apresentação fracionada		Não		

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.60) 211 X 0,29mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso		Adulto		
Destinação		Comercial		
Restrito a hospitais		N		
Tarja		Vermelha sob restrição		
Medicamento referência		Não		
Apresentação fracionada		Não		
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X20		COMPRIMIDO REVESTIDO	3	23/04/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510650036	
Princípio Ativo		HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM		
Complemento Diferencial da Apresentação		<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.60) 211 X 0,29mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso		Adulto		
Destinação		Comercial		
Restrito a hospitais		N		
Tarja		Vermelha sob restrição		
Medicamento referência		Não		
Apresentação fracionada		Não		

Grams 450

009007

08802

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X30	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	23/04/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510650044
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.60) 211 X 0.29mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	23/04/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510650052
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PVDC LAMINADO BRANCO LEITOSO (250.5.60) 211 X 0.29mm) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita		

Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

08803

009008

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	
CNPJ	05.044.984/0001-26	Autorização	1.06.773-8
Detalhe do Produto: PEPSOGEL			
Nome Comercial	PEPSOGEL		
Classificação Terapêutica	ANTIACIDOS E ANTILUCEROSOS ASSOCIADOS		
Registro	167730216		
Processo	25351.656667/2010-10		
Vencimento do Registro	08/2018		

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	2	Data de Publicação	07/02/2011
40 MG/ML + 30 MG/ML + 5 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 240 ML							
Validade	36 meses	Registro	1677302160029				
Princípio Ativo	HIDROXIDO DE ALUMÍNIO HIDROXIDO DE MAGNÉSIO DIMETICONA <i>[sem dados cadastrados]</i>						
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>						
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 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 checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	1	Data de Publicação	07/02/2011
40 MG/ML + 30 MG/ML + 5 MG/ML SUS OR CT FR VD INC X 240 ML							
Validade	36 meses	Registro	1677302160010				
Princípio Ativo	HIDROXIDO DE ALUMÍNIO HIDROXIDO DE MAGNÉSIO DIMETICONA						

[sem dados cadastrados]

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>						
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 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						
<input type="button" value="Voltar"/>							

Grams 459

009009

08804



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LANTUS

Nome da Empresa	SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA	
CNPJ	02.685.377/0001-57	Autorização 1.01.300-3
Nome Comercial	LANTUS	
Classe Terapêutica	ANTI-DIABÉTICOS	
Registro	113000285	
Processo	25351.004633/00-11	
Vencimento do Registro	11/2020	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850013
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA

Via de Administração	SUBCUTÂNEA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NÃO CONGELAR PROTEGER DA LUZ
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 1 FA VD TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	3	10/11/2000
Validade	24 meses	Registro	1130002850031
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

- Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA
Via de Administração	SUBCUTÂNEA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NÃO CONGELAR PROTEGER DA LUZ
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 5 FA VD TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	5	10/11/2000
Validade	24 meses	Registro	1130002850056
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	---

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA
Via de Administração	SUBCUTÂNEA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NÃO CONGELAR PROTEGER DA LUZ
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

Grams 4720
009010
08805

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	6	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850064
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 10 CAR VD TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	7	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850072
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Destinação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Restrito a hospitais	SOLUÇÃO INJETÁVEL	13	10/11/2000
Tarja	36 meses	Registro	1130002850137
Medicamento referência	INSULINA GLARGINA		
Apresentação fracionada	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 3 CAR VD TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	14	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850145
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		

Via de Administração	SUBCUTANEA			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ			
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
100 UJ/MIL SOL INJ CT 4 CAR VD TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	10/11/2000	
Validade	36 meses	Registro	1130002850153	
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ			
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
100 UJ/MIL SOL INJ CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	16	10/11/2000	
Validade	36 meses	Registro	1130002850161	
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA			

Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTICLIK			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ			
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
100 UJ/MIL SOL INJ CT 3 CAR VD TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	17	10/11/2000	
Validade	36 meses	Registro	1130002850171	
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTICLIK			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ			
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA				
100 U/ML SOL INJ CT 4 CAR VD TRANS X 3 ML		18	10/11/2000	
Validade	36 meses	Registro	1130002850188	
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTICLIK			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ			
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA				
100 U/ML SOL INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML		19	10/11/2000	
Validade	36 meses	Registro	1130002850196	
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTICLIK			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ			

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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA				
100 U/ML SOL INJ CT 6 CAR VD TRANS X 3 ML		20	10/11/2000	
Validade	36 meses	Registro	1130002850201	
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTICLIK			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 			
Via de Administração	SUBCUTANEA			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ			
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA				
100 U/ML SOL INJ CT 8 CAR VD TRANS X 3 ML		21	10/11/2000	
Validade	36 meses	Registro	1130002850218	
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTICLIK			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais • SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH - ALEMANHA		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 9 CAR VD TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	22	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850226
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	OPTICLIK		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais • SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH - ALEMANHA		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML + 1 CAN APLIC	SOLUÇÃO INJETAVEL	24	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850242
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	SOLOSTAR		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais • SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH - ALEMANHA		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais • SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH - ALEMANHA		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 10 CAR V TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	23	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850234
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	OPTICLIK		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais • SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH - ALEMANHA		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		

Restrito a hospitalis	Não informado				
Terça	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 U/ML SOL INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML + 5 CAN APLIC	SOLUÇÃO INJETÁVEL	25	10/11/2000		
Validade	36 meses	Registro	1130002850250		
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	SOLOSTAR				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 				
Via de Administração	SUBCUTANEA				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	Não informado				
Terça	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 U/ML SOL INJ CT 3 CAR VD TRANS X 3ML + 3 CAN APLIC	SOLUÇÃO INJETÁVEL	26	10/11/2000		
Validade	36 meses	Registro	1130002850269		
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	SOLOSTAR				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 				
Via de Administração	SUBCUTANEA				

IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	Não informado				
Terça	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 U/ML SOL INJ CT 1 CAR VD TRANS X 1,5 ML + 1 CAN APLIC	SOLUÇÃO INJETÁVEL	27	10/11/2000		
Validade	36 meses	Registro	1130002850277		
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFLAVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 				
Via de Administração	SUBCUTANEA				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	Não informado				
Terça	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 U/ML SOL INJ CT 2 CAR VD TRANS X 1,5 ML + 2 CAN APLIC	SOLUÇÃO INJETÁVEL	28	10/11/2000		
Validade	36 meses	Registro	1130002850285		
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Nº Apres.	29	Data de Publicação	10/11/2000
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 	Registro	1130002850293		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL				
Validade	36 meses				
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 				
Via de Administração	SUBCUTÂNEA				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Nº Apres.	30	Data de Publicação	10/11/2000
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL				
Validade	36 meses				
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 				
Via de Administração	SUBCUTÂNEA				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL				
Validade	36 meses				
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOPI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 				
Via de Administração	SUBCUTÂNEA				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ				
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 UJ/ML SOL INJ CT 1 FA VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	2	10/11/2000
Validade	24 meses	Registro	1130002850021
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NÃO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 UJ/ML SOL INJ CT 5 FA VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	4	10/11/2000
Validade	24 meses	Registro	1130002850048
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NÃO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 UJ/ML SOL INJ CT 1 CARP VD INC X 3 ML + 1 SISTEMA APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETÁVEL	8	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850080
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTISET		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) PROTEGER DA LUZ		
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação

Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação	Forma Farmacêutica
100 UJ/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SISTEMAS APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	36 meses
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA
Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTISET
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	[sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais
	<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA
Via de Administração	SUBCUTANEA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ
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
100 UJ/ML SOL INJ CT 10 CARP VD INC X 3 ML + 10 SISTEMAS APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850129
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTISET		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		

100 UJ/ML SOL INJ CT 3 CARP VC INC X 3 ML + 3 SISTEMAS APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850099
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTISET		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) PROTEGER DA LUZ		
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
100 UJ/ML SOL INJ CT 4 CARP VD INC X 3 ML + 4 SISTEMAS APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	10/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1130002850102
Princípio Ativo	INSULINA GLARGINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	LANTUS OPTISET		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		

009018
08813
[Handwritten signature]

Via de Administração	SUBCUTANEA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob 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

Voltar

Cancelado

Ⓜ

Ⓟ

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

009019
~~08814~~
[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA	
CNPJ	02.685.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3
Nome Comercial	APIDRA		
Classe Terapêutica	ANTI-DIABÉTICOS		
Registro	113000969		
Processo	25351.012158/2004-13		
Vencimento do Registro	02/2020		
Apresentação ATIVA		Forma Farmacéutica	Nº Apres.
100 U/ML SOL INJ CT 1 FA VD INC X 10 ML		SOLUÇÃO INJETÁVEL	1
Validade	24 meses	Registro	1130009690011
Princípio Ativo	Insulina glulisina		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NÃO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 5 FA VD INC X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	2	02/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1130009690021
Princípio Ativo	Insulina glulisina		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NÃO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 1 CARP VD INC X 3 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	3	02/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1130009690038
Princípio Ativo	Insulina glulisina		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTÂNEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NÃO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	02/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1130009690046
Princípio Ativo	insulina glulisina		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 1 CARP VD INC X 3 ML + 1 SISTEMA APLIC PLUS	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	02/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1130009690070
Princípio Ativo	insulina glulisina		
Complemento Diferencial da Apresentação	SOLOSTAR		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SISTEMAS APLIC PLUS	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	02/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1130009690089
Princípio Ativo	insulina glulisina		
Complemento Diferencial da Apresentação	SOLOSTAR		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 U/ML SOL INJ CT 1 CARP VD INC X 3 ML + 1 SISTEMA APLIC PLUS	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	02/02/2005
Validade	24 meses	Registro	1130009690054
Princípio Ativo	insulina glulisina		
Complemento Diferencial da Apresentação	OPTISET		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA 		

Via de Administração	SUBCUTANEA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ
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
100 U/ML SOL INI CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SISTEMAS APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETAVEL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	insulina glulisina
Complemento Diferencial da Apresentação	OPTISET
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH. - ALEMANHA
Via de Administração	SUBCUTANEA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ
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
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL
Nº Apres.	6
Data de Publicação	02/02/2005
Registro	1130009690062




 Voltar

08817
 009022


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IRBESARTANA+ HIDROCLOROTIAZIDA			
Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	IRBESARTANA+ HIDROCLOROTIAZIDA		
Classe Terapêutica	ANTIHIPERTENSIVOS		
Registro	100431064		
Processo	25351.009974/2011-95		
Vencimento do Registro	06/2022		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7	COMPRIMIDO SIMPLES	1	18/06/2012
Validade	24 meses	Registro	1004310640014
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Althais S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Medicamento referência			
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação			

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Althais S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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 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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação
150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	18/06/2012
Validade	24 meses	Registro	1004310640030
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Althais S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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 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		

Grams 476
08818
009023

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	4	18/06/2012
Validade	24 meses	Registro	1004310640049
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Alhaila S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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 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
300 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7	COMPRIMIDO SIMPLES	5	18/06/2012
Validade	24 meses	Registro	1004310640057
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Alhaila S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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 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
300 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	6	18/06/2012
Validade	24 meses	Registro	1004310640065
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Alhaila S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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 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
300 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	7	18/06/2012
Validade	24 meses	Registro	1004310640073
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • Alhaja S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	8	18/06/2012
Validade	Registro		
24 meses	1004310640081		
Princípio Ativo	IRBESARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Alhaja S.A Indústria Farmacêutica - ATIBAIA - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL 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 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		

Voltar

009025

088/0

GRAMS 5/5-5/6

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

009026

Detalhe do Produto: LISINOPRIL

088-1

Nome da Empresa	EMS S/A		
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00235-1
Nome Comercial	LISINOPRIL		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro	102350619		
Processo	25351.003793/2003-11		
Vencimento do Registro	06/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	02/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1023506190018
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 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)		
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 COM CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	02/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1023506190026
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

009027

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL 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)
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

088-2

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	02/06/2003
Vaiaidade	24 meses	Registro	1023506190050
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL 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)		
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	Sim		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	02/06/2003

Apresentação fracionada	Não	0883	
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	02/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1023506190085
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 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)		
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	Sim		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	02/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1023506190093
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 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)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		

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	Sim

0884
009029

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	02/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1023506190123
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL 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)		
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 COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	02/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1023506190131
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Jansen
9/12

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	08825 S
Via de Administração	ORAL 1	009030
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	Sim	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	16	02/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1023506190166
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL 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)		
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	Sim		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 75 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	02/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1023506190174
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		

10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 75 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	19	02/06/2003 08825
Validade	24 meses	Registro	1023506190190
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL 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)		
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
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 75 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	02/06/2003
Validade	24 meses	Registro	1023506190204
Princípio Ativo	LISINOPRIL DI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL 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)		
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		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LISINAPRIL

Item 515 e 516

Nome da Empresa	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A
CNPJ	72.593.791/0001-11
Nome Comercial	LISINAPRIL
Classificação Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS
Registro	126750038
Processo	25351.1217253/2002-31
Vencimento do Registro	05/2008

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO SIMPLES	Nº Apres.	1	Data de Publicação	22/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1267500380014				
Princípio Ativo	LISINAPRIL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED - INDIA 						
Via de Administração	ORAL 1						
IFA Único	Sim						
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						
Restrito a hospitais	Não Informado						
Tarja	[sem dados cadastrados]						
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO SIMPLES	Nº Apres.	2	Data de Publicação	22/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1267500380022				
Princípio Ativo	LISINAPRIL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED - INDIA 						
Via de Administração	ORAL 1						
IFA Único	Sim						
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						
Restrito a hospitais	Não Informado						
Tarja	[sem dados cadastrados]						
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO SIMPLES	Nº Apres.	3	Data de Publicação	22/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1267500380030				
Princípio Ativo	LISINAPRIL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED - INDIA 						
Via de Administração	ORAL 1						
IFA Único	Sim						
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						
Restrito a hospitais	Não Informado						
Tarja	[sem dados cadastrados]						
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO SIMPLES	Nº Apres.	4	Data de Publicação	22/05/2003
Validade	24 meses	Registro	1267500380049				

Princípio Ativo	LISINAPRIL
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED - ÍNDIA </p>
Via de Administração	ORAL 1
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	
Validade	24 meses
Princípio Ativo	LISINAPRIL
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED - ÍNDIA </p>
Via de Administração	ORAL 1
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	
Validade	24 meses
Princípio Ativo	LISINAPRIL
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED - ÍNDIA </p>
Via de Administração	ORAL 1
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 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

009033
08828

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Item 517

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA.		
CNPJ	59.748.988/0001-14	Autorização	2000925
Produto	NEUTROGEMA BODY CARE HIDRATAÇÃO EQUILIBRADA		
Categoria	LOÇÃO PARA O CORPO SEM AÇÃO FOTOPROTETORA DA PELE E COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRESCÂNCIA (ALCOOLICAS OU NÃO, EMULSIONADAS OU NÃO, INCLUINDO OS "LEITES")		
Processo	25351.281569/2004-49		
Vencimento do Registro	14/02/2010 petição de Reavaliação em Análise		
Publicação do Registro	14/02/2005		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	FRASCO DE PLASTICO - Primária	200920742.001-1	

Petições

Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 066507/05-0	4/8/432005	267 - Certificado de Livre Comercialização de Produto Registrado para Exportação		Em tramitação

[Voltar](#)

Janairo

(M)

(Z)

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

Grams 517

009034

08829

[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: LORAX	
Nome da Empresa	WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA		
CNPJ	61.072.393/0001-33	Autorização	1.02.110-1
Nome Comercial	LORAX		
Classe Terapêutica	ANSIOLÍTICOS SIMPLES		
Registro	121100035		
Processo	25992.002695/71		
Vencimento do Registro	10/2021		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	02/03/1994
Validade	24 meses	Registro	1211000350077
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - ITAPEVI - 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 "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	8	02/03/1994
Validade	24 meses	Registro	1211000350085
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de fabricação		Fabricantes Nacionais	
<ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - ITAPEVI - 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 "B"		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	11	02/03/1994
Validade	24 meses	Registro	1211000350110
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - ITAPEVI - 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 "B"		
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	12	02/03/1994
Validade	24 meses	Registro	1211000350129

Princípio Ativo	LORAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	[sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATORIOS PRIZER LTDA - ITAPEVI - 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 "B"				
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG COM CT ENV X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	02/03/1994		
Validade	36 meses		Registro		
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	Sim				
IFA Único	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Conservação	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]				
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG COM CX 10 ENV X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	02/03/1994		
Validade	36 meses		Registro		
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	[sem dados cadastrados]				
IFA Único	Sim				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG COM CT ENV X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	02/03/1994		
Validade	36 meses		Registro		
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	[sem dados cadastrados]				
IFA Único	Sim				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG COM CT ENV X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	02/03/1994		
Validade	36 meses	Registro	1211000350042		
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
Via de Administração	[sem dados cadastrados]				
IFA Único	Sim				
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG COM CX 10 ENV X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	02/03/1994		
Validade	36 meses	Registro	1211000350050		
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
Via de Administração	Sim				
IFA Único	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Conservação	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]				
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2 MG COM CT ENV X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	02/03/1994		
Validade	36 meses	Registro	1211000350069		
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
Via de Administração	Sim				
IFA Único	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Conservação	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"				
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]				
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"/> INATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	9	02/03/1994		
Validade	36 meses	Registro	1211000350099		
Princípio Ativo	LORAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
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 "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [MATRIA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	10	02/03/1994
Validade	36 meses	Registro	1211000350102
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIOPLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • WYETH INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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 "B"		
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"/>			

009038

08833

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LORAZEPAM

Nome da Empresa	EMS S/A		
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Nome Comercial	LORAZEPAM		
Classe Terapêutica	ANSIOLÍTICOS SIMPLES		
Registro	102350498		
Processo	25351.028247/00-41		
Vencimento do Registro	04/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRI MODO SIMPLES	12	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980127
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	---

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
---------------------	---

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 Sujeita a Notificação de Receita 'B'
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
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRI MODO SIMPLES	13	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980135
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	---

Local de Fabricação

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
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 Sujeita a Notificação de Receita 'B'
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
2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRI MODO SIMPLES	14	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980143
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	---

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
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 Sujeita a Notificação de Receita 'B'
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
1 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10	COMPRI MODO SIMPLES	1	11/04/2001

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	---

Apresentação fracionada		Não	
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980038
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980046
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

009040
08835

Validade	24 meses	Registro	1023504980011
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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
2 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980021
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

009040
08835

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980054
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 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)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980062
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	7	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980070
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980089
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Princípio Ativo	LORAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLUS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980119
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

009042

08837

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLUS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980097
Princípio Ativo	LORAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLUS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	10	11/04/2001
Validade	24 meses	Registro	1023504980100

Handwritten signature

Ⓚ

Ⓚ

Apresentação fracionada

Não

Voltar

009043

08838

Javio

(M)

(B)

(C)

(D)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Nome Comercial	LOSARTANA POTASSICA		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Registro	155840428		
Processo	25351.551607/2010-13		
Vencimento do Registro	12/2021		
Detalhe do Produto: LOSARTANA POTASSICA <i>Item 523</i>			
Forma Farmacêutica		Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14		1	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280019
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação			
Fabricantes Nacionais			
<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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)		
Restrição de prescrição	Proteger da luz e umidade		
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Adulto		
Restrição a hospitais	Comercial		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Vermelha		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica		Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15		2	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280027
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
Fabricantes Internacionais		<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL 	
[sem dados cadastrados]		Fabricantes Internacionais	
[sem dados cadastrados]		[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	Proteger da luz e umidade		
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Adulto		
Restrição a hospitais	Comercial		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Vermelha		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica		Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28		3	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280035
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação			
Fabricantes Nacionais			
<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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)		
Restrição de prescrição	Proteger da luz e umidade		
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	Adulto		
Restrição a hospitais	Comercial		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Vermelha		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica		Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30		4	26/12/2011

Medicamento referência	Nome	Nº Apres.	Data de Publicação
Apresentação fracionada	Não	6	26/12/2011
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Registro	1558404280061
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO		
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280078
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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		

009015

08840

Validade	24 meses	Registro	1558404280043
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280051
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Vermelha		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
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 210	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	26/12/2011
Validade	Registro	1558404280086	
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
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 300	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	26/12/2011
Validade	Registro	1558404280094	
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
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 450	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	26/12/2011
Validade	Registro	1558404280108	
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
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 600	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	26/12/2011

Apresentação	Ativa	Não	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	Ativa		26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280132
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
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		
Corja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Ativa	Não	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28	Ativa		26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280140
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
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		

Validade	Registro	Data de Publicação
24 meses	Registro	1558404280116
Princípio Ativo	losartana potássica	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	
	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais 	
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	N	
Corja	Vermelha	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação	Ativa	Não	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14	Ativa		26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280124
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais 		
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		
Corja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		

009017

08842

Destinação	Comercial			
Restrito a hospitalis	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação	
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	26/12/2011	
Validade	24 meses	Registro	1558404280159	
Princípio Ativo	losartana potássica			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA 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			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitalis	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação	
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	26/12/2011	
Validade	24 meses	Registro	1558404280167	
Princípio Ativo	losartana potássica			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA 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			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Hospitalar			
Restrito a hospitalis	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação	
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	26/12/2011	
Validade	24 meses	Registro	1558404280175	
Princípio Ativo	losartana potássica			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA 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			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Hospitalar			
Restrito a hospitalis	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de publicação	
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 150	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	26/12/2011	
Validade	24 meses	Registro	1558404280183	
Princípio Ativo	losartana potássica			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 210	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	26/12/2011		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	26/12/2011		

Validade	24 meses	Registro	1558404280205
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280213
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA									
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação						
	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	26/12/2011						
Validade	24 meses	Registro	1558404280231						
Princípio Ativo	losartana potássica								
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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)								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Restrição de uso	Adulto								
Destinação	Hospitalar								
Restrito a hospitalis	N								
Tarja	Vermelha								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA									
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação						
	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	26/12/2011						
Validade	24 meses	Registro	1558404280231						
Princípio Ativo	losartana potássica								
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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)								

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Restrição de uso	Adulto								
Destinação	Comercial								
Restrito a hospitalis	N								
Tarja	Vermelha								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA									
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação						
	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	26/12/2011						
Validade	24 meses	Registro	1558404280248						
Princípio Ativo	losartana potássica								
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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)								
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica								
Restrição de uso	Adulto								
Destinação	Comercial								
Restrito a hospitalis	N								
Tarja	Vermelha								
Medicamento referência	Não								
Apresentação fracionada	Não								
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA									
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação						
	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	26/12/2011						
Validade	24 meses	Registro	1558404280256						
Princípio Ativo	losartana potássica								
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]								
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 								

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280264
Princípio Ativo	losartana potássica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	26/12/2011

Validade	24 meses	Registro	1558404280272
Princípio Ativo	losartana potássica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210	COMPRIMIDO REVESTIDO	28	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280280
Princípio Ativo	losartana potássica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	29	Data de Publicação
Validade	24 meses		Registro	1558404280299	
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA 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)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 450	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	30	Data de Publicação
Validade	24 meses		Registro	1558404280302	
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA 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)				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	31	Data de Publicação
Validade	24 meses		Registro	1558404280310	
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA 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)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28	Forma Farmacêutica	COMPRESSIDO REVESTIDO	Nº Apres.	32	Data de Publicação
Validade	24 meses		Registro	1558404280329	
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	33	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280337
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	34	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280345

Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100.MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	35	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280353
Princípio Ativo	losartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 150	COMPRIMIDO REVESTIDO	36	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280361
Princípio Ativo	Isartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitalis	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 210	COMPRIMIDO REVESTIDO	37	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280371
Princípio Ativo	Isartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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		
Restrição de uso	Adulto		

Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitalis	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300	COMPRIMIDO REVESTIDO	38	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280388
Princípio Ativo	Isartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitalis	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450	COMPRIMIDO REVESTIDO	39	26/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558404280396
Princípio Ativo	Isartana potássica		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600	COMPRIMIDO REVESTIDO	40	26/12/2011		
Validade	24 meses	Registro	1558404280401		
Princípio Ativo	losartana potássica				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA 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	Adulto				
Destinação	Hospitalar				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Voltar

08850

009055

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

<p align="center">Item 526</p> <p align="center">Detalhes do Produto</p>	
Nome da Empresa	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ	43.426.626/0001-77
Produto	OPTIVE
Modelo Produto Médico	8.01.436-0
<p align="center">Autorização</p> <p align="center">Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)</p>	
Nome Técnico	Solucao Para Uso Oftalmologico
Registro	80143600086
Processo	25351.411481/2007-19
Origem do Produto	• FABRICANTE: ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	IV - MÁXIMO RISCO
Vencimento do Registro	21/01/2023
<input type="button" value="Voltar"/>	

①

②

Handwritten signatures and initials:

[Signature]

[Signature]

[Signature]

Grans 526

009056

08851

[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: Meloxicam	
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		Item 536	
CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	Meloxicam		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	100430037		
Processo	25351.0603472003-11		
Vencimento do Registro	02/2019		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ IM CT 5 AMP VD TRANS X 1,5 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	01/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1004300370014
Princípio Ativo	MELOXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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		

Opms 536 009057

08852

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: Meritor	
Achê Laboratórios Farmacêuticos S.A			
CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Nome Comercial	Meritor		
Classificação Terapêutica	ANTIDIABÉTICOS		
Registro	105730377		
Processo	25351.1308145/2007-81		
Vencimento do Registro	04/2019		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG + 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	13/04/2009
Validade	Registro		
24 meses	1057303770014		
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS SILANES S.A. DE C.V. - MÉXICO 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
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
2 MG + 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 16	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	13/04/2009
Validade	Registro		
24 meses	1057303770022		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METFORMINA GLIMEPIRIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem		Detalhe do Produto: Meritor	
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS SILANES S.A. DE C.V. - MÉXICO 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
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
2 MG + 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	13/04/2009
Validade	Registro		
24 meses	1057303770030		
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS SILANES S.A. DE C.V. - MÉXICO 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
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
2 MG + 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	13/04/2009

Restrito a hospitais	Não informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação	ATIVA	
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
4 MG + 1000 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 16	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA	13/04/2009
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS SILANES S.A. DE C.V. - MÉXICO 	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Não	
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	
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
4 MG + 1000 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	7
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA	13/04/2009
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS SILANES S.A. DE C.V. - MÉXICO 	

009059
08354

2 MG + 1000 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	13/04/2009
Validade	24 meses	Registro	1057303770049
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS SILANES S.A. DE C.V. - MÉXICO 		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
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		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG + 1000 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	13/04/2009
Validade	24 meses	Registro	1057303770057
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIOS SILANES S.A. DE C.V. - MÉXICO 		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
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		

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
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
4 MG + 1000 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 30	COMPRIIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses
Princípio Ativo	GLIMEPIRIDA CLORIDRATO DE METFORMINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIOS SILANES S.A. DE C.V. - MÉXICO
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
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
	<input type="button" value="Voltar"/>

08855

009060

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		EMS S/A	Detalhe do Produto: FURATO DE MOMETASONA	
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1	
Nome Comercial	FURATO DE MOMETASONA			
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.			
Registro	102350790			
Processo	25351.309/180/2005-56			
Vencimento do Registro	10/2020			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G CREM CT BG AL X 10 G		CREME	1	24/10/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507900019	
Princípio Ativo	FURATO DE MOMETASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bsnaga de alumínio (Bsnaga de alumínio M9 capacidade 10g + tampa plástica (100% PEAD ou 70%PEAD + 30%PEBD)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação				
Fabricantes Nacionais				
<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais 				
[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	DERMATOLÓGICA			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Proteger da luz e umidade			
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitalis	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/G CREM CT BG AL X 20 G		CREME	2	24/10/2005
Validade	24 meses	Registro	1023507900027	
Princípio Ativo	FURATO DE MOMETASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bsnaga de alumínio (Bsnaga de alumínio M9 capacidade 20g + tampa plástica (100% PEAD ou 70%PEAD + 30%PEBD)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais		Fabricantes Internacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 		<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Internacionais 	
Via de Administração		DERMATOLÓGICA			
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 e Pediátrico acima de 2 anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
1 MG/G CREM CT BG AL X 30 G		CREME	3	24/10/2005	
Validade	24 meses	Registro	1023507900035		
Princípio Ativo	FURATO DE MOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bsnaga de alumínio (Bsnaga de alumínio M9 capacidade 30g + tampa plástica (100% PEAD ou 70%PEAD + 30%PEBD)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais		Fabricantes Internacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 		<ul style="list-style-type: none"> Fabricantes Internacionais 	
Via de Administração		DERMATOLÓGICA			
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 e Pediátrico acima de 2 anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
1 MG/G CREM CT BG AL X 20 G		CREME	2	24/10/2005	
Validade	24 meses	Registro	1023507900027		
Princípio Ativo	FURATO DE MOMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bsnaga de alumínio (Bsnaga de alumínio M9 capacidade 20g + tampa plástica (100% PEAD ou 70%PEAD + 30%PEBD)) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Grams 564009061

08855

Volar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA		Detalhe do Produto: BISMUJET		Item 573	
CNPJ	05.044.984/0001-26	Autorização	1.06.773-8				
Nome Comercial	BISMUJET						
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS E ANTISSEPTICOS TOPICOS PARA OROFARINGE						
Registro	167730344						
Processo	25351.658904/2010-32						
Vencimento do Registro	06/2020						
Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	1	Data de Publicação	04/07/2011	
25 MG/ML + 25MG/ML + 15 MG/ML SUS OR FR PLAS OPC GOT X 20 ML		SUSPENSÃO ORAL					
Validade	24 meses	Registro	1677303440017				
Princípio Ativo	SULFATO DE NEOMICINA TARTARATO DE BISMUTO E SÓDIO CLORIDRATO DE PROCAÍNA	[sem dados cadastrados]					
Complemento Diferencial da Apresentação							
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEIADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] 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						
							Voltar

Gramos 573
009062
~~08857~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OLANZAPINA

Item 593 e 594

Nome da Empresa	EMS S/A
CNPJ	57.507.378/0003-65
Nome Comercial	OLANZAPINA
Classe Terapêutica	ANTIPISSICOTICOS
Registro	102351006
Processo	253515616352009-23
Vencimento do Registro	11/2020
Autorização	1.00.235-1

Forma Farmacêutica	COMPRI-MIDO REVESTIDO	Nº Apres.	1	Data de Publicação	29/11/2010
Apresentação [ATIVA]	2,5 MG COM REV CT BL AL X 7	Registro	1023510060018		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Forma Farmacêutica	COMPRI-MIDO REVESTIDO	Nº Apres.	2	Data de Publicação	29/11/2010
Apresentação [ATIVA]	2,5 MG COM REV CT BL AL X 14	Registro	1023510060026		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Forma Farmacêutica	COMPRI-MIDO REVESTIDO	Nº Apres.	3	Data de Publicação	29/11/2010
Apresentação [ATIVA]	2,5 MG COM REV CT BL AL X 28	Registro	1023510060034		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMINIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Forma Farmacêutica	COMPRI-MIDO REVESTIDO	Nº Apres.	4	Data de Publicação	29/11/2010
Apresentação [ATIVA]	5 MG COM REV CT BL AL X 7	Registro	1023510060042		
Validade	24 meses				

Grams 593-594

009065

08858

Princípio Ativo	OLANZAPINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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 Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2.5 MG COM REV CT BL AL X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	29/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1023510060050
Princípio Ativo	OLANZAPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2.5 MG COM REV CT BL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	29/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1023510060069
Princípio Ativo	OLANZAPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2.5 MG COM REV CT BL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	29/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1023510060077
Princípio Ativo	OLANZAPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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 Receita de Controle Especial		

Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM REV CT BL AL X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060085		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM REV CT BL AL X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060093		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM REV CT BL AL X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060115		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM REV CT BL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060123		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]				

009065

0880

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO CONTENDO F ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			NYLON, ADESIVO, PRIMER,
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 			
Via de Administração	Fabricantes Internacionais			
	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
IFA Único	ORAL			
	Slm			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <small>ATIVA</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5 MG COM REV CT BL AL X 500 (EMB HDSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	29/11/2010	
Validade	24 meses	Registro	1023510060131	
Princípio Ativo	OLANZAPINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais			
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 			
	Fabricantes Internacionais			
	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Via de Administração	ORAL			
	Slm			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial			
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

Apresentação <small>ATIVA</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	29/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1023510060141
Princípio Ativo	OLANZAPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
	Slm		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <small>ATIVA</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	29/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1023510060138
Princípio Ativo	OLANZAPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
	Slm		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos		
Destinação	Comercial		

Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM REV CT BL AL AL X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060165		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060174		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060182		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM REV CT BL AL AL X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060190		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060204		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM REV CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	29/11/2010		

Validade	24 meses	Registro	1023510060212		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM REV CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060220		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				

Tarja	Vermelha sob restrição	Não			
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2,5 MG COM REV CT BL.AL.X.30	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060239		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM REV CT BL.AL.X.30	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060247		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM REV CT BL.AL.X.30	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	29/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1023510060255		
Princípio Ativo	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ESTRUTURA CONTENDO FILME DE NYLON, ADESIVO, PRIMER, ALUMÍNIO, ADESIVO E FILME DE PVC) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Receita de Controle Especial				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 Anos				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

08804
009069

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: OLMESARTANA MEDOXOMILA + HIDROCLOROTIAZIDA	
Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	OLMESARTANA MEDOXOMILA + HIDROCLOROTIAZIDA		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIAÇÕES MEDICAMENTOSAS		
Registro	100431136		
Processo	25351.711342/2014-11		
Vencimento do Registro	06/2020		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG + 12.5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	29/06/2015
Validade	24 meses	Registro	1004311360015
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - ITAPEVI - 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)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
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
20 MG + 12.5 MG COM REV CT BL AL/AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	29/06/2015
Validade	24 meses	Registro	1004311360023
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA		
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	ORAL		
IFA Único	Não		
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	[sem dados cadastrados]		
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
20 MG + 12.5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	29/06/2015
Validade	24 meses	Registro	1004311360031
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA		
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	ORAL		
IFA Único	Não		
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	[sem dados cadastrados]		
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
20 MG + 12.5 MG COM REV CT BL AL/AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	29/06/2015
Validade	24 meses	Registro	1004311360041

Gramo 598 009070

Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA
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	ORAL
IFA Único	Não
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	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Terja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Nº Apres.	5	Data de Publicação	29/06/2015
20 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/X 90		Registro			1004311360058
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
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	ORAL				
IFA Único	Não				
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	[sem dados cadastrados]				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Terja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Nº Apres.	6	Data de Publicação	29/06/2015
40 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/X 10		Registro			1004311360065
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
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	ORAL				
IFA Único	Não				
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	[sem dados cadastrados]				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Terja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Nº Apres.	7	Data de Publicação	29/06/2015
40 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/X 15		Registro			1004311360074
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
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	ORAL				
IFA Único	Não				
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	[sem dados cadastrados]				

08856
009071
[Handwritten signature]

Restrito a hospitalar	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/LAL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	29/06/2015		
Validade	24 meses	Registro	1004311360082		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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)				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitalar	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/LAL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	29/06/2015		
Validade	24 meses	Registro	1004311360090		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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)				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitalar	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL/LAL X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	29/06/2015		
Validade	24 meses	Registro	1004311360104		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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)				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitalar	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/LAL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	29/06/2015		
Validade	24 meses	Registro	1004311360112		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

009072

08807

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
	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)				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	29/06/2015		
Validade	24 meses	Registro	1004311360120		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
	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)				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	29/06/2015		
Validade	24 meses	Registro	1004311360139		

Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
	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)				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	29/06/2015		
Validade	24 meses	Registro	1004311360147		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
	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)				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA 40 MG + 25 MG COM REV CT BL AL/AL X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	29/06/2015
Validade	24 meses	Registro	1004311360155
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA HIDROCLOROTIAZIDA		
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	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição da uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

009074

08869

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		TORRENT DO BRASIL LTDA		Data de Publicação	
CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização	1.00.525-3		
Nome Comercial	OLMESARTANA MEDOXOMILA				
Classe Terapêutica	ANTIHIPERTENSIVOS				
Registro	105250057				
Processo	25351460401/2010-40				
Vencimento do Registro	08/2018				
Apresentação ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM REV CT BL AL/AL X 10		COMPRIMIDO REVESTIDO	1	12/08/2013	
Validade	24 meses	Registro	1052500570017		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais			
		[sem dados cadastrados]			
		Fabricantes Internacionais			
		<ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - ÍNDIA 			
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				
Restrição 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 COM REV CT BL AL/AL X 20		COMPRIMIDO REVESTIDO	2	12/08/2013	
Validade	24 meses	Registro	1052500570025		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO 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				
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	
20 MG COM REV CT BL AL/AL X 30		COMPRIMIDO REVESTIDO	3	12/08/2013	
Validade	24 meses	Registro	1052500570033		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO 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				
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	
20 MG COM REV CT BL AL/AL X 40		COMPRIMIDO REVESTIDO	4	12/08/2013	
Validade	24 meses	Registro	1052500570041		

Grams 599
009075
08870

Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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
Terça	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL/AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	12/08/2013
Validade	Registro		
24 meses	1052500570051		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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		
Terça	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	12/08/2013
Validade	Registro		
24 meses	1052500570068		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - ÍNDIA 		
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		
Terça	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	12/08/2013
Validade	Registro		
24 meses	1052500570076		
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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>		

08871

Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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 <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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 <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica
40 MG COM REV CT BL AL/AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses
Princípio Ativo	OLMESARTANA MEDOXOMILA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> 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 <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

009077
08872

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXALATO DE ESCITALOPRAM

Nome da Empresa EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.

CNPJ 61.190.096/0001-92

Autorização 1.00.043-8

Nome Comercial OXALATO DE ESCITALOPRAM

Classe Terapêutica ANTI-DEPRESSIVOS

Registro 100431186

Processo 25351.022727/2016-64

Vencimento do Registro 06/2021

Apresentação ATIVA

20 MG/ML SOL CT FR GOT VD AMB X 15 ML

Forma Farmacêutica SOLUÇÃO ORAL

Nº Apres. 1

Data de Publicação 20/06/2016

Validade 24 meses

Registro 1004311860018

Princípio Ativo OXALATO DE ESCITALOPRAM

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*Embalagem • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR GOTEJADOR
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA 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)

Restrição de prescrição Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Restrição a hospitais N

Tarja *[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação ATIVA

20 MG/ML SOL CT FR GOT VD AMB X 15 ML

Forma Farmacêutica SOLUÇÃO ORAL

Nº Apres. 2

Data de Publicação 20/06/2016

Validade 24 meses

Registro 1004311860026

Princípio Ativo OXALATO DE ESCITALOPRAM

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*Embalagem • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA 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)

Restrição de prescrição PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de uso Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação Adulto

Restrição a hospitais Comercial

Tarja N

Medicamento referência *[sem dados cadastrados]*

Apresentação fracionada Não

Apresentação ATIVA

20 MG/ML SOL CX 50 FR GOT PLUS AMB X 15 ML (EMB HOSP)

Forma Farmacêutica SOLUÇÃO ORAL

Nº Apres. 3

Data de Publicação 20/06/2016

Validade 24 meses

Registro 1004311860034

Princípio Ativo OXALATO DE ESCITALOPRAM

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*Embalagem • Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR GOTEJADOR
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA 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)

Restrição de prescrição PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de uso Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Destinação Adulto

Restrição a hospitais Hospitalar

Tarja N

Medicamento referência *[sem dados cadastrados]*

Apresentação fracionada Não

Apresentação ATIVA

20 MG/ML SOL CX 50 FR GOT VD AMB X 15 ML (EMB HOSP)

Forma Farmacêutica SOLUÇÃO ORAL

Nº Apres. 4

Data de Publicação 20/06/2016

Grans 605009078

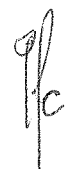
08873

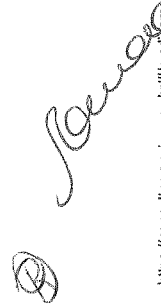
Validade	24 meses	Registro	1004311860042
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR ▪ Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ▪ GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - ANAPOLIS - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
	<input type="button" value="Voltar"/>		

009079

08874







Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		EMS S/A		Item 606																																																																																																																																											
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1																																																																																																																																												
Nome Comercial	OXALATO DE ESCITALOPRAM																																																																																																																																														
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS																																																																																																																																														
Registro	102351063																																																																																																																																														
Processo	25351.706688/2009-11																																																																																																																																														
Vencimento do Registro	02/2022																																																																																																																																														
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Apresentação</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Nº Apres.</th> <th>Data de Publicação</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X7</td> <td>COMPRIMIDO REVESTIDO</td> <td>1</td> <td>27/02/2012</td> </tr> <tr> <td>Validade</td> <td>24 meses</td> <td>Registro</td> <td>1023510630019</td> </tr> <tr> <td>Princípio Ativo</td> <td>OXALATO DE ESCITALOPRAM</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Complemento Diferencial da Apresentação</td> <td colspan="3">[sem dados cadastrados]</td> </tr> <tr> <td>Embalagem</td> <td colspan="3"> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA </td> </tr> <tr> <td>Local de Fabricação</td> <td colspan="3"> Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] </td> </tr> <tr> <td>Via de Administração</td> <td>ORAL</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>IFA Único</td> <td>Sim</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Conservação</td> <td colspan="3">CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</td> </tr> <tr> <td>Restrição de prescrição</td> <td colspan="3">Venda sob prescrição médica com retenção de receita</td> </tr> <tr> <td>Restrição de uso</td> <td>Adulto</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Destinação</td> <td>Comercial</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Restrito a hospitais</td> <td>N</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Tarja</td> <td colspan="3">Vermelha sob restrição</td> </tr> <tr> <td>Medicamento referência</td> <td>Não</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Apresentação fracionada</td> <td>Não</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td colspan="6"> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Apresentação</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Nº Apres.</th> <th>Data de Publicação</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X15</td> <td>COMPRIMIDO REVESTIDO</td> <td>2</td> <td>27/02/2012</td> </tr> <tr> <td>Validade</td> <td>24 meses</td> <td>Registro</td> <td>1023510630027</td> </tr> <tr> <td>Princípio Ativo</td> <td>OXALATO DE ESCITALOPRAM</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Complemento Diferencial da Apresentação</td> <td colspan="3">[sem dados cadastrados]</td> </tr> <tr> <td>Embalagem</td> <td colspan="3"> Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] </td> </tr> <tr> <td>Via de Administração</td> <td>ORAL</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>IFA Único</td> <td>Sim</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Conservação</td> <td colspan="3">CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</td> </tr> <tr> <td>Restrição de prescrição</td> <td colspan="3">Venda sob prescrição médica com retenção de receita</td> </tr> <tr> <td>Restrição de uso</td> <td>Adulto</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Destinação</td> <td>Comercial</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Restrito a hospitais</td> <td>N</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Tarja</td> <td colspan="3">Vermelha sob restrição</td> </tr> <tr> <td>Medicamento referência</td> <td>Não</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Apresentação fracionada</td> <td>Não</td> <td colspan="2"></td> </tr> </tbody> </table> </td> </tr> </tbody></table>						Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X7	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	27/02/2012	Validade	24 meses	Registro	1023510630019	Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM			Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita			Restrição de uso	Adulto			Destinação	Comercial			Restrito a hospitais	N			Tarja	Vermelha sob restrição			Medicamento referência	Não			Apresentação fracionada	Não			<table border="1"> <thead> <tr> <th>Apresentação</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Nº Apres.</th> <th>Data de Publicação</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X15</td> <td>COMPRIMIDO REVESTIDO</td> <td>2</td> <td>27/02/2012</td> </tr> <tr> <td>Validade</td> <td>24 meses</td> <td>Registro</td> <td>1023510630027</td> </tr> <tr> <td>Princípio Ativo</td> <td>OXALATO DE ESCITALOPRAM</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Complemento Diferencial da Apresentação</td> <td colspan="3">[sem dados cadastrados]</td> </tr> <tr> <td>Embalagem</td> <td colspan="3"> Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] </td> </tr> <tr> <td>Via de Administração</td> <td>ORAL</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>IFA Único</td> <td>Sim</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Conservação</td> <td colspan="3">CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</td> </tr> <tr> <td>Restrição de prescrição</td> <td colspan="3">Venda sob prescrição médica com retenção de receita</td> </tr> <tr> <td>Restrição de uso</td> <td>Adulto</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Destinação</td> <td>Comercial</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Restrito a hospitais</td> <td>N</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Tarja</td> <td colspan="3">Vermelha sob restrição</td> </tr> <tr> <td>Medicamento referência</td> <td>Não</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Apresentação fracionada</td> <td>Não</td> <td colspan="2"></td> </tr> </tbody> </table>						Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X15	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	27/02/2012	Validade	24 meses	Registro	1023510630027	Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM			Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita			Restrição de uso	Adulto			Destinação	Comercial			Restrito a hospitais	N			Tarja	Vermelha sob restrição			Medicamento referência	Não			Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação																																																																																																																																												
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X7	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	27/02/2012																																																																																																																																												
Validade	24 meses	Registro	1023510630019																																																																																																																																												
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM																																																																																																																																														
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]																																																																																																																																														
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 																																																																																																																																														
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita																																																																																																																																														
Restrição de uso	Adulto																																																																																																																																														
Destinação	Comercial																																																																																																																																														
Restrito a hospitais	N																																																																																																																																														
Tarja	Vermelha sob restrição																																																																																																																																														
Medicamento referência	Não																																																																																																																																														
Apresentação fracionada	Não																																																																																																																																														
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Apresentação</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Nº Apres.</th> <th>Data de Publicação</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X15</td> <td>COMPRIMIDO REVESTIDO</td> <td>2</td> <td>27/02/2012</td> </tr> <tr> <td>Validade</td> <td>24 meses</td> <td>Registro</td> <td>1023510630027</td> </tr> <tr> <td>Princípio Ativo</td> <td>OXALATO DE ESCITALOPRAM</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Complemento Diferencial da Apresentação</td> <td colspan="3">[sem dados cadastrados]</td> </tr> <tr> <td>Embalagem</td> <td colspan="3"> Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] </td> </tr> <tr> <td>Via de Administração</td> <td>ORAL</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>IFA Único</td> <td>Sim</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Conservação</td> <td colspan="3">CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</td> </tr> <tr> <td>Restrição de prescrição</td> <td colspan="3">Venda sob prescrição médica com retenção de receita</td> </tr> <tr> <td>Restrição de uso</td> <td>Adulto</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Destinação</td> <td>Comercial</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Restrito a hospitais</td> <td>N</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Tarja</td> <td colspan="3">Vermelha sob restrição</td> </tr> <tr> <td>Medicamento referência</td> <td>Não</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Apresentação fracionada</td> <td>Não</td> <td colspan="2"></td> </tr> </tbody> </table>						Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X15	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	27/02/2012	Validade	24 meses	Registro	1023510630027	Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM			Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita			Restrição de uso	Adulto			Destinação	Comercial			Restrito a hospitais	N			Tarja	Vermelha sob restrição			Medicamento referência	Não			Apresentação fracionada	Não																																																																												
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação																																																																																																																																												
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X15	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	27/02/2012																																																																																																																																												
Validade	24 meses	Registro	1023510630027																																																																																																																																												
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM																																																																																																																																														
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]																																																																																																																																														
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita																																																																																																																																														
Restrição de uso	Adulto																																																																																																																																														
Destinação	Comercial																																																																																																																																														
Restrito a hospitais	N																																																																																																																																														
Tarja	Vermelha sob restrição																																																																																																																																														
Medicamento referência	Não																																																																																																																																														
Apresentação fracionada	Não																																																																																																																																														

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 																																																																	
Local de Fabricação																																																																			
Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita																																																																		
Restrição de uso	Adulto																																																																		
Destinação	Comercial																																																																		
Restrito a hospitais	N																																																																		
Tarja	Vermelha sob restrição																																																																		
Medicamento referência	Não																																																																		
Apresentação fracionada	Não																																																																		
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Apresentação</th> <th>Forma Farmacêutica</th> <th>Nº Apres.</th> <th>Data de Publicação</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X20</td> <td>COMPRIMIDO REVESTIDO</td> <td>3</td> <td>27/02/2012</td> </tr> <tr> <td>Validade</td> <td>24 meses</td> <td>Registro</td> <td>1023510630035</td> </tr> <tr> <td>Princípio Ativo</td> <td>OXALATO DE ESCITALOPRAM</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Complemento Diferencial da Apresentação</td> <td colspan="3">[sem dados cadastrados]</td> </tr> <tr> <td>Embalagem</td> <td colspan="3"> Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] </td> </tr> <tr> <td>Via de Administração</td> <td>ORAL</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>IFA Único</td> <td>Sim</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Conservação</td> <td colspan="3">CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE</td> </tr> <tr> <td>Restrição de prescrição</td> <td colspan="3">Venda sob prescrição médica com retenção de receita</td> </tr> <tr> <td>Restrição de uso</td> <td>Adulto</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Destinação</td> <td>Comercial</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Restrito a hospitais</td> <td>N</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Tarja</td> <td colspan="3">Vermelha sob restrição</td> </tr> <tr> <td>Medicamento referência</td> <td>Não</td> <td colspan="2"></td> </tr> <tr> <td>Apresentação fracionada</td> <td>Não</td> <td colspan="2"></td> </tr> </tbody> </table>				Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	27/02/2012	Validade	24 meses	Registro	1023510630035	Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM			Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 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 com retenção de receita			Restrição de uso	Adulto			Destinação	Comercial			Restrito a hospitais	N			Tarja	Vermelha sob restrição			Medicamento referência	Não			Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação																																																																
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	27/02/2012																																																																
Validade	24 meses	Registro	1023510630035																																																																
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM																																																																		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]																																																																		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 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 com retenção de receita																																																																		
Restrição de uso	Adulto																																																																		
Destinação	Comercial																																																																		
Restrito a hospitais	N																																																																		
Tarja	Vermelha sob restrição																																																																		
Medicamento referência	Não																																																																		
Apresentação fracionada	Não																																																																		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIIMIDO REVESTIDO	4	27/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510630043
Princípio Ativo	OVALATO DE ESCITALOPRAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIIMIDO REVESTIDO	5	27/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510630051
Princípio Ativo	OVALATO DE ESCITALOPRAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		

Destinação	Comercial	Nº Apres.	Data de Publicação
Restrito a hospitais	N	6	27/02/2012
Tarja	Vermelha sob restrição	Registro	1023510630061
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIIMIDO REVESTIDO	6	27/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510630061
Princípio Ativo	OVALATO DE ESCITALOPRAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIIMIDO REVESTIDO	7	27/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510630078
Princípio Ativo	OVALATO DE ESCITALOPRAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

009081

08875

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	27/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510630086
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	27/02/2012

Validade	24 meses	Registro	1023510630094
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	27/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510630108
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		

009082

08877

Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	27/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510630116		
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	27/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510630124		
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	27/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510630132		
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	27/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510630140		
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	27/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510630159
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	27/02/2012

Validade	24 meses	Registro	1023510630213
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	27/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510630221
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		

Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	23
Validade	24 meses			Registro	1023510630231
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	24
Validade	24 meses			Registro	1023510630248
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	25
Validade	24 meses			Registro	1023510630256
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Voltar

08880
009085

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: oxcarbazepina	
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	oxcarbazepina		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	104971389		
Processo	25351.321766/2015-61		
Vencimento do Registro	10/2020		
<p>Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA</p> <p>300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10</p> <p>Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>Nº Apres. 1</p> <p>Data de Publicação 05/10/2015</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Registro 1049713890019</p> <p>Princípio Ativo OXCARBAZEPINA</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]</p> <p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA <p>Local de Fabricação</p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Via de Administração ORAL</p> <p>IFA Único Sim</p> <p>Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]</p> <p>Restrição de uso [sem dados cadastrados]</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Restrito a hospitais Não Informado</p> <p>Tarja [sem dados cadastrados]</p> <p>Medicamento referência Não</p> <p>Apresentação fracionada Não</p>			
<p>Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA</p> <p>300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30</p> <p>Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>Nº Apres. 2</p> <p>Data de Publicação 05/10/2015</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Registro 1049713890027</p> <p>Princípio Ativo OXCARBAZEPINA</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]</p> <p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA <p>Local de Fabricação</p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Via de Administração ORAL</p> <p>IFA Único Sim</p> <p>Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]</p> <p>Restrição de uso [sem dados cadastrados]</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Restrito a hospitais Não Informado</p> <p>Tarja [sem dados cadastrados]</p> <p>Medicamento referência Não</p> <p>Apresentação fracionada Não</p>			

Embalagem

Embalagem		Detalhe do Produto: oxcarbazepina	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	Forma Farmacêutica	300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL	Nº Apres.	3
	Fabricantes Internacionais	Registro	1049713890035
	[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	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<p>Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA</p> <p>300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30</p> <p>Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>Nº Apres. 3</p> <p>Data de Publicação 05/10/2015</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Registro 1049713890035</p> <p>Princípio Ativo OXCARBAZEPINA</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]</p> <p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA <p>Local de Fabricação</p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Via de Administração ORAL</p> <p>IFA Único Sim</p> <p>Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]</p> <p>Restrição de uso [sem dados cadastrados]</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Restrito a hospitais Não Informado</p> <p>Tarja [sem dados cadastrados]</p> <p>Medicamento referência Não</p> <p>Apresentação fracionada Não</p>			
<p>Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA</p> <p>300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30</p> <p>Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>Nº Apres. 3</p> <p>Data de Publicação 05/10/2015</p> <p>Validade 24 meses</p> <p>Registro 1049713890035</p> <p>Princípio Ativo OXCARBAZEPINA</p> <p>Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]</p> <p>Embalagem</p> <ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA <p>Local de Fabricação</p> <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Via de Administração ORAL</p> <p>IFA Único Sim</p> <p>Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE</p> <p>Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]</p> <p>Restrição de uso [sem dados cadastrados]</p> <p>Destinação Comercial</p> <p>Restrito a hospitais Não Informado</p> <p>Tarja [sem dados cadastrados]</p> <p>Medicamento referência Não</p> <p>Apresentação fracionada Não</p>			

Grams 608

009086
00001

300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890043
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890051
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Terça	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890061
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	05/10/2015
Validade	24 meses	Registro	1049713890078
Princípio Ativo	OXCARBAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA PROTEGER DA UMIDADE) (TRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
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
600 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10		COMPRIMIDO REVESTIDO	8	05/10/2015
Validade		24 meses	Registro	1049713890086
Princípio Ativo		OXCARBAPENINA		

Complemento Diferencial da Apresentação	OXCARB
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
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	[sem dados cadastrados]
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
60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML		SUSPENSÃO ORAL	9	05/10/2015
Validade		24 meses	Registro	1049713890094
Princípio Ativo		OXCARBAPENINA		
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]		
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - 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
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
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
60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML * SER DOS		SUSPENSÃO ORAL	10	05/10/2015
Validade		24 meses	Registro	1049713890108
Princípio Ativo		OXCARBAPENINA		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
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
60 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML * SER DOS		SUSPENSÃO ORAL	10	05/10/2015
Validade		24 meses	Registro	1049713890108
Princípio Ativo		OXCARBAPENINA		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Nº Apres.	3	Data de Publicação	02/05/2017
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Validade	24 meses
IFA Único	Sim	Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO	Registro	1058308970036
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Embalagem	• Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Blistar alumínio alumínio 210 x 100 micra) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Via de Administração	ORAL
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos	IFA Único	Sim	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Destinação	Comercial	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos
Restrito a hospitais	Não Informado	Destinação	Comercial	Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	Vermelha	Medicamento referência	Não	Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não	Apresentação fracionada	Não	Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Apresentação [ATIVA]	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28	Apresentação [ATIVA]	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada

Grams 611

088881

02/05/2017

Consulства / Medicamentos / Medicamentos	Detalhe do Produto: PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO				
Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA	Autorização	1.00.583-3	Data de Publicação	02/05/2017
CNPJ	45.992.062/0001-65	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Nº Apres.	1
Nome Comercial	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO	Validade	24 meses	Registro	1058308970011
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS	Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Registro	105830897	Embalagem	• Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Blistar alumínio alumínio 210 x 100 micra) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Processo	25351.395899/2016-54	Via de Administração	ORAL	Via de Administração	Sim
Vencimento do Registro	05/2022	IFA Único	Sim	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Apresentação [ATIVA]	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos
Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Destinação	Comercial	Restrito a hospitais	Não Informado
Validade	24 meses	Tarja	Vermelha	Medicamento referência	Não
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO	Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Apresentação [ATIVA]	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada
Embalagem	• Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Blistar alumínio alumínio 210 x 100 micra) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Validade	24 meses	Registro	1058308970028
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	ORAL	Embalagem	• Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Blistar alumínio alumínio 210 x 100 micra) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
IFA Único	Sim	Via de Administração	Sim	Via de Administração	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 e Pediátrico acima de 5 anos
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Destinação	Comercial	Restrito a hospitais	Não Informado
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos	Tarja	Vermelha	Medicamento referência	Não
Destinação	Comercial	Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Restrito a hospitais	Não Informado	Apresentação [ATIVA]	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14	Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada
Tarja	Vermelha	Validade	24 meses	Registro	1058308970028
Medicamento referência	Não	Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Apresentação fracionada	Não	Embalagem	• Primária - Blistar de alumínio e alumínio (Blistar alumínio alumínio 210 x 100 micra) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>

Handwritten signature and initials.

Validade	24 meses	Registro	1058308970044
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister alumínio alumínio 210 x 100 micra) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica		
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60 (EMB FRAC)	Comprimido Revestido de Liberação Retardada		
Validade	24 meses	Registro	1058308970052
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister alumínio alumínio 210 x 100 micra) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Vermelha		

Validade	24 meses	Registro	1058308970044
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister alumínio alumínio 210 x 100 micra) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Vermelha		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica		
40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC)	Comprimido Revestido de Liberação Retardada		
Validade	24 meses	Registro	1058308970050
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister alumínio alumínio 210 x 100 micra) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica		
20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 7	Comprimido Revestido de Liberação Retardada		
Validade	24 meses	Registro	1058308970079
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Blister de alumínio e alumínio (Blister alumínio alumínio 210 x 100 micra) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Via de Administração	ORAL
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos	IFA Único	Slim
Destinação	Comercial	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrito a hospitais	NÃO informado	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Tarja	Vermelha	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos
Medicamento referência	Não	Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não	Restrito a hospitais	N
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Tarja	Vermelha
Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Medicamento referência	Não
Nº Apres.	15	Apresentação fracionada	Não
Data de Publicação	02/05/2017		
Validade	24 meses	Registro	1058308970151
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - Blistet. de alumínio e alumínio (Blistet. alumínio alumínio 210 x 100 micra) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slim		
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 e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Via de Administração	ORAL
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos	IFA Único	Slim
Destinação	Comercial	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrito a hospitais	NÃO informado	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Tarja	Vermelha	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos
Medicamento referência	Não	Destinação	Comercial
Apresentação fracionada	Não	Restrito a hospitais	N
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Tarja	Vermelha
Forma Farmacêutica	Comprimido Revestido de Liberação Retardada	Medicamento referência	Não
Nº Apres.	16	Apresentação fracionada	Não
Data de Publicação	02/05/2017		
Validade	24 meses	Registro	1058308970168
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - Blistet. de alumínio e alumínio (Blistet. alumínio alumínio 210 x 100 micra) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Slim		
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 e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

009093
08888

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	
CNPJ	33.247.743/0001-10	Autorização	1.00.107-1
Detalhe do Produto: TRIMEDAL			
Nome Comercial	TRIMEDAL		
Classe Terapêutica	PRODUTO P. TERAPIA SINTOMÁTICA DA GRIPE		
Registro	101070334		
Processo	25351.601680/2016-03		
Vencimento do Registro	06/2017		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG + 0,5MG + 15MG + 40MG + 2MG COM REV CT STR AL/AL X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	28/08/2017
Validade	24 meses	Registro	1010703340010

Princípio Ativo	PARACETAMOL MALEATO DE DIMETINDENO RUTOSÍDEO ÁCIDO ASCÓRBICO CLORIDRATO DE FENILEFRINA <i>[sem dados cadastrados]</i>
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
---------------------	--

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não

Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
-------------	--

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
-------------------------	-----------------------------

Restrição de uso	Adulto acima de 18 ANOS
------------------	-------------------------

Destinação	Comercial
------------	-----------

Restrito a hospitais	N
----------------------	---

Tarja	Vermelha
-------	----------

Medicamento referência	Não
------------------------	-----

Apresentação fracionada	Não
-------------------------	-----

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
----------------------	--------------------	-----------	--------------------

500MG + 0,5MG + 15MG + 40MG + 2MG COM REV CT STR AL/AL X 8	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	28/08/2017
--	----------------------	---	------------

Validade	24 meses	Registro	1010703340029
----------	----------	----------	---------------

Princípio Ativo	PARACETAMOL MALEATO DE DIMETINDENO RUTOSÍDEO ÁCIDO ASCÓRBICO CLORIDRATO DE FENILEFRINA <i>[sem dados cadastrados]</i>
-----------------	--

Complemento Diferencial da Apresentação	
---	--

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	---

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
---------------------	--

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não

Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
-------------	--

Princípio Ativo	PARACETAMOL MALEATO DE DIMETINDENO RUTOSÍDEO ÁCIDO ASCÓRBICO CLORIDRATO DE FENILEFRINA <i>[sem dados cadastrados]</i>
Complemento Diferencial da Apresentação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto acima de 18 ANOS
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500MG + 0,5MG + 15MG + 40MG + 2MG COM REV CT STR AL/AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	28/08/2017
Validade	24 meses	Registro	1010703340037

Princípio Ativo	PARACETAMOL MALEATO DE DIMETINDENO RUTOSÍDEO ÁCIDO ASCÓRBICO CLORIDRATO DE FENILEFRINA <i>[sem dados cadastrados]</i>
-----------------	--

Complemento Diferencial da Apresentação	
---	--

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
-----------	---

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
---------------------	--

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não

Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
-------------	--

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
-------------------------	-----------------------------

Restrição de uso	Adulto acima de 18 ANOS
------------------	-------------------------

Destinação	Comercial
------------	-----------

Grams 614

08889

009092

Restrição a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500MG + 0,5MG + 15MG + 40MG + 2MG COM REV CT STR ALAL X 24	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	28/08/2017		
Validade	24 meses	Registro	101.0703340045		
Princípio Ativo	PARACETAMOL MALEATO DE DIMETINDENO RUFOSÍDEO ÁCIDO ASCORBICO CLORIDRATO DE FENILEFRINA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto acima de 18 ANOS				
Destinação	Comercial				
Restrição a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Voltar

009085

08890

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: NEULEPTIL	
Nome da Empresa	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	02.685.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3
Nome Comercial	NEULEPTIL		
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		
Registro	1130003003		
Processo	25992.000240/65		
Vencimento do Registro	03/2022		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BLAL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/12/2000
Validade	36 meses	Registro	1130003030011
Princípio Ativo	PERICIAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL OR PED CT FR VD CGT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	2	26/12/2000
Validade	24 meses	Registro	1130003030028
Princípio Ativo	PERICIAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO VIDRO AMBAR CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
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 Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	3	26/12/2000
Validade	36 meses	Registro	1130003030036
Princípio Ativo	PERICIAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO VIDRO AMBAR CONTA-GOTAS Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
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 Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA	
CNPJ	53.162.095/0001-06	Autorização	1.01.213-1
Detalhe do Produto: NOOTRON <i>Item 635 e 636</i>			
Nome Comercial	NOOTRON		
Classificação Terapêutica	NEUROPSICOESTIMULANTES		
Registro	112130398		
Processo	25992.019321/74		
Vencimento do Registro	08/2020		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	2	Data de Publicação	29/07/1975
400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60							
Validade	24 meses	Registro	1121300150040				
Princípio Ativo	PIRACETAM						

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais 						

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	ATIVA	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	5	Data de Publicação	29/07/1975
60 MG/ML SOL OR PED CT FR VD AMB X 110 ML - COP							
Validade	24 meses	Registro	1121300150023				
Princípio Ativo	PIRACETAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
- Acessório - COPO DOSADOR apresentação.quantidade_acesorios

Embalagem	Fabricantes Nacionais						
Local de fabricação	<ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais 						
Via de Administração	ORAL						
IFA Único	Sim						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ						
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica						
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 6 meses de idade						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	N						
Tarja	Vermelha						
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						

Apresentação	INATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	1	Data de Publicação	29/07/1975
400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30							
Validade	24 meses	Registro	1121300150031				
Princípio Ativo	PIRACETAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais 						
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	Não informado						
Tarja	Vermelha						
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						

Apresentação	INATIVA	Forma Farmacêutica					Nº Apres.	Data de Publicação
--------------	---------	--------------------	--	--	--	--	-----------	--------------------

Grams 635-636
009007
08802

200 MG/ML CX C/25 AMP X 5 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	3	29/07/1975
Validade	48 meses	Registro	1121300150058
Princípio Ativo	PIRACETAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA Único	Sim		
Conservação	PROTEGER DO CALOR		
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 fracionada

Não

Voltar

200 MG/ML CX C/5 AMP X 5ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	4	29/07/1975
Validade	48 meses	Registro	1121300150015
Princípio Ativo	PIRACETAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA Único	Sim		
Conservação	PROTEGER DO CALOR		
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 Inativa

Forma Farmacéutica

Nº Apres.

Data de Publicação

08803 009098

[Handwritten signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	02.895.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3
Nome Comercial	NOOTROPIL		
Classe Terapêutica	NEUROPSICOESTIMULANTES		
Registro	113000307		
Processo	25992.00678672		
Vencimento do Registro	09/2021		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	2	Data de Publicação	31/10/2001
800 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30							
Validade	24 meses	Registro	1130003070021				
Princípio Ativo	PIRACETAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 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)						
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	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Nº Apres.	3	Data de Publicação	31/10/2001
800 MG/ML SOL INJ CX 12 AMP VD AMB X 5 ML							
Validade	36 meses	Registro	1130003070038				
Princípio Ativo	PIRACETAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA COM CAIXA PARA AMPOLA 						

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL 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	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	4	Data de Publicação	31/10/2001
1200 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20							
Validade	24 meses	Registro	1130003070046				
Princípio Ativo	PIRACETAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BILSTER 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 1						
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	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	4	Data de Publicação	31/10/2001
1200 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20							
Validade	24 meses	Registro	1130003070046				
Princípio Ativo	PIRACETAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BILSTER 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 1						
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						

Grams 637009099

Voliar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		FARMOQUÍMICA S/A		Item 638	
CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6		
Nome Comercial	DARAPRIM	Detalhe do Produto: DARAPRIM			
Classe Terapêutica	ANTIMALÁRICOS				
Registro	103900148				
Processo	25351.062495/2003-62				
Vencimento do Registro	10/2019				
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
25 MG COM CT BL AL PVC X 30		COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/11/2003	
Validade	60 meses	Registro	1039001480015		
Princípio Ativo	PIRIMETAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> FARMOQUÍMICA S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL 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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> FARMOQUÍMICA S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL 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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
<input type="button" value="Voltar"/>					

Grams 638

08895

009100

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	
CNPJ	61.072.393/0001-33	Autorização	
Nome Comercial	FELDENE	1.02.110-1	
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	121100386		
Processo	25351.099825/2017-10		
Vencimento do Registro	10/2019		

Detalhe do Produto: FELDENE

Itens 640

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	GEL	Nº Apres.	1	Data de Publicação	03/07/2017
5 MG/G GEL CT BG AL X 20 G							
Validade	24 meses	Registro	1211003860012				
Princípio Ativo	PIROXICAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	FELDENE GEL						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PRIZER LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais 						
Via de Administração	TOPICA						
IFA Único	Sim						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ						
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	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	GEL	Nº Apres.	2	Data de Publicação	03/07/2017
5 MG/G GEL CT BG AL X 30 G							
Validade	24 meses	Registro	1211003860020				
Princípio Ativo	PIROXICAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	FELDENE GEL						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PRIZER LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais
Via de Administração	TOPICA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
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	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Nº Apres.	3	Data de Publicação	03/07/2017
20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 10							
Validade	48 meses	Registro	1211003860039				
Princípio Ativo	PIROXICAM						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PRIZER LTDA - GUARULHOS - BRASIL WYETH INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais 						
Via de Administração	ORAL 1						
IFA Único	Sim						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	

Grams 640 9101

20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	03/07/2017	1211003860047
Validade	48 meses			
Princípio Ativo	PIROXICAM			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais			
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 6	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	03/07/2017
Validade	48 meses	Registro	1211003860055
Princípio Ativo	PIROXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
20 MG COM SOL CT FR VD AMB X 6	COMPRIMIDO SOLUVEL	6	03/07/2017	
Validade	36 meses	Registro	1211003860063	
Princípio Ativo	PIROXICAM			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais			
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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM DISSOL INST CT STR X BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO DE DISSOLUÇÃO INSTANTANEA	7	03/07/2017
Validade	48 meses	Registro	1211003860071
Princípio Ativo	PIROXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	FELDENE SL		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEVI - BRASIL Fabricantes Internacionais		

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 hospitalis	Não informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica					
20 MG COM DISSOL INST CT STR X BL AL PLAS OPC X 10					03/07/2017
Validade	48 meses				
Princípio Ativo	PIROXICAM				1211003860081
Complemento Diferencial da Apresentação	FELDENE SL				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> CATALENT U.K. SWINDON ZYDIS LIMITED. - INGLATERRA (REINO UNIDO) 				
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 hospitalis	Não informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica					
20 MG COM DISSOL INST CT STR X BL AL PLAS OPC X 5					03/07/2017
Validade	48 meses				
Princípio Ativo	PIROXICAM				1211003860098
Complemento Diferencial da Apresentação	FELDENE SL				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> CATALENT U.K. SWINDON ZYDIS LIMITED. - INGLATERRA (REINO UNIDO) 				
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 hospitalis	Não informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica					
20 MG COM DISSOL INST CT STR X BL AL PLAS OPC X 6					03/07/2017
Validade	48 meses				
Princípio Ativo	PIROXICAM				1211003860101
Complemento Diferencial da Apresentação	FELDENE SL				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> CATALENT U.K. SWINDON ZYDIS LIMITED. - INGLATERRA (REINO UNIDO) 				
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 hospitalis	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
20 MG SUP CT STR X 8	SUPOSITORIO RETAL	11	03/07/2017
Validade	24 meses	Registro	1211003860111
Princípio Ativo	PIROXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> FARMEA - FRANÇA HAUPT PHARMA LATINA S.R.L. - ITALIA 		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM 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 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG SUP CT STR X 10	SUPOSITORIO RETAL	12	03/07/2017
Validade	24 meses	Registro	1211003860128
Princípio Ativo	PIROXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> FARMEA - FRANÇA HAUPT PHARMA LATINA S.R.L. - ITALIA 		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM 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 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 2 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	13	03/07/2017
Validade	36 meses	Registro	1211003860136
Princípio Ativo	PIROXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
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 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	03/07/2017
Validade	36 meses	Registro	1211003860144
Princípio Ativo	PIROXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR)				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
20 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	15		03/07/2017	
Validade	36 meses	Registro			
Princípio Ativo	PIROXICAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR)				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
20 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	16		03/07/2017	

Validade	36 meses	Registro		1211003860160
Princípio Ativo	PIROXICAM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR)			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 6 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	17		03/07/2017
Validade	36 meses	Registro		
Princípio Ativo	PIROXICAM			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR)			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			

009105

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	ATIVA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
			COMPRIMIDO SOLUVEL TRANS X 6	20	03/07/2017
Validade	36 meses	Registro			1211003860209
Princípio Ativo	PIROXICAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PFIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL 				
	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	ATIVA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
			COMPRIMIDO SOLUVEL TRANS X 10	21	03/07/2017
Validade	36 meses	Registro			1211003860217
Princípio Ativo	PIROXICAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

08901
009106

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica		
20 MG SUP CT STR X 6	SUPOSITORIO RETAL	Nº Apres.	Data de Publicação
Validade	24 meses	Registro	
Princípio Ativo	PIROXICAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> FARMEA - FRANÇA HAUPT PHARMA LATINA S.R.L. - ITALIA 		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM 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	ATIVA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
			COMPRIMIDO SOLUVEL	19	03/07/2017
Validade	36 meses	Registro			1211003860195
Princípio Ativo	PIROXICAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PFIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL 				
	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				

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
			COMPRIMIDO SOLUVEL	19	03/07/2017
Validade	36 meses	Registro			1211003860195
Princípio Ativo	PIROXICAM				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> LABORATORIOS PFIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL 				
	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				

08901
009106

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATORIOS PRIZER LTDA. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
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	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
20 MG COM DISSOL INST CT STR X BL AL PLAS OPC X 4	Nº Apres. 22
Validade	48 meses
Princípio Ativo	PIROXICAM
Complemento Diferencial da Apresentação	FELBENE SL
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • CATALENT U.K. SWINDON ZYDIS LIMITED. - INGLATERRA (REINO UNIDO)
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</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	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
	<input type="button" value="Voltar"/>

009107

14/14

08502


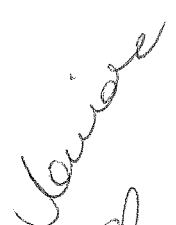

Embalagem		• Primária - BISMAGA DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de fabricação		Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração		VAGINAL	
IFA Único		Sim	
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)	
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 [ATIVA]		Forma Farmacêutica	
90 MG OVL CT 01 ROT X 6		Nº Apres. 4	
Validade		24 meses	
Princípio Ativo		POLICRESULENO A 36% <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Complemento Diferencial da Apresentação		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem		• Primária - BALDE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de fabricação		Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração		VAGINAL	
IFA Único		Sim	
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)	
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 [NATIVA]		Forma Farmacêutica	
		Nº Apres.	
		Data de Publicação	

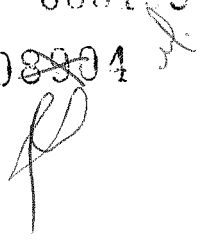
Gramps 643-644 - 009108

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: ALBOCRESIL	
Nome da Empresa		TAKEDA PHARMA LTDA.	
CNPJ		60.397.775/0001-74	
Nome Comercial		ALBOCRESIL	
Classe Terapêutica		PRODUTOS GINECOLÓGICOS ANTINFECIOSOS TÓPICOS SIMPLES	
Registro		106390084	
Processo		25992.000488/66	
Vencimento do Registro		10/2021	
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica	
360 MG/ML SOL GINEC CONC CT FR VD AMB X 12 ML		SOLUÇÃO GINECOLÓGICA	
Validade		24 meses	
Princípio Ativo		POLICRESULENO	
Complemento Diferencial da Apresentação		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem		• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de fabricação		Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração		VAGINAL	
IFA Único		Sim	
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)	
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 [ATIVA]		Forma Farmacêutica	
180 MG/G GEL CT BG AL X 50 G + APPLIC		GEL	
Validade		18 meses	
Princípio Ativo		POLICRESULENO A 36% <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Complemento Diferencial da Apresentação		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
		Nº Apres. 2	
		Data de Publicação	
		27/09/2001	
		Registro	
		1063900840025	

Handwritten signatures and initials.

90 MG OVL CT 2 ROT X 3	OVLULO	5	27/09/2001	1063900840038
Validade	24 meses	Registro		
Princípio Ativo	POLICRESULENG A 36%			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BALDE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	VAGINAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS 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			
<input type="button" value="Voltar"/>				

08904
 009109


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		GERMED FARMACEUTICA LTDA	
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Detalhe do Produto: DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL <i>Itm 648 e 649</i>			
Nome Comercial	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS		
Registro	105830760		
Processo	25351.067053/2012-55		
Vencimento do Registro	03/2023		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,125 MG COM CT BL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600014
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,125 MG COM CT BL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600022
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,125 MG COM CT BL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	3	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600030
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,125 MG COM CT BL AL X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600049

08005 009110

Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1059307600057
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	6	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1059307600065
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	7	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1059307600073
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 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
0,25 MG COM CT BL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307500081
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307500091
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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
0,25 MG COM CT BL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	10	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307500103
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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
0,25 MG COM CT BL AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	11	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307500111
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	14	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600146
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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		

08909
009113

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BLAL AL X 200 30	COMPRIMIDO SIMPLES	12	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600121
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BILSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	13	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600138

10
13
1058307600138

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Terja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	17	11/03/2013
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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		
Terja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	18	11/03/2013
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	15	11/03/2013
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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		
Terja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	16	11/03/2013
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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"		

009114

Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	Fabricantes Nacionais	Data de Publicação	
IFA Único	Sim	Forma Farmacêutica	• EMS S/A - BRASIL	Nº Apres.	21
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Forma Farmacêutica	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Registro	1058307600219
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Forma Farmacêutica	ORAL		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	Sim		
Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrito a hospitais	Não Informado	Forma Farmacêutica	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não	Forma Farmacêutica	Comercial		
Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacêutica	Não Informado		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30		Forma Farmacêutica	Não		
Validade	24 meses	Forma Farmacêutica	Não		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacêutica	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	Não		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Forma Farmacêutica	Não		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	Forma Farmacêutica	Não		
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	Não		
IFA Único	Sim	Forma Farmacêutica	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Forma Farmacêutica	Não		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Forma Farmacêutica	Não		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	Não		
Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	Não		
Restrito a hospitais	Não Informado	Forma Farmacêutica	Não		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	Não		
Medicamento referência	Não	Forma Farmacêutica	Não		
Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacêutica	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Não		
1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60		Forma Farmacêutica	Não		
Validade	24 meses	Forma Farmacêutica	Não		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacêutica	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	Não		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Forma Farmacêutica	Não		

08910
[Assinatura]

009115
[Assinatura]

Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	Fabricantes Nacionais	Data de Publicação	
IFA Único	Sim	Forma Farmacêutica	• EMS S/A - BRASIL	Nº Apres.	19
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Forma Farmacêutica	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Registro	1058307600197
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Forma Farmacêutica	ORAL		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	Sim		
Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrito a hospitais	Não Informado	Forma Farmacêutica	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não	Forma Farmacêutica	Comercial		
Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacêutica	Não Informado		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
1 MG COM CT BL AL X 200		Forma Farmacêutica	Não		
Validade	24 meses	Forma Farmacêutica	Não		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL	Forma Farmacêutica	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	Não		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Forma Farmacêutica	Não		

[Assinatura]

Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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
1 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	23	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600235
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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
1 MG COM CT BLAL PLAS OPC X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	24	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600243
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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		

08911

009116

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA		Item 663	
CNPJ	02.433.631/0001-20	Autorização	1.03.764-8		
Nome Comercial	DURATESTON				
Classe Terapêutica	ANDROGENOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS				
Registro	137640164				
Processo	25351.243619/2017-03				
Vencimento do Registro	08/2021				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
30 MG + 60 MG + 100 MG + 60 MG SOL INJ CT AMP VD TRANS X 1 ML		SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	28/08/2017	
Validade	60 meses	Registro	1376401640013		
Princípio Ativo	ISOCAPROATO DE TESTOSTERONA PROPIONATO DE TESTOSTERONA DECANOATO DE TESTOSTERONA FENIPROPIONATO DE TESTOSTERONA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • SCHERING-PLUGH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Voltar

Grams 663

009117

08912







Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Nome da Empresa		DAHUER LABORATÓRIO LTDA	
CNPJ	82.914.334/0001-35	Autorização	2015639
Produto	ANASOL PROTETOR SOLAR LABIAL FPS 45		
Categoria	PROTETOR LABIAL COM AÇÃO FOTOPROTETORA (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)		
Processo	25351.438283/2013-46		
Vencimento do Registro	13/01/2019		
Publicação do Registro	13/01/2014		

Item 666

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	ESTOJO DE PLÁSTICO - Primária	215630119.001-4	Não se aplica para essa categoria

Petições			
Expediente	Data de Publicação	Transação	Situação
Nenhum registro encontrado			

[Voltar](#)

GPMS 666
 009118
 08913

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	LABORATÓRIOS STIEFEL LTDA
CNPJ	63.064.653/0001-54
Produto	SUNMAX SENSITIVE FPS 30
Categoria	PROTETOR SOLAR - GRAU 2
Processo	25351-5666272014-35
Vencimento do Registro	13/04/2020
Publicação do Registro	13/04/2015

Item 669

Nº Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1 BISMAGA DE PLASTICO - Primária	201900164.001-3	Não se aplica para essa categoria
Q 2 BISMAGA DE PLASTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	201900164.002-1	Não se aplica para essa categoria

Petições			
Expediente	Data de Publicação	Transação	Assunto
Q 0749081/15-0	25/07/2016	6894852015	2591 - ADITAMENTO
Q 1016836/15-2	05/12/2016	9489232015	289 - Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2
Q 1542730/16-7	05/12/2016	14668872016	242 - Alteração do Prazo de Validade de Produto Grau 2
Q 1641552/16-3		16237552016	2591 - ADITAMENTO

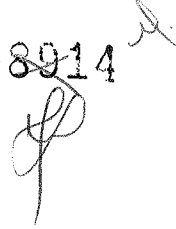
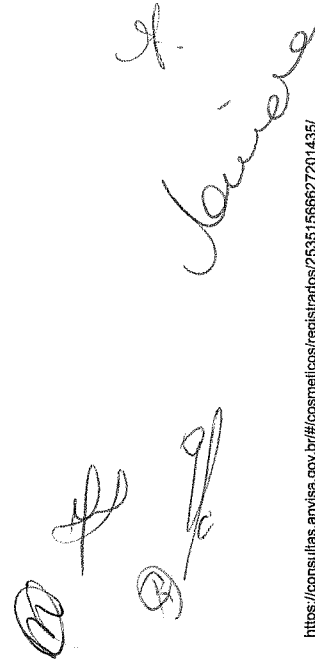
Situação
Aditado ao processo
Publicado deferimento
Publicado deferimento
Aditado ao processo

Voltar

Cpam 669

009119

08914

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

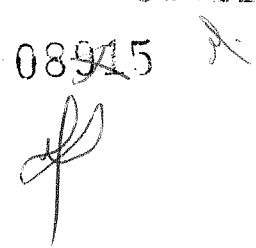
Nome da Empresa		DAHUER LABORATÓRIO LTDA	
CNPJ	82.914.334/0001-35	Autorização	2015639
Produto	ANASOL PROTETOR SOLAR FACIAL FPS 50		
Categoria	PROTETOR SOLAR		
Processo	25351.430393/2013-74		
Vencimento do Registro	13/01/2019		
Publicação do Registro	13/01/2014		

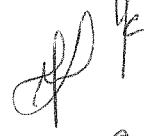
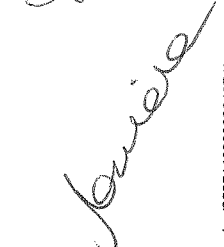

Item 673

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	BISNAGA POLIETILENO - Primária	215630120.001-1	Não se aplica para essa categoria

Petições			
Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto
Q 1820414/17-7	23/10/2017	18269752017	289 - Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2
			Situação
			Publicado deferimento

Voltar

Grams 673
 009120
 08915


Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Item 675

Nome da Empresa		Hipermarcas S/A	
CNPJ	02.892.074/0001-91	Autorização	2046417
Produto	EPISOL WATER GEL FPS 30		
Categoria	PROTECTOR SOLAR - GRAU 2		
Processo	25351.280289/2012.39		
Vencimento do Registro	09/10/2021		
Publicação do Registro	04/02/2013		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	BISMAGA DE PLASTICO - Primária	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	246410095.001-1 Não se aplica para essa categoria

Petições

Expediente	Data de Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 1004194/12-0	04/02/2013	9610272012	255 - Retificação de Publicação de Registro de Produto Grau 2	Publicado deferimento
Q 0110229/13-0		444862013	2872 - Mudança de Fabricante - no âmbito nacional	ANUJO
Q 1415778/16-1		1347592016	238 - Revalidação de Registro de Produto Grau 2	Revalidação automática
Q 0224048/17-3			236 - Revalidação automática para Registro de produtos Cosméticos	Revalidação automática

Grams 675
009121
08916
yf

(Handwritten signatures and initials)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		EMS S/A	Detalhe do Produto: risedronato sódico	
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização		1.00.235-1
Nome Comercial	Risedronato sódico			
Classe Terapêutica	SUPRESSORES DA REABSORCAO OSSEA			
Registro	102350974			
Processo	25351.152740/2009-07			
Vencimento do Registro	10/2019			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	13/10/2009	
Validade	24 meses	Registro	1023509740019	
Princípio Ativo	RISEDRONATO SÓDICO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	13/10/2009	
Validade	24 meses	Registro	1023509740027	
Princípio Ativo	RISEDRONATO SÓDICO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			

Item 684

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	13/10/2009	
Validade	24 meses	Registro	1023509740035	
Princípio Ativo	RISEDRONATO SÓDICO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	13/10/2009	

Grams 684
009122
08917

Validade	24 meses	Registro	1023509740043
Princípio Ativo	RISEDRONATO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	13/10/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509740051
Princípio Ativo	RISEDRONATO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	13/10/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509740061
Princípio Ativo	RISEDRONATO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
35 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 16	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	13/10/2009
Validade	24 meses	Registro	1023509740078
Princípio Ativo	RISEDRONATO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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		

009123

08918

Restrição de uso	{sem dados cadastrados}
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	{sem dados cadastrados}
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

[Voltar](#)

009124

~~08919~~
[Handwritten signature]

[Handwritten initials]
[Handwritten signature]
[Handwritten initials]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		ZIDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA		Data de Publicação	
CNPJ	05.254.971/0001-81	Autorização	1	Data de Publicação	25/06/2012
Nome Comercial	SILIMALON	Nº Apres.	1	Registro	1565100440012
Classa Terapêutica	HEPATOPROTECTORES E LIPOTROPICOS	Forma Farmacêutica	DRAGEA SIMPLES		
Registro	156510044	Validade	24 meses		
Processo	25351.52704/2011-61	Princípio Ativo	SILIMARINA DL-METIONINA		
Vencimento do Registro	08/2017	Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Apresentação [ATIVA]	100 MG + 70 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 20				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Química e Farmaceutica Nikkho do Brasil Ltda. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS 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				
Tarifa	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	100 MG + 70 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 30	Nº Apres.	2	Data de Publicação	25/06/2012
Forma Farmacêutica	DRAGEA SIMPLES	Registro	1565100440020		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	DL-METIONINA SILIMARINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Química e Farmaceutica Nikkho do Brasil Ltda. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Não

Conservação

EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS 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

Tarifa

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Voltar

Gramms 705
009125
08520
A

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: OTOSPORIN	
FARMOQUÍMICA S/A			
CNPJ	33.348.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6
Nome Comercial	OTOSPORIN		
Classe Terapêutica	ANTIFUNGOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	103900154		
Processo	25351.016356/2004.48		
Vencimento do Registro	03/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSP OTO CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	AEROSSOL OTOLOGICO	1	17/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1039001540026
Princípio Ativo	HIDROCORTISONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Via de Administração	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
IFA Único	OTOLÓGICA		
Conservação	Não		
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica		
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Comercial		
Tarja	Não Informado		
Medicamento referência	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSP OTO CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	AEROSSOL OTOLOGICO	2	17/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1039001540026
Princípio Ativo	HIDROCORTISONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Embalagem	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	OTOLÓGICA		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSP OTO CT FR VD AMB X 5 ML	AEROSSOL OTOLOGICO	3	17/03/2004
Validade	24 meses	Registro	1039001540034
Princípio Ativo	HIDROCORTISONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Complemento Diferencial da Apresentação	Embalagem
	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	OTOLÓGICA		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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		

Grams 73009126

08921

Volgar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA	
CNPJ	02.695.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3
Nome Comercial	EQUILID		
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		
Registro	113000185		
Processo	25992.011737/70		
Vencimento do Registro	10/2021		

Item 739 a 740

Nome da Empresa		SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL	
CNPJ	02.695.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3
Nome Comercial	EQUILID		
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		
Registro	113000185		
Processo	25992.011737/70		
Vencimento do Registro	10/2021		
Detalhe do Produto: EQUILID			
SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA			
02.695.377/0001-57			
1.01.300-3			
EQUILID			
NEUROLEPTICOS			
113000185			
25992.011737/70			
10/2021			
Forma Farmacêutica			
Nº Apres.			
Data de Publicação			
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20			
COMPRIMIDO SIMPLES			
1			
02/02/1996			
Validade			
24 meses			
Registro			
1130001850011			
Princípio Ativo			
SULPIRIDA			
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação			
[sem dados cadastrados]			
Embalagem			
Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE			
Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação			
Fabricantes Nacionais			
SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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			
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			

Nome da Empresa		SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL	
CNPJ	02.695.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3
Nome Comercial	EQUILID		
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		
Registro	113000185		
Processo	25992.011737/70		
Vencimento do Registro	10/2021		
Forma Farmacêutica			
Nº Apres.			
Data de Publicação			
200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS			
CAPSULA GELATINOSA DURA			
2			
02/02/1996			
Validade			
24 meses			
Registro			
1130001850028			
Princípio Ativo			
SULPIRIDA			
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação			
[sem dados cadastrados]			
Embalagem			
Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE			
Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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	
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	

Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30		COMPRIMIDO SIMPLES		3	
02/02/1996		24 meses		Registro	
1130001850036		SULPIRIDA		[sem dados cadastrados]	
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]		Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE	
Embalagem		[sem dados cadastrados]		Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais		SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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	
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			

Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS		CAPSULA GELATINOSA DURA		5	
1130001850052		24 meses		Registro	
1130001850052		SULPIRIDA		[sem dados cadastrados]	
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]		Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE	
Embalagem		[sem dados cadastrados]		Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	

Grams 739-740

08922

009127

Voltar

Princípio Ativo	SULPIRIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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
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 checked="" type="checkbox"/> NATIVA	
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica
200 MG COM CT 3 BL AL PLUS INCX 10	COMPRI-MIDO SIMPLES
Nº Apres.	4
Data de Publicação	02/02/1996
Validade	24 meses
Registro	1130001850044
Princípio Ativo	SULPIRIDA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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
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

009128

08533

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: MICARDIS HCT	
Nome da Empresa	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA.		
CNPJ	60.831.658/0001-77	Autorização	1.00.367-8
Nome Comercial	MICARDIS HCT		
Classe Terapêutica	ANTIHIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	103670134		
Processo	25351.021159/01-17		
Vencimento do Registro	12/2021		
Apresentação <small>[ATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 14	COMPRIMIDO SIMPLES	1	27/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1036701340017
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEERICA DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 		
Via de Administração	ORAL 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	<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 <small>[ATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 25 MG COM CT BL AL/AL X 14	COMPRIMIDO SIMPLES	5	27/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1036701340051
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEERICA DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 		
Via de Administração	ORAL 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	<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 <small>[ATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 14	COMPRIMIDO SIMPLES	3	27/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1036701340033
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: MICARDIS HCT	
Nome da Empresa	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA.		
CNPJ	60.831.658/0001-77	Autorização	1.00.367-8
Nome Comercial	MICARDIS HCT		
Classe Terapêutica	ANTIHIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	103670134		
Processo	25351.021159/01-17		
Vencimento do Registro	12/2021		
Apresentação <small>[ATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 14	COMPRIMIDO SIMPLES	5	27/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1036701340051
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEERICA DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 		
Via de Administração	ORAL 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	<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 <small>[ATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 25 MG COM CT BL AL/AL X 14	COMPRIMIDO SIMPLES	5	27/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1036701340051
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA - ITAPEERICA DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 		
Via de Administração	ORAL 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Grams 744

009129

08924

Rescrito a hospitais	N	
Tarja	Vermelha	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
80 MG + 25 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA	1036701340092
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACEUTICA LTDA - ITAPEERICA DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	Adulto	
Destinação	Comercial	
Rescrito a hospitais	N	
Tarja	Vermelha	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	12	27/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1036701340122
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACEUTICA LTDA - ITAPEERICA DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 		
Via de Administração	ORAL		

08925

009130

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 25 MG COM CT BL AL/AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	27/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1036701340076
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACEUTICA LTDA - ITAPEERICA DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Rescrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 25 MG COM CT BL AL/AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	8	27/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1036701340084
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACEUTICA LTDA - ITAPEERICA DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		

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	<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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
80 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	15		27/12/2001	
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				1036701340157
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACEÚTICA LTDA - ITAPEÇERICA DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 				
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	<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 checked="" type="checkbox"/> INATIVA					
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
40 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 28	COMPRIMIDO SIMPLES	2		27/12/2001	
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				1036701340025
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 				
Via de Administração	ORAL 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	<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 checked="" type="checkbox"/> INATIVA					
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
80 MG + 12,5 MG COM CT BL AL/AL X 28	COMPRIMIDO SIMPLES	4		27/12/2001	
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	TELMISARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				1036701340041
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA 				
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	<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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 25 MG COM CT BL/AL/X 28	COMPRIMIDO SIMPLES	6	27/12/2001
Validade	24 meses	Registro	1036701340068
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA TELMISARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA 		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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		

009132

08927

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'J. B. de S. S. S. S.' and other smaller initials.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	
CNPJ	43.426.626/0001-77	Autorização	1.001.147-8
Nome Comercial			
ANESTÉSICO OCULUM			
Classe Terapêutica			
ANESTÉSICOS LOCAIS			
Registro	101470049		
Processo	25991.000227/80		
Vencimento do Registro	04/2020		
Detalhe do Produto: ANESTÉSICO OCULUM			
Itm 746			
Apresentação	ATIVA	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML + 1 MG/ML SOL.OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML		1	01/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1014700490014
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACAÍNA CLORIDRATO DE FENILEFRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OFTALMOLÓGICA		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
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
10 MG/ML SOL.OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML		2	01/03/1996
Validade	24 meses	Registro	1014700490022
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem

- Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

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

Voltar

OPAMS 746 009133 2/2

08528



Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: TETRACICLINA + ANFOTERICINA B	
Nome da Empresa	MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA	Itam 747	
CNPJ	10.588.595/0007-97	Autorização	1.08.326-7
Nome Comercial	TETRACICLINA + ANFOTERICINA B		
Classe Terapêutica	PRODS GINECOLOGICOS ANTINFEC TOPICOS ASSOC MEDICAMENTOSAS		
Registro	183260139		
Processo	25351.677873/2014-78		
Vencimento do Registro	03/2021		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(25+12,5) MG/G CREM VAG CT BG AL X 45 G + 10 APLIC	CREME VAGINAL	1	18/05/2015
Validade	24 meses	Registro	18326013900010
Princípio Ativo	TETRACICLINA BASE ANFOTERICINA B		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Bísaga de alumínio (Bísaga Alumínio mínimo 99,5% de pureza com bico confôrme aplicador. Verniz Interno; 2 camadas de verniz ouro epoxi-fenólico pigmentado. Emborrachamento (diarex) Interno 10mm. + Tampa Polietileno branca) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Accessório - APLICADOR apresentacao.quantidade_accessorios 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	VAGINAL		
IFA Único	Não		
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		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

Grams 747

009134

08929

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		MERCK S/A		Detalhe do Produto: CITONEURIN	
CNPJ	33.069.212/0001-84	Autorização	1.00.089-8		
Nome Comercial	CITONEURIN				
Classificação Terapêutica	PRODUTOS A BASE DE VIT B 12 ASSOCIADOS MEDICAMENTOSAS				
Registro	100890015				
Processo	25992.017408/57				
Vencimento do Registro	10/2022				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5000 MCG + 100 MG + 100 MG DRG EST CT BL AL PLAS AMB X 20		DRAGEA SIMPLES	3	17/05/2000	
Validade	18 meses	Registro	1008900150046		
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA NITRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA				
Complemento Diferencial da Apresentação		CITONEURIN 5000			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO / PLÁSTICO Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL 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 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	
100 + 100MG/ML SOL INJ IM CX CAMA 3 AMP VD AMB X 1 ML + 1000 MCG/ML 3 AMP X 1 ML		SOLUÇÃO INJETÁVEL	9	17/05/2000	
Validade	24 meses	Registro	1008900150425		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação		CITONEURIN 1000			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCCK MÉXICO S.A. - MÉXICO 			
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
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	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

Complemento Diferencial de Apresentação

CITONEURIN 1000

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCCK MÉXICO S.A. - MÉXICO 			
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
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	<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	
100 + 100MG/ML SOL INJ IM CX CAMA 3 AMP VD AMB X 1 ML + 1000 MCG/ML 3 AMP X 1 ML		SOLUÇÃO INJETÁVEL	9	17/05/2000	
Validade	24 meses	Registro	1008900150425		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação		CITONEURIN 1000			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCCK MÉXICO S.A. - MÉXICO 			
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
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	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

Opms 75 009135

08930

Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
(100 + 100)MG/ML SOL INJ IM CX CAMA 3 AMP VD AMB X 1 ML + 5000 MCG/ML 3 AMP X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	10	17/05/2000	
Validade	24 meses	Registro	1008900150441	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANCOBALAMINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 5000			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAMA COM CAMA PARA AMPOLA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK MÉXICO S.A. - MÉXICO 			
Via de Administração	INTRAMUSCULAR			
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 <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrição de uso	Comercial Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Não			
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
(100 + 100)MG/ML SOL INJ IM CX CAMA AMP VD AMB X 1 ML + 5000 MCG/ML AMP X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	11	17/05/2000	
Validade	24 meses	Registro	1008900150451	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANCOBALAMINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 5000			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAMA COM CAMA PARA AMPOLA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK MÉXICO S.A. - MÉXICO 			

Via de Administração	INTRAMUSCULAR			
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 <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrição de uso	Comercial Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Não			
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Tarja	Não			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5000 MCG + 100 MG + 100 MG DRG EST CT BL AL PVDC AMB X 20	DRAGEA SIMPLES	12	17/05/2000	
Validade	18 meses	Registro	1008900150123	
Princípio Ativo	CIANCOBALAMINA NITRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTIER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA 			
Embalagem				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL 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 sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrição de uso	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Não			
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Tarja	Não			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
5000 MCG + 100 MG + 100 MG DRG EST CT BL AL X 20	DRAGEA SIMPLES	13	17/05/2000	
Validade	18 meses	Registro	1008900150131	
Princípio Ativo	CIANCOBALAMINA NITRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA			

Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MERCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
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	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 MCG + 100 MG + 100 MG DRG EST CT BL AL PYDC AMB X 60	DRAGEA SIMPLES	14	17/05/2000
Validade	18 meses	Registro	1008900150141
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA NITRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MERCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
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	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada		Não	
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 MCG + 100 MG + 100 MG DRG EST CT BL AL AL AMB X 60	DRAGEA SIMPLES	15	17/05/2000
Validade	18 meses	Registro	1008900150158
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA NITRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MERCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
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	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terça	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG + 200 MG + 100 MG DRG EST CART BL AL PLAS INC X 20	DRAGEA SIMPLES	2	17/05/2000
Validade	18 meses	Registro	1008900150038
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA MONONITRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 50		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO / PLÁSTICO Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> MERCK S/A - RIO DE JANEIRO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		

Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE			Data de Publicação	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			Nº Apres.	4
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>			Registro	1008900150301
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não informado				
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <small>[NATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
(333.33 MCG + 33.33 MG + 33.33 MG) /ML SOL INJ IM CX CAMA AMP 3 AMP VD INC X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	17/05/2000		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA CIANOCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA				
Complemento diferencial da Apresentação	CITONEURIN 1000				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
IFA único	Não				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)				
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 <small>[NATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
(1666.66 MCG + 33.33 MG + 33.33 MG)/ML SOL INJ IM CX CAMA AMP 3 AMP VD INC X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	17/05/2000		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CIANOCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CLORIDRATO DE TIAMINA				

Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 5000			Data de Publicação	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 			Nº Apres.	6
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO 			Registro	1008900150409
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
IFA único	Não				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)				
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 <small>[NATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
(333.33 MCG + 33.33 MG + 33.33 MG)/ML SOL INJ IM CX AMP VD INC X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	17/05/2000		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CIANOCOBALAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	CITONEURIN 1000				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
IFA único	Não				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)				
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				

08993
009138
Handwritten signature and initials

Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> NATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
(1666,66 MCG + 33,33 MG + 33,33 MG)/ML SOL. INJ. IM. CX. AMP. VD. INC. X. 3 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	7	17/05/2000		
Validade	24 meses	Registro	1008900150417		
Princípio Ativo	CIANCOBALAMINA CLORIDRATO DE PIRIDOXINA CLORIDRATO DE TIAMINA CITONEURIN 5000				
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA COM CAIXA PARA AMPOLA 				
Embalagem					
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR				
IFA único	Não				
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)				
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				
<input type="button" value="Voltar"/>					

08931

009139

Consultas / Medicamentos / Medicamentos	
Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA
CNPJ	45.992.062/0001-65
Nome Comercial	tibolona
Classificação Terapêutica	OUTROS PRODUTOS PARA USO EM GINECOLOGIA E OBSTETRICIA
Registro	105830857
Processo	25351.421448/2016-80
Vencimento do Registro	01/2022

Itam 752

1.00.583-3

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	1	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1058308570011
Princípio Ativo	TIBOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1058308570021
Princípio Ativo	TIBOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

(17) *(3)*

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1058308570038
Princípio Ativo	TIBOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	4	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1058308570046
Princípio Ativo	TIBOLONA		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	4	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1058308570046
Princípio Ativo	TIBOLONA		

Grams 752

08935

009140

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 EMB HOSP	COMPRIMIDO SIMPLES	5	02/01/2017
Validade	Registro	1058308570054	
Princípio Ativo	TIBOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 EMB HOSP	COMPRIMIDO SIMPLES	6	02/01/2017
Validade	Registro	1058308570062	
Princípio Ativo	TIBOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

08936
009141

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Achê Laboratórios Farmacêuticos S.A	
CNPJ	60.659.463/0029-92	Autorização	1.00.573-9
Nome Comercial	LEUCOGEN		
Classe Terapêutica	IMUNOMODULADOR		
Registro	105730062		
Processo	25001.002425/62		
Vencimento do Registro	02/2018		
<p>Detalhe do Produto: LEUCOGEN</p>			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG CAP DURA CT BL AL PLUS TRANS X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	19/11/2003
Validade	24 meses	Registro	1057300620063
Princípio Ativo	TIMOMODULINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÊ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COP	XAROPE	7	19/11/2003
Validade	24 meses	Registro	1057300620016
Princípio Ativo	TIMOMODULINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

77
80

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais	
		<ul style="list-style-type: none"> ACHÊ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Terja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + COP	XAROPE	8	19/11/2003
Validade	24 meses	Registro	1057300620089
Princípio Ativo	TIMOMODULINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÊ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
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		
Terja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG CAP DURA CT BL AL PLUS TRANS X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	19/11/2003

Gramms 754

08937
[assinatura]

009142

Validade	24 meses	Registro	1057300620097
Princípio Ativo	TIMODODULINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	10	19/11/2003
Validade	24 meses	Registro	1057300620100
Princípio Ativo	TIMODODULINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
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]		

Não

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Voltar

08938

009143

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa	EMS S/A	Detalhe do Produto: TOPIRAMATO	Item 758 e 759
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Nome Comercial	TOPIRAMATO		
Classe Terapêutica	ANTICONSULSVANTES		
Registro	102350753		
Processo	25351.059787/2005-80		
Vencimento do Registro	03/2021		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530068
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Terja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530076
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL
- EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL
- EMS S/A - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

Sim

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

Terja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação ATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30

COMPRIMIDO REVESTIDO

8

10/03/2006

Validade

24 meses

Princípio Ativo

TOPIRAMATO

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL
- EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL
- EMS S/A - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

Sim

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

Terja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Grams 758 - 759
009144
08939

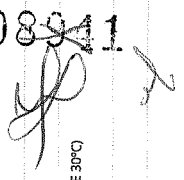
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530092
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - 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
25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530106
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - 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
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530211
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530221
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - BRASIL <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
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	<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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530238
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - BRASIL <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
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	<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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530238
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - BRASIL <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
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	<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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	102350759254
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - BRASIL <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
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	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		

009146

08911


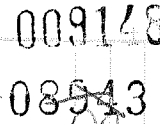
Restrição a hospitais	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	36	10/03/2006		
Validade	24 meses	Registro	1023507530361		
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrição a hospitais	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	37	10/03/2006		
Validade	24 meses	Registro	1023507530378		
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrição a hospitais	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	38	10/03/2006		
Validade	24 meses	Registro	1023507530386		
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrição a hospitais	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	39	10/03/2006		
Validade	24 meses	Registro	1023507530394		
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
IFA Único	Sim	Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Restrito a hospitais	Não Informado	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Medicamento referência	Não	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Apresentação [ATIVA]	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Validade	24 meses	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Princípio Ativo	TOPIRAMATO	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
IFA Único	Sim	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Restrito a hospitais	Não Informado	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Medicamento referência	Não	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006
Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	40	Data de Publicação	10/03/2006




Apresentação [ATIVA]	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Validade	24 meses	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Princípio Ativo	TOPIRAMATO	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
IFA Único	Sim	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Restrito a hospitais	Não Informado	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Medicamento referência	Não	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Apresentação fracionada	Não	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	46	Data de Publicação	10/03/2006
Apresentação [ATIVA]	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47	Data de Publicação	10/03/2006
Validade	24 meses	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47	Data de Publicação	10/03/2006
Princípio Ativo	TOPIRAMATO	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47	Data de Publicação	10/03/2006
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47	Data de Publicação	10/03/2006
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47	Data de Publicação	10/03/2006
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmaceuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47	Data de Publicação	10/03/2006
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47	Data de Publicação	10/03/2006
IFA Único	Sim	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47	Data de Publicação	10/03/2006
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47	Data de Publicação	10/03/2006
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	47	Data de Publicação	10/03/2006



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 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	48	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530483
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530017
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

⑤

②

Handwritten signature

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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 <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530025
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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 <input checked="" type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	10/03/2006

08944
009170
Handwritten signature

Validade	24 meses	Registro	1023507530033
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530041
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530051
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 [INATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507330114
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530122
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530130
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530149
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 [NATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL X 500 (EMB HOSIP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530157
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Terça	Não			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	10/03/2006	
Validade	24 meses	Registro		
Princípio Ativo	TOPIRAMATO			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Terça	Não			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	

50 MG COM REV CT BL AL PL 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Terça	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <small>[MATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	10/03/2006		
Validade	24 meses	Registro	1023507530191		
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
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 <small>[MATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	10/03/2006		
Validade	24 meses	Registro	1023507530203		
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
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 <small>[MATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	10/03/2006		
Validade	24 meses	Registro	1023507530262		
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
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 <small>[MATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530270
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Data de Publicação	
Via de Administração	ORAL	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
IFA Único	Sim	Nº Apres.	28
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Registro	1023507530289
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Princípio Ativo	TOPIRAMATO
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial	Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>	Via de Administração	ORAL
Medicamento referência	Não	IFA Único	Sim
Apresentação fracionada	Não	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
50 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Validade	24 meses	Destinação	Comercial
Princípio Ativo	TOPIRAMATO	Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>
Complemento diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Medicamento referência	Não
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Apresentação fracionada	Não
Via de Administração	ORAL	Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica
IFA Único	Sim	50 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Validade	24 meses
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Data de Publicação	10/03/2006
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Nº Apres.	29
Destinação	Comercial	Registro	1023507530297
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>	Princípio Ativo	TOPIRAMATO
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>	Complemento diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não	Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Apresentação fracionada	Não	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Via de Administração	ORAL
50 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	IFA Único	Sim
Validade	24 meses	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Data de Publicação	10/03/2006	Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Nº Apres.	29	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Registro	1023507530297	Destinação	Comercial
Princípio Ativo	TOPIRAMATO	Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>
Complemento diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Medicamento referência	Não

Princípio Ativo	TOPIRAMATO	Data de Publicação	10/03/2006
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Nº Apres.	30
Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Registro	1023507530300
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Via de Administração	ORAL	Validade	24 meses
IFA Único	Sim	Princípio Ativo	TOPIRAMATO
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial	Via de Administração	ORAL
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>	IFA Único	Sim
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Medicamento referência	Não	Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Apresentação fracionada	Não	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Destinação	Comercial
50 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>
Validade	24 meses	Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>
Princípio Ativo	TOPIRAMATO	Medicamento referência	Não
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [MATVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	33	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530335
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 [MATVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	32	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530327
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 [MATVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	34	10/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1023507530343
Princípio Ativo	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	35	10/03/2006		
Validade	24 meses	Registro	1023507530351		
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	41	10/03/2006		
Validade	24 meses	Registro	1023507530416		

Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 MG COM REV CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	42	10/03/2006		
Validade	24 meses	Registro	1023507530424		
Princípio Ativo	TOPIRAMATO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"				
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL AL X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	43	10/03/2006
Validade		Registro	
24 meses		1023507530432	
Princípio Ativo			
TOPIRAMATO			
Complemento Diferencial da Apresentação			
<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem			
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação			
Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL AL X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	44	10/03/2006
Validade		Registro	
24 meses		1023507530440	
Princípio Ativo			
TOPIRAMATO			
Complemento Diferencial da Apresentação			
<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem			
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação			
Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso			
<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação			
Comercial			
Restrito a hospitais			
Não Informado			

08952
009157

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: Cloridrato de trazodona	
Nome da Empresa	EMS S/A		
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Nome Comercial	Cloridrato de trazodona		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	102351138		
Processo	25351.576887/2014-16		
Vencimento do Registro	03/2021		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	21/03/2016
Validade	24 meses	Registro	1023511380016
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	21/03/2016
Validade	24 meses	Registro	1023511380032
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	21/03/2016
Validade	24 meses	Registro	1023511380024
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	21/03/2016
Validade	24 meses	Registro	1023511380032
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Grams 767

08953
1009158

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	21/03/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511380040		
Princípio Ativo			
CLORIDRATO DE TRAZODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação			
<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem			
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação			
Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição			
Venda Sob Receita de Controle Especial			
Restrição de uso			
Adulto			
Destinação			
Comercial			
Restrito a hospitais			
N			
Tarja			
Vermelha sob restrição			
Medicamento referência			
Não			
Apresentação fracionada			
Não			

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	21/03/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511380059		
Princípio Ativo			
CLORIDRATO DE TRAZODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação			
<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem			
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de fabricação			
Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição			
Venda Sob Receita de Controle Especial			
Restrição de uso			
Adulto			
Destinação			
Hospitalar			
Restrito a hospitais			
N			
Tarja			
Vermelha sob restrição			
Medicamento referência			
Não			
Apresentação fracionada			
Não			

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	21/03/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511380040		
Princípio Ativo			
CLORIDRATO DE TRAZODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação			
<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem			
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação			
Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição			
Venda Sob Receita de Controle Especial			
Restrição de uso			
Adulto			
Destinação			
Comercial			
Restrito a hospitais			
N			
Tarja			
Vermelha sob restrição			
Medicamento referência			
Não			
Apresentação fracionada			
Não			

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	21/03/2016
Validade	Registro		
24 meses	1023511380059		
Princípio Ativo			
CLORIDRATO DE TRAZODONA			
Complemento Diferencial da Apresentação			
<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Embalagem			
• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de fabricação			
Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição			
Venda Sob Receita de Controle Especial			
Restrição de uso			
Adulto			

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação ATIVA	
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais 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 LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação ATIVA	
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]

Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais 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 LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação ATIVA	
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais 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 LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação ATIVA	
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	Forma Farmacéutica COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAZODONA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]


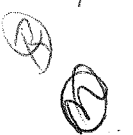
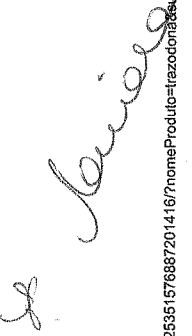
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	21/03/2016
Validade	Registro		1023511380113
24 meses	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Embalagem	Fabricantes Nacionais		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	21/03/2016
Validade	Registro		1023511380121
24 meses	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Embalagem	Fabricantes Nacionais		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	21/03/2016
Validade	Registro		1023511380131
24 meses	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Embalagem	Fabricantes Nacionais		
Local de fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	21/03/2016
Validade	Registro		1023511380148
24 meses	CLORIDRATO DE TRAZODONA		
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Embalagem	Fabricantes Nacionais		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

009162

~~08957~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		GERMED FARMACEUTICA LTDA		Item 768	
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3		
Nome Comercial	ACETONIDA DE TRIANCINOLONA				
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.				
Registro	105830393				
Processo	25351.194969/2004-15				
Vencimento do Registro	01/2020				
Detalhe do Produto: ACETONIDA DE TRIANCINOLONA					
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG/G POM BUCAL CT BG AL X 10 G	POMADA BUCAL	1	19/01/2005		
Validade	24 meses	Registro	1058303930011		
Princípio Ativo	ACETONIDA DE TRIANCINOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG/G POM BUCAL CT BG AL X 20 G	POMADA BUCAL	2	19/01/2005		
Validade	24 meses	Registro	1058303930028		
Princípio Ativo	ACETONIDA DE TRIANCINOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG/G POM BUCAL CT BG AL X 30 G	POMADA BUCAL	3	19/01/2005		
Validade	24 meses	Registro	1058303930036		
Princípio Ativo	ACETONIDA DE TRIANCINOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 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				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		GERMED FARMACEUTICA LTDA	
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Detalhe do Produto: TRIANCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE NEOMICINA + GRAMICIDINA + NISTATINA <i>It em 769</i>			
Nome Comercial	TRIANCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE NEOMICINA + GRAMICIDINA + NISTATINA	Nº Apres.	1
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	Data de Publicação	24/05/2005
Registro	105830406	Registro	1058304060019
Processo	25351.266832/2004-70		
Vencimento do Registro	05/2020		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica		
1 MG/G + 2.5 MG/G + 0.25 MG/G + 100.000 UI/G POM DERM CT BG AL X 30 G	POMADA DERMATOLOGICA		
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA ACETONIDA SULFATO DE NEOMICINA GRAMICIDINA NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISMAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	TOPICA		
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	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
			Voltar

[Handwritten signature]

Grams 769
009184

~~08959~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: VALSARTANA	
Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Nome Comercial	VALSARTANA		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro	105830842		
Processo	25351.523482/2015-15		
Vencimento do Registro	12/2021		
IA 200 777			
Apresentação	80MG COM REV CT BL AL X 15	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses	Nº Apres.	6
Princípio Ativo	VALSARTANA	Registro	1058308420060
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Terça	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	80MG COM REV CT BL AL X 30	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses	Nº Apres.	7
Princípio Ativo	VALSARTANA	Registro	1058308420079
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: VALSARTANA	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Terça	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	80MG COM REV CT BL AL X 60 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses	Nº Apres.	8
Princípio Ativo	VALSARTANA	Registro	1058308420087
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Terça	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	80MG COM REV CT BL AL X 90 (EMB HOSP)	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses	Nº Apres.	9
Princípio Ativo	VALSARTANA	Registro	1058308420095
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
160MG COM REV CT BL AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	11
Validade	24 meses	Registro
	VALSARTANA	1058308420117
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]	
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Embalagem	Fabricantes Nacionais	
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 	
Local de Fabricação	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.
160MG COM REV CT BL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	12
Validade	24 meses	Registro
	VALSARTANA	1058308420125
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]	
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Embalagem	Fabricantes Nacionais	
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 	
Local de Fabricação	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	

009166 4/12

08951

Validade	24 meses	Registro	1058308420095
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 		
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
80MG COM REV CT BL AL X 120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	12/12/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308420109
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 		
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		

7

Scavio

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
160MG COM REV CT BL AL AL X 120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	12/12/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308420151
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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
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
320 MG COM REV. CT BL AL AL X 15 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	12/12/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308420168
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

0395209187
1058308420168

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
160MG COM REV CT BL AL AL X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	12/12/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308420133
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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
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
160MG COM REV CT BL AL AL X 90 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	12/12/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308420141
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - 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
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

0395209187
1058308420141

320 MG COM REV. CT BL ALU/ (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	12/12/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308420184
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

320 MG COM REV. CT BL ALU X 90 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	12/12/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308420192
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		

08303 009168

320 MG COM REV. CT BL ALU X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	12/12/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308420176
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

320 MG COM REV. CT BL ALU X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	12/12/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308420176
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

08303 009168

Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
320 MG COM REV CT BL AL AL X 120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	12/12/2016		
Validade	24 meses	Registro	1058308420011		
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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				
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		
40MG COM REV CT BL AL AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	12/12/2016		
Validade	24 meses	Registro	1058308420011		
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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				
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		
40MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	12/12/2016		
Validade	24 meses	Registro	1058308420028		
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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				
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		
40MG COM REV CT BL AL AL X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	12/12/2016		
Validade	24 meses	Registro	1058308420036		
Princípio Ativo	VALSARTANA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (210X100 MICRAS) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - 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	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40MG COM REV CT BL AL X 90 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	12/12/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308420044
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - 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	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40MG COM REV CT BL AL X 120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	12/12/2016

Validade	24 meses	Registro	1058308420052
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voliar

009170

08985

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA	
Nome da Empresa	EMS S/A		Item 779
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Nome Comercial	VALSARTANA+HIDROCLOROTIAZIDA		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	102351055		
Processo	25351.134033/2011-64		
Vencimento do Registro	02/2022		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550015
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550023
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550031
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 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		

Grams 779
009171
08866

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550041
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - 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 LUZ E UMIDADE		
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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550058
Princípio Ativo	HIDROCLOROTIAZIDA VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 LUZ E UMIDADE		
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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550066
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL EMS S/A - 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 LUZ E UMIDADE		
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]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550074
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - BRASIL 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 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 25 MG COM REV CT BLAL AL X90	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550082
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - - BRASIL 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 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 25 MG COM REV CT BLAL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550104
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL 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 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 25 MG COM REV CT BLAL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550104
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL 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 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		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL 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 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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 25 MG COM REV CT BLAL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	13/02/2012
Validade	24 meses	Registro	1023510550104
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - - BRASIL 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 sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		

Restrito a hospitalis	Não informado <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	13/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510550112		
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	13/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510550120		
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	13/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510550139		
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> EMS S/A - BRASIL 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 sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitalis	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	13/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510550147		
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				

Complemento Diferencial da Apresentação		Apresentação fracionada		Não		Data de Publicação	
[sem dados cadastrados]		Forma Farmacêutica		Nº Apres.		13/02/2012	
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		COMPRIMIDO REVESTIDO		16			
Fabricantes Nacionais		Validade		Registro		1023510550163	
<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A -- BRASIL Fabricantes Internacionais 		24 meses					
[sem dados cadastrados]		Princípio Ativo					
ORAL		VALSARTANA					
Não		HIDROCLOROTIAZIDA					
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		[sem dados cadastrados]					
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		Complemento Diferencial da Apresentação					
Venda sob Prescrição Médica		Embalagem					
[sem dados cadastrados]		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
Comercial		Local de Fabricação					
Não Informado		Fabricantes Nacionais					
[sem dados cadastrados]		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A -- BRASIL Fabricantes Internacionais 					
Via de Administração		ORAL					
Não		IFA Único					
Não		Conservação					
Não		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)					
Não		PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica					
[sem dados cadastrados]		Restrição de uso					
Comercial		Destinação					
Não Informado		Restrito a hospitais					
[sem dados cadastrados]		Tarja					
Medicamento referência		Não					
Apresentação fracionada		Não					
[sem dados cadastrados]		Via de Administração					
Forma Farmacêutica		IFA Único					
COMPRIMIDO REVESTIDO		Não					
15		Conservação					
13/02/2012		Restrição de prescrição					
24 meses		Restrição de uso					
Registro		Destinação					
1023510550155		Restrito a hospitais					
VALSARTANA		Tarja					
HIDROCLOROTIAZIDA		Medicamento referência					
[sem dados cadastrados]		Apresentação fracionada					
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
Fabricantes Nacionais		COMPRIMIDO REVESTIDO		17		13/02/2012	
<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A -- BRASIL Fabricantes Internacionais 		Validade		Registro		1023510550171	
[sem dados cadastrados]		24 meses					
Via de Administração		Princípio Ativo					
ORAL		VALSARTANA					
Não		HIDROCLOROTIAZIDA					
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		Complemento Diferencial da Apresentação					
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		Embalagem					
Venda sob Prescrição Médica		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
[sem dados cadastrados]		Local de Fabricação					
Comercial		Fabricantes Nacionais					
Não Informado		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A -- 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)		Restrição de prescrição					
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		Restrição de uso					
Venda sob Prescrição Médica		Destinação					
[sem dados cadastrados]		Restrito a hospitais					
Comercial		Tarja					
Não Informado		Medicamento referência					
[sem dados cadastrados]		Apresentação fracionada					
Via de Administração		IFA Único					
ORAL		Não					
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		Conservação					
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					
Via de Administração		IFA Único					
ORAL		Não					
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		Conservação					
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					

0089/0009175

Complemento Diferencial da Apresentação		Apresentação fracionada		Não		Data de Publicação	
[sem dados cadastrados]		Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		COMPRIMIDO REVESTIDO		15		13/02/2012	
Fabricantes Nacionais		Validade		Registro		1023510550155	
<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A -- BRASIL Fabricantes Internacionais 		24 meses					
[sem dados cadastrados]		Princípio Ativo					
ORAL		VALSARTANA					
Não		HIDROCLOROTIAZIDA					
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		Complemento Diferencial da Apresentação					
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		Embalagem					
Venda sob Prescrição Médica		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 					
[sem dados cadastrados]		Local de Fabricação					
Comercial		Fabricantes Nacionais					
Não Informado		<ul style="list-style-type: none"> EMS S/A -- 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)		Restrição de prescrição					
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		Restrição de uso					
Venda sob Prescrição Médica		Destinação					
[sem dados cadastrados]		Restrito a hospitais					
Comercial		Tarja					
Não Informado		Medicamento referência					
[sem dados cadastrados]		Apresentação fracionada					
Via de Administração		IFA Único					
ORAL		Não					
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		Conservação					
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					

0089/0009175

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		
320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	13/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510550181		
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	[sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - 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 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	13/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510550198		
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	[sem dados cadastrados]				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - 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 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	13/02/2012		
Validade	24 meses	Registro	1023510550201		
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	[sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - 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 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				

009177

~~08072~~

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: Cloridrato de Verapamil	
CNPJ	53.162.095/0001-06	Autorização	1.01.213-1
Nome Comercial	Cloridrato de Verapamil		
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILADORES		
Registro	112130413		
Processo	25351.8222897/2008-00		
Vencimento do Registro	11/2020		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 10		COMPRIMIDO REVESTIDO DE DESINTEGRAÇÃO RETARDADA	1	16/11/2010
Validade		24 meses	Registro	1121304130014
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]		
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 15		COMPRIMIDO REVESTIDO DE DESINTEGRAÇÃO RETARDADA	2	16/11/2010
Validade		24 meses	Registro	1121304130022
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]		

- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Embalagem				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 20		COMPRIMIDO REVESTIDO DE DESINTEGRAÇÃO RETARDADA	3	16/11/2010
Validade		24 meses	Registro	1121304130030
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]		
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais		
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		

Grams 789 009178

089/3

Destinação	Comercial	Forma Farmacêutica	Não Informado	Nº Apres.		Data de Publicação	
Restrito a hospitais			[sem dados cadastrados]				
Tarja							
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	6	Data de Publicação	16/11/2010
			240 MG COM REV RETARD CT BLAL PLAS INC X 10				
Validade	24 meses			Registro			1121304130065
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais						
	<ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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						
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	Não Informado						
Tarja							
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	7	Data de Publicação	16/11/2010
			240 MG COM REV RETARD CT BLAL PLAS INC X 20				
Validade	24 meses			Registro			1121304130073
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais						
	<ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais 						
	[sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						

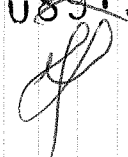
009179
08974
47

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.		Data de Publicação	
			120 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS INC X 30				16/11/2010
Validade	24 meses			Registro			1121304130049
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais						
	<ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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						
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]						
Destinação	Comercial						
Restrito a hospitais	Não Informado						
Tarja							
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	5	Data de Publicação	16/11/2010
			120 MG COM REV LIB RETARD CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) RETARDADA				
Validade	24 meses			Registro			1121304130057
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais						
	<ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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						
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]						

377
https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351822897200800/?substancia=3184

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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
240 MG COM REV RETARD CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	8	16/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1121304130081		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
240 MG COM REV RETARD CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	9	16/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1121304130091		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
240 MG COM REV RETARD CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	10	16/11/2010		
Validade	24 meses	Registro	1121304130103		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VERAPAMIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - 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	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

08975


Voltar



GRAMS 009181

Item 12, 239

12, 239 - 08916



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: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes AstraZeneca Pharmaceuticals LP and Bristol-Myers Squibb Farmacêutica LTDA.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Baxter Oncology GmbH and Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Bayer Weimar GmbH und Co. KG and Schering de Brasil, Química e Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II and Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (FARMAQUÍBIO (IPA)).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes IDT Biologika GmbH and Teva Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Ivers-Lee AG and Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Onefarm Indústria Farmacêutica Ltda. and Avenida Coronel Armando Rubens Storino, 2720, Edifício 50, Jardim Paraíso.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Rotapharm Limited and Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.

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

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: pós e pós efervescentes. Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: cápsulas. Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai 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;

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: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes F. Hoffmann - La Roche Ltd and Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (FARMAQUÍBIO (IPA)) and TheraSkin Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa solicitante. Includes Marginal Direita da Via Anchieta, Km 13,5 - Rudge Ramos and São Bernardo do Campo.

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 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 dates at the bottom right of the page.

009182

Item 13, 43, 44, 67, 68, 98, 111, 132, 182, 195, 233, 243

256, 276, 287, 288, 291, 369, 403, 443, 450, 454, 522

564, 593, 594, 606, 684, 758, 759, 767 e 779

089/17



CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 500/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Mem. Cirurgica Ltda CNPJ: 04.733.376/0001-66

CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 501/2015 - Corca/Suali. Recorrente: A.D. Desenvolvimento Internacional Ltda - ME CNPJ: 02.996.143/0001-20

CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 527/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Bone Surgical Equipamentos Médicos Eireli CNPJ: 04.408.009/0001-97

CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 520/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 02.881.877/0001-64

CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 523/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Conexão Sistemas de Prótese Ltda. CNPJ: 00.233.695/0001-51

DECLARAR A EXTINÇÃO do recurso por Perda de objeto, acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 539/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Maximus Indústria e Comercio de Instrumentos Hospitalares e Odontológicos Ltda - ME

CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 489/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Maximus Indústria e Comercio de Instrumentos Hospitalares e Odontológicos Ltda - ME

DESPACHOS DO DIRETOR-PRESIDENTE Em 3 de fevereiro de 2016

Nº 10 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 29 da Anvisa, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atualização regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

ANEXO

Processo nº: 25351.741241/2015-84 Agenda Regulatória 2015-2016: Não é tema da Agenda Assunto: Proposta de iniciativa para revogação da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 28 de maio de 2009, considerando comprovação de capacidade técnica para realização de estudos de resíduos. Área responsável: Gerência-Geral de Toxicologia - GGTOX Regime de Tramitação: Especial Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Júnior

ANEXO

Processo nº: 25351.794438/2016-95 Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 40.4 Assunto: Proposta de Revisão do Regulamento Técnico que Trata do Controle Sanitário de Bens e Produtos Importados, RDC Nº 81/2008. Área responsável: Gerência-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados. Regime: Comum Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Jr.

Nº 12 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no D.O.U de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atualização regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR ANEXO

Processo nº: 25351.519835/2014-21 Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 67.1 Assunto: Proposta de Iniciativa para reavaliação toxicológica do ingrediente ativo 2,4 diclorofenoxiacético (2,4-D). Área responsável: Gerência-Geral de Toxicologia Regime de Tramitação: Comum Diretor Relator: Fernando Mendes Garcia Neto

RETIFICAÇÃO

No Aresto nº. 260, de 17 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial da União nº 179, de 18 de setembro de 2015, Seção 01 pag. 40.

Onde se lê: AUTUADO: BAYER S.A. PROCESSO: 25759.521628/2007-97 - AIS: 655588/07-8 - GGPAF/ ANVISA.

Não conhecer o recurso interposto por intempestividade, mantendo a penalidade de multa no valor de R\$ 12.000,00 (Doze mil reais). Decisão, por unanimidade, em Reunião Ordinária Pública, ROP 019/2014 de 23/10/2014, ratificada em Circuito Deliberativo - CD 083/2015, em 04/03/2015.

Leia-se: AUTUADO: BAYER S.A. PROCESSO: 25759.521628/2007-97 - AIS: 655588/07-8 - GGPAF/ ANVISA.

Negar provimento ao recurso interposto, mantendo a penalidade de multa no valor de R\$ 12.000,00 (Doze mil reais). Decisão, por unanimidade, em Reunião Ordinária Pública, ROP 019/2014 de 23/10/2014, ratificada em Circuito Deliberativo - CD 083/2015, em 04/03/2015.

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 302, DE 3 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. 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

Table with fields: Empresa Fabricante: Egis Pharmaceuticals PLC, Endereço: Bókényiföldi út 118-120, Budapest, 1165, País: Hungria, Empresa solicitante: Laboratórios Servier do Brasil Ltda, CNPJ: 42.374.207/0001-76, Autorização de Funcionamento: 1.01.278-7, Expediente(s): 0493424/15-5

Table with fields: Empresa: EMS S/A, CNPJ: 57.507.378/0003-65, Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença Km 08, Chácara Assav, Município: Hortolândia, UF: SP, CEP: 13186-901, Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1, Expediente(s): 0813448/15-0, 0815486/15-4, 0814443/15-5 e

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 06012016020400050

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados, pastilhas, pós e pós efervescentes. Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, esmaltes, soluções, suspensões e xaropes.

Table with fields: Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A, CNPJ: 61.190.096/0008-69, Endereço: Rodovia Castelo Branco, nº 3.565, Km 35,6 - Itaquí, Município: Itapevi, UF: SP, CEP: 06696-000, Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8, Expediente(s): 0186346/13-1, 0789762/13-6, 0132826/15-3, 0132766/15-6, 0132758/15-5 e

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos, granulados, pastilhas e pós. Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis hormonais: cremes, géis e pomadas. Produtos Estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with fields: Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH, Endereço: Langes Feld 13, 31789 Hameln, País: Alemanha, Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda, CNPJ: 49.351.786/0001-80, Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9, Expediente(s): 0689522/15-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

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.

Grams
15 - 08578
[Signature]

Item 15



ANEXO

Empresa: Volpharma Distribuidora de Produtos Hospitalares e Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 14.665.928/0001-08
Endereço: Estrada da Pedra, 5200, Guaratiba	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.09.357-1	CEP: 23030-380
Expediente(s): 0356226/13-3	Autorização Especial: 1.23.607-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 361, DE 10 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 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Actavis Laboratories UT, Inc.	
Endereço: 575/577/579 Chipeta Way, Salt Lake City, Utah (UT) 84108	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1758030/16-7 e 1758144/16-3
Linha(s): Sólidos não estéreis e semissólidos não e estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Laboratório Gempex	
Endereço: Gregorio Araoz de Lamadrid 1383-85, Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solitante: BL Indústria Ótica Ltda.	CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.01.961-5	Expediente(s): 330624/09-1
Linha(s): Produtos e estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Liofilizadora Americana S/A	
Endereço: Nazare 3446, Ciudad de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solitante: Chemicaltech Importação, Exportação e Comércio de Produtos Médicos, Farmacêuticos e Hospitalares Ltda.	CNPJ: 03.959.540/0001-95
Autorização de Funcionamento: 1.04.932-4	Expediente(s): 671069/06-7
Linha(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)	
Endereço: 70, Tuas West Drive - 638414	
País: Singapura	
Empresa Solitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1298362/16-4 e 2473485/16-3
Linha(s): Líquidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 362, DE 10 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: Biolab CO., Ltd.	
Endereço: 625 Moo 4, Bangpoo Industrial Estate SOI 7A, Sukhumvit Road, Prakasa, Muang, Samutprakarn, 10280	
País: Tailândia	
Empresa solitante: Midfarma Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 13.863.381/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.13.704-8	Expediente(s): 0596864/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis cartapenêmicos: pós (com preparação asséptica)	

Empresa Fabricante: Famar L'Aigle.	
Endereço: Usine de Saint-Remy - rue de L'isle, 28380 Saint Remy Sur Avre.	
País: França.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017021300040

Empresa Solitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 1580966/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Famar L'Aigle.	
Endereço: Usine de Saint-Remy - rue de L'isle, 28380 Saint Remy Sur Avre.	
País: França.	
Empresa Solitante: AbbVie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	Expediente(s): 1769244/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Instituto Terapêutico Delta Ltda.	CNPJ: 33.173.097/0002-74
Endereço: Alameda Capovilla, 129, Recreio Campestre Joia	
Município: Indaiatuba	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9	Expediente(s): 1179915716-3, 1178452/16-1, 1178455/16-5 e 1178460/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas moles e sabonetes.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, solupões, suspensões, xampus e xaropes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Laboratório Melpoço Ltda.	CNPJ: 21.549.522/0001-17
Endereço: Rua Inácio Gama, 723/737, Lourdes	
Município: Juiz de Fora	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.00.534-4	CEP: 46070-420
Expediente(s): 0160089/17-3 e 0160099/17-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós.	
Líquidos não estéreis: xaropes.	

Empresa Fabricante: Laboratorios Liconsa S.A.	
Endereço: Avda. Miralcampo, 7, Pol. Ind. Miralcampo, Azuqueca de Henares, 19200 (Guadalajara)	
País: Espanha	
Empresa Solitante: Teva Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1	Expediente(s): 1534572/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Laboratorios Richet S.A.	
Endereço: Terrero 1251/53/59, Luis Viale 1848, Tres Arroyos 1829, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solitante: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente(s): 0695833/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados (granel).	

Empresa Fabricante: Laboratorios Richet S.A.	
Endereço: Terrero 1251/53/59, Luis Viale 1848, Tres Arroyos 1829, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solitante: Volpharma Distribuidora de Produtos Hospitalares e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 14.665.928/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.09.357-1	Expediente(s): 1055053/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V.	
Endereço: Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem	
País: Holanda	
Empresa solitante: Instituto Butantan	CNPJ: 61.821.344/0001-56
Autorização de Funcionamento: 1.02.234-0	Expediente(s): 2169568/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Package Coordinators, LLC	
Endereço: 3001 Red Lion Road, Philadelphia, Pennsylvania (PA) 19114	

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]

Grams 08979
21
f

Item 21



ANEXO

EMPRESA: ECOFÓRMULA MANIPULAÇÃO DE FÓRMULA LTDA

ENDEREÇO: R DA GRACA, Nº 406
BAIRRO: GRACA CEP: 40150055 - SALVADOR/BA
CNPJ: 05.794.416/0001-42
PROCESSO: 25351.612171/2014-18
AUTORIZ/MS: 1.12783-4
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: PHARMAPLUS FARMÁCIA LTDA

ENDEREÇO: R JERONIMO COELHO, Nº 243
BAIRRO: CENTRO HISTORICO CEP: 90010241 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 00.944.510/0002-06
PROCESSO: 25351.505110/2013-37
AUTORIZ/MS: 1.40051-4
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: BIOFARMACOS FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA

ENDEREÇO: R PROFESSOR JOAO CANDIDO, Nº 771
BAIRRO: CENTRO CEP: 86010600 - LONDRINA/PR
CNPJ: 95.407.334/0001-90
PROCESSO: 25023.170153/98-18
AUTORIZ/MS: 1.34330-6
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

Total de Empresas : 3

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.156, DE 5 DE MAIO 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: QUINTAO & GOMES FARMACIA LTDA
ENDEREÇO: RUA PADRE CRUZ 105
BAIRRO: VIUVA CEP: 35970000 - BARÃO DE COCAIS/MGCNPJ: 10.239.057/0001-00
PROCESSO: 25351.386841/2009-79
AUTORIZ/MS: 1.38898-5
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

Total de Empresas : 1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.157, DE 5 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 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 47.100.862/0001-50
Endereço: Rua Aníbal dos Anjos Carvalho, 212, Cidade Dutra.	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04810-050	
Autorização de Funcionamento: 1.00.577-3	Expediente(s): 1162152/16-4, 1162175/16-3
Linhas: Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 11 (inciso I), 12 (§ 3º), 113, 258, 317 (§ 4º), 408, 410 e 550.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.159, DE 5 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 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: Liebel-Flarsheim Company, LLC	
Endereço: 8800 Durant Road, Raleigh, Carolina do Norte 27616	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Mallinckrodt do Brasil Ltda.	CNPJ: 30.153.811/0001-93
Autorização de Funcionamento: 1.01.398-1	Expediente(s): 0993859/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização final) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização final).	

Empresa: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0039-06
Endereço: Rodovia Castelo Branco, km 32,5, Itaquí	
Município: Itapevi	UF: SP
CEP: 06696-270	
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 0844267/15-3, 0844314/15-9 e 0844305/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles (embalagem primária e secundária), comprimidos, comprimidos revestidos, pastilhas e pós.	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	
Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões e xaropes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.160, DE 5 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;

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102016050900044

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: Alembic Pharmaceuticals Limited.	
Endereço: Panelav, Post - Tajpura, Tal - Halol, Dist - Panchmahal, Gujarat - 389 350	
País: Índia	
Empresa solicitante: Laboratórios Baldacci Ltda.	CNPJ: 61.150.447/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.00.146-4	Expediente(s): 1367145/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP.	
Endereço: 4601 Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana 47620.	
País: Estados Unidos da América.	
Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1143805/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Astrazeneca UK Limited	
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield Cheshire, SK102NA	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 0608497/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não Estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária)	

Empresa Fabricante: Bayer Weimar GmbH und Co. KG	
Endereço: Dübenerstrasse 20 99427 Weimar	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 0987452/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Biogen (Denmark) Manufacturing ApS.	
Endereço: Biogen Allé 1, 3400 Hillerød.	
País: Dinamarca.	
Empresa solicitante: Biogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 07.986.222/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.06.993-8	Expediente(s): 0890395/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

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, including a large signature that appears to be "J. J. J. J." and other initials.



Empresa: Blisfarma Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 03.108.098/0003-55
Endereço: Avenida Itaboraí, 1425, Bosque da Saúde	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04135-001	
Autorização de Funcionamento: 1.04.896-0	Expediente(s): 224151/16-0 e 1262550/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa Fabricante: Bolder Arzneimittel GmbH & CO. KG	
Endereço: Rheinische Allee 11, 50858 Köln, North Rhine-Westphalia	
País: 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): 0828462/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pastilhas.	

Empresa Fabricante: Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG	
Endereço: Willmar Schwabe Strasse 4, 76227 Karlsruhe	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Takoda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 0914524/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária) e comprimidos revestidos (granel).	

Empresa: Fresenius Medical Care Ltda.	CNPJ: 01.440.590/0001-36
Endereço: Rua Amoreira, 891 - Roseira	
Município: Jaguariúna	UF: São Paulo
CEP: 13820-000	
Autorização de Funcionamento: 1.03.223-9	Expediente(s): 1148835/16-2, 1148907/16-3 e 1148916/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	
Sólidos não estéreis: pós.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Indoco Remedies Limited.	
Endereço: J-32, 33 & 34, Verna Industrial Area, Verna, Salcete Goa - 403722.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 1210897/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

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): 1162165/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa Fabricante: Laboratorios Leon Farma S.A.	
Endereço: Polígono Industrial Navatejera C/ La Vallina s/n, Villaquilambre-León.	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 0997533/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	

Empresa: Máriam Indústria e Comércio Ltda.	CNPJ: 60.726.692/0001-81
Endereço: Rua Gibraltar, 165/195, Santo Amaro	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04755-070	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102016050900045

Autorização de Funcionamento: 1.00.155-5	Expediente(s): 0070762/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie	
Endereço: 30-36, Avenue Gustave Eiffel, 37100 - Tours	
País: França	
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 0480725/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: The Procter & Gamble Manufacturing Company	
Endereço: 2050 South 35th Avenue, Phoenix, Arizona 85009	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Procter & Gamble do Brasil S/A.	CNPJ: 59.476.770/0001-58
Autorização de Funcionamento: 1.02.142-2	Expediente(s): 0873884/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	
Endereço: Mooswiesen 2, 88214 Ravensburg	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 0828394/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Watson Laboratories, Inc.	
Endereço: 311 Bonnie Circle, Corona, CA 92880-2882	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 0828106/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais (granel e embalagem primária): comprimidos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº L.176, DE 6 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 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 34, de 6 de janeiro de 2016, no Diário Oficial da União nº 6, de 11 de janeiro de 2016, Seção I, pág. 26 e suplemento da Seção I, pág. 128, conforme inspeção realizada no período de 1º a 5 de fevereiro de 2016.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Gland Pharma Limited.	
Endereço: D. P. Pally, Dundigal Post, Quthbullapur 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.	
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 artigos 13, 19, 25, 32, 44, 82, 200, 223, 247, 310 e 321.	

RESOLUÇÃO - RE Nº L.177, DE 6 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 descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação 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.

(M)

(A)

9 de Janeiro