

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 7X VIII - 28

PROTOCOLO Nº _____

DIA _____

ESTADO DO PARANÁ
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

4320 > NÃO ENVIOU
433 REASTRES

009228 09228

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 Fornecedor: 1483 - Inovamed Comércio de Medicamentos Ltda. - ME Data da Homologação:</p>									
2	04-06-2606	Acebrofilina 50 mg/5ml - 120 ml xpe adulto ()	CIMED	FR	17.472,000	0,0000	3,5000	61.152,00	Venceu
9	04-06-1925	Acetato de medroxiprogesterona 150 mg. 1 ml. inj. ()	UNIÃO QUIMICA	AMP	1.500,000	0,0000	9,3000	13.950,00	Venceu
32	04-06-1809	Adrenalina 1/1000 c/ 1 ml - amp. ()	BLAU	AMP	3.000,000	0,0000	1,9000	5.700,00	Venceu
33	04-06-1810	Água destilada 10 ml - amp. ()	FARMACE	AMP	87.500,000	0,0000	0,1144	10.010,00	Venceu
37	04-06-1812	Albendazol 400 mg - compr. ()	PRATI	UND	38.920,000	0,0000	0,3800	14.789,60	Venceu
212	46-01-0023	Clonazepam 2,5 mg/ml 20 ml gotas. ()	GEOLAB	FR	17.976,000	0,0000	1,6863	30.312,93	Venceu
283	04-06-2628	Cumarina 15mg + troxerutina 90 mg drágea ()	CIFARMA	UND	212.797,000	0,0000	0,1200	25.535,64	Venceu
308	04-06-2011	Dexclorfeniramina 2 mg compr. ()	GEOLAB	UND	184.080,000	0,0000	0,0549	10.105,99	Venceu
319	04-06-2014	Diclofenaco potássico 50 mg dragea ()	CIMED	UND	187.000,000	0,0000	0,0470	8.789,00	Venceu
328	04-06-2020	Digoxina 0,25 mg compr. ()	PHARLAB	UND	160.000,000	0,0000	0,0470	7.520,00	Venceu
330	04-06-4288	Dimenidrato+Cloridrato de Piridoxina 50+10 mg - comp ()	UNIAO QUIMICA	UND	25.000,000	0,0000	0,1586	3.965,00	Venceu
331	04-06-2021	Dimenidrinato+cloridrato de piridoxina 20 ml gotas ()	CIFARMA	FR	2.000,000	0,0000	2,0000	4.000,00	Venceu
332	04-06-4125	Dimenidrinato + cloridrato de piridoxina 50 + 50mg/ml - inj ()	UNIAO QUIMICA	AMP	6.000,000	0,0000	1,1300	6.780,00	Venceu
343	46-01-0186	Divalproato de Sódio 250 mg - comp ()	ZYDUS	UND	4.000,000	0,0000	0,5500	2.200,00	Venceu
363	04-06-2035	Enalapril 5 mg compr. ()	ONEFARMA/CIME	UND	84.000,000	0,0000	0,0490	4.116,00	Venceu
386	04-06-2650	Etinilestradiol 0,035mg + acetato ciproterona 2mg - c/21 compr. ()	MABRA	CART	1.000,000	0,0000	1,6380	1.638,00	Venceu
401	04-06-4230	Ferro polimaltosado - 20 mg/ml - 5 ml - injetável (Sacarato de hidróxido Ferrico). ()	BLAU	AMP	588,000	0,0000	5,2000	3.057,60	Venceu
426	04-06-2051	Furosemida 20 mg. 2 ml. inj. ()	SANTISA	AMP	6.373,000	0,0000	0,3011	1.918,91	Venceu
432	04-06-2055	Gentamicina 40 mg 1 ml inj. ()	NOVAFARMA	AMP	600,000	0,0000	0,6000	360,00	Venceu
433	04-06-2057	Gentamicina 80 mg 2 ml inj. ()	NOVAFARMA	AMP	2.500,000	0,0000	0,6383	1.595,75	Venceu
442	04-06-2060	Glimepirida 2 mg compr. ()	CIMED	UND	238.000,000	0,0000	0,0700	16.660,00	Venceu
480	04-06-2073	Isossorbida 40 mg cáps ()	ZYDUS	UND	7.000,000	0,0000	0,1445	1.011,50	Venceu
481	04-06-2074	Isossorbida 5 mg compr. ()	SANVAL	UND	10.808,000	0,0000	0,1300	1.405,04	Venceu
488	04-06-2078	Lansoprazol 30 mg cáps. ()	PRATI	UND	4.088,000	0,0000	0,2400	981,12	Venceu
501	04-06-4173	Levotiroxina 75 mg - compr ()	MERCK	UND	220.640,000	0,0000	0,1200	26.476,80	Venceu
520	04-06-2085	Loratadina 10 mg compr. ()	CIMED	UND	294.179,000	0,0000	0,0440	12.943,88	Venceu
553	04-06-2102	Metronidazol 250mg. compr. ()	PRATI	UND	65.000,000	0,0000	0,1080	7.020,00	Venceu
560	46-01-0077	Midazolam 15 mg. inj. 3ml ()	HIPOLABOR	AMP	500,000	0,0000	0,8431	421,55	Venceu
561	46-01-0078	Midazolam 5 mg inj. ()	HIPOLABOR	Amp	252,000	0,0000	0,9100	229,32	Venceu
566	04-06-3127	Montelucaste Sódico 10mg - compr ()	GEOLAB	UND	1.000,000	0,0000	0,4500	450,00	Venceu
567	04-06-0064	Montelucaste Sódico 5 mg - compr ()	GEOLAB	UND	1.000,000	0,0000	0,6000	600,00	Venceu
577	04-06-2110	Nifedipina 20 mg Retard compr. ()	MEDQUIMICA	UND	130.000,000	0,0000	0,0650	8.450,00	Venceu

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

ESTADO DO PARANÁ CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR Data da Homologação:</p> <p>Fornecedor: 1483 - Inovamed Comércio de Medicamentos Ltda. - ME</p>									
578	04-06-1879	Nimesulida 100 mg. compr. ()	CIMED	UND	496.000,000	0,0000	0,0530	26.288,00	Venceu
596	04-06-4176	Óleo para proteção da pele de pessoas acamadas e com peles sensíveis (dermoprotetor), cicatrizante de escara, composto por ácidos graxos essenciais (ácido linoléico), triglicérides de cadeia média (ácido caprílico, ácido laurico, lecitina de soja, vitamina A e Vitamina E, com isenção de componentes de origem animal e qualquer componente alérgico, anti - alérgico, embalagem em forma de almofolia. 100 ml. Tipo (DERSANI). ()	NUTRIEX	FR	644,000	0,0000	2,0000	1.288,00	Venceu
695	04-06-3032	Saccharomyces boulardii - 100 mg - cáps. ()	CIFARMA	UND	500,000	0,0000	0,5000	250,00	Venceu
704	46-01-0103	Sertralina 50mg. compr. ()	GEOLAB	UND	1.352.372,000	0,0000	0,0840	113.599,25	Venceu
723	04-06-2291	Sulfametoxazol+trimetropina 40 + 8mg 50ml. susp. ()	PRATI	FR	300,000	0,0000	1,0000	300,00	Venceu
760	46-01-0111	Topiramato 50 mg - compr. ()	ZYDUS	UND	75.300,000	0,0000	0,1900	14.307,00	Venceu
783	04-06-1916	Vancomicina 500 mg - inj. ()	BLAU	AMP	100,000	0,0000	3,7800	378,00	Venceu
794	04-06-1922	Vitamina C 500 mg - 5ml injetável ()	SANTISA	AMP	1.500,000	0,0000	0,4576	686,40	Venceu
800	04-06-2636	Vitaminas do complexo B - 2 ml inj. ()	SANTISA	AMP	13.000,000	0,0000	0,7227	9.395,10	Venceu
Total do Fornecedor					3.954.489,000			460.637,38	

Vance

Pato Branco, 22 de Janeiro de 2018.

(Handwritten signatures)

009229

09824

009230

JNOVAMED

002 09825

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

Detalhe do Produto : acebrofilina

Nome da Empresa:	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA		
CNPJ:	02.814.497/0001-07	Autorização:	1043810
Nome Comercial:	acebrofilina		
Princípio Ativo:	ACEBROFILINA		
Categoria:	BRONCODILATADORES		
Registro:	143810131		
Processo:	25351.009864/2008-01		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED	XAROPE	1	11/03/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1438101310011
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED	XAROPE	2	11/03/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1438101310021
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	3	23/09/2014
Validade:	24 meses	Registro:	1438101310038
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	4	23/09/2014
Validade:	24 meses	Registro:	1438101310046
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais		

24/10/2014

Consulta de Produto

009231

09231

[sem dados cadastrados]

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Josiane

009232

JNOVAMED

009

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: DEMEDROX

09827

Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	DEMEDROX		
Classe Terapêutica	PROGESTAGENOS SIMPLES		
Registro	104971189		
Processo	25000.018970/98-89		
Vencimento do Registro	11/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	2	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890021
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - 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		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT 25 FA VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO INJETAVEL	3	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890032
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

009233

09028

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
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	<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
150 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML + SER + AGULHA	SUSPENSAO INJETAVEL	4	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890043
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL • BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
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	<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
150 MG/ML SUS INJ CT SER PREENCHIDA X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	5	21/11/2005

Handwritten signature

Handwritten initials

009234

N.

09829

23/02/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Validade	24 meses	Registro	1049711890054
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - SERINGA DE PLASTICO TRANSPARENTE PREENCHIDA Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - 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 fraclonada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	7	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890076
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
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"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - 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]		

009235

09X30

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT 25 AMP VD INC X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	8	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890087
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
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"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - 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		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML + SER + AGULHA	SUSPENSAO INJETAVEL	9	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890097
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - 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)		

009236

23/02/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

09831

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
50 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	1	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890010
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - 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		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	6	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1049711890065
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

009237

23/02/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

09232

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL• BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
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	<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

José

009238

JNOVAMED

22/11/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

032

09533

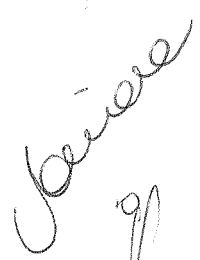


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: EFRINALIN

Nome da Empresa	BLAU FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Nome Comercial	EFRINALIN		
Classe Terapêutica	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES		
Registro	116370081		
Processo	25351.325064/2013-48		
Vencimento do Registro	03/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	29/07/2013
Validade	24 meses	Registro	1163700810013
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE EPINEFRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/SUBCUTÂNEO 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°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		



009239

JNOVAMED

033

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Espaço Profissional Setor Cidadão de Saúde Regulado

Detalhe do Produto : FARMACE - AGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa:	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA		
CNPJ:	06.628.333/0001-46	Autorização:	1010851
Nome Comercial:	FARMACE - AGUA PARA INJEÇÃO		
Classe Terapêutica:	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS		
Registro:	110850011		
Processo:	25016.000960/97		
Vencimento do Registro:	03/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 ML/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	6	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110066
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS QSP		
Complemento Diferencial da Apresentação:	FARMACE - AGUA PARA INJETAVEIS		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
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:	Comercial Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 ML/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	7	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110074
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS QSP		
Complemento Diferencial da Apresentação:	FARMACE - AGUA PARA INJETAVEIS		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

009240

09085

	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial Comercial
Restrito a hospitais:	Sim
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 ML/ML SOL INJ IV CX 60 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110082
Princípio Ativo:	água para injeção		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Não		
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:	Comercial Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 ML/ML SOL INJ IV CX 50 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110090
Princípio Ativo:	água para injeção		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Não		
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:	Comercial Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		

009241

00085

Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 ML/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110104
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Não		
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:	Comercial Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 ML/ML SOL INJ IV CX 12 FA PLAS TRANS SIST FECH 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	11	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110112
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJEÇÃO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Não		
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:	Comercial Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 60 FR PLAS TRANS X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110015

009242

09037

06/10/2016

Consulta de Produto

Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS QSP
Complemento Diferencial da Apresentação:	FARMACE - AGUA PARA INJETAVEIS
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110023
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS QSP		
Complemento Diferencial da Apresentação:	FARMACE - AGUA PARA INJETAVEIS		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110031
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS QSP		
Complemento Diferencial da Apresentação:	FARMACE - AGUA PARA INJETAVEIS		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

009243

09238

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
SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110041
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS QSP		
Complemento Diferencial da Apresentação:	FARMACE - AGUA PARA INJETAVEIS		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 6 FR PLAS TRANS X 2000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110058
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJEÇÃO q.s.p.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	FARMACE - AGUA PARA INJETAVEIS		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ IV CX 60 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	17/03/2000

009244

09039

Validade:	24 meses	Registro:	1108500110110
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJEÇÃO q.s.p.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Não		
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:	Comercial Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	13	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110139
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJEÇÃO q.s.p.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Não		
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:	Comercial Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ IV CX 24 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110147
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJEÇÃO q.s.p.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

009245

09/10

	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	INTRAVENOSA
IFA único:	Não
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:	Comercial Comercial
Restrito a hospitais:	Sim
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ IV CX 12 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	17/03/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1108500110155
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJEÇÃO q.s.p.		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BOLSA PVC TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Não		
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:	Comercial Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



009246

JNOVAm 01

037

09541

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALBENDAZOL

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA ✓		
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	ALBENDAZOL		
Classe Terapêutica	ANTI-HELMINTICOS DO TRATO GASTROINTESTINAL		
Registro	125680052		
Processo	25351.025917/01-77		
Vencimento do Registro	07/2022 ✓		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 1	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	1	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520010
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100 (EMB FRAC) ✓	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	2	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520029
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

009247

09042

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMÍNIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Institucional Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 80	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	3	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520037
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
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	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar Institucional		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 2	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	4	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520045
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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	Institucional 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
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 12	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	5	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520053
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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		

009249

09044

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Institucional Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 50 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	6	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520061
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	7	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520071
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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	Institucional Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	8	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520088
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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	Institucional 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

200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	9	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520096
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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	Institucional 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
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 12	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	10	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520101
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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	Institucional Comercial		

009252

09017

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
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 50	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	11	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520118
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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 Institucional		
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
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	12	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520126
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		

2017-5-30

IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA 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	Institucional Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	13	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520134
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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	Hospitalar Institucional		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 450	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	14	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520142
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

009254

X.

2017-5-30

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

0304
P

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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	[sem dados cadastrados]
Destinação	Hospitalar Institucional
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COMP MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	15	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520150
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

X.

P

David

P

B

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 3	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	16	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520169
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVC TRANS X 5	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	17	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520177
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 1	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	19	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520193
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional 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
400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 80	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	20	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520207
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		

009257

09852

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Institucional 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
400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 100	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	21	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520215

Princípio Ativo	ALBENDAZOL
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Institucional 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

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

009258

H.

2017-5-30

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

09553

H.

400 MG COM MAST CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300	COMPRIMIDO MASTIGAVEL	22	24/07/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800520223
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
			<input type="button" value="Voltar"/>

H.

Jansia

H.

H.

H.

009759

21209851
JNOVAMED

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: clonazepam

Nome da Empresa	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A ✓		
CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Nome Comercial	clonazepam		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	154230255		
Processo	25351.417891/2016-56		
Vencimento do Registro	01/2022 ✓		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1542302550014
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
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 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		

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

009260

09055

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1542302550022
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • 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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		

Medicamento referênci	Não	009781 H	09053 H
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG/ML SOL OR CT FR PET AMB GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	3	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1542302550030
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PET AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • 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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta H		
Medicamento referênci	Não		
Apresentação fracionada	Não		

009262

09057

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	5	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1542302550057
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
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"> • 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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	02/01/2017	09058
Validade	24 meses	Registro	1542302550065	
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • 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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Hospitalar			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Preta			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	02/01/2017	
Validade	24 meses	Registro	1542302550073	
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			

009784

09059

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	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Preta
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	8	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1542302550081
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

009265

M.

09060

P

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Preta
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1542302550091
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
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"> • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL 		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		

Savio

B.

P

P

B

009286

R.

09861

R.

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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Preta
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	10	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1542302550103
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
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"> • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		

009267

09062

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Preta
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1542302550111
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		

Medicamento referência Não

009268

09063

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	12	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1542302550121
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
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"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

009269

09064

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

2 MG COM CT BL AL
PLAS TRANS X 30

COMPRIMIDO SIMPLES

14

02/01/2017

Validade

24 meses

Registro

1542302550146

Princípio Ativo

CLONAZEPAM

Complemento
Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Preta

Medicamento
referência

Não

Apresentação
fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

2 MG COM CT BL AL
PLAS TRANS X 60

COMPRIMIDO SIMPLES

15

02/01/2017

009270

Registro

1542302550154

09065

Validade	24 meses
Princípio Ativo	CLONAZEPAM
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	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Preta
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	16	02/01/2017
Validade	24 meses	Registro	1542302550162
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	009271 X	09866 P
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL• MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

[Voltar](#)

Ministério da Saúde



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

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissional
de SaúdeSetor
Regulado

Detalhe do Produto : VARICOSS

Nome da Empresa:	CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	17.562.075/0001-69	Autorização:	1015601
Nome Comercial:	VARICOSS		
Categoria:	ANTIVARICOSOS DE AÇÃO SISTEMICA		
Registro:	115600158		
Processo:	25351.018529/2003-81		
Vencimento do Registro:	09/2020 ✓		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG + 90 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 20	DRAGEA SIMPLES	1	03/10/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1156001580016
Princípio Ativo:	CUMARINA / TROXERRUTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG + 90 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 60	DRAGEA SIMPLES	2	03/10/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1156001580024
Princípio Ativo:	CUMARINA / TROXERRUTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG + 90 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 480 (EMB HOSP)	DRAGEA SIMPLES	3	03/10/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1156001580032
Princípio Ativo:	CUMARINA / TROXERRUTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

009273

09068

04/09/2015

Consulta de Produto

A

[Handwritten signature]

[Empty rectangular box]

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



A.

Javioia

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

009274

J NOUAMED

24/10/2014

Consulta de Produto

308 09069

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : HYSTIN

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	HYSTIN		
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Categoria:	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Registro:	154230012		
Processo:	25351.008507/2003-11		
Vencimento do Registro:	03/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG COM CT 02 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120012
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120020
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML	SOLUÇÃO ORAL	3	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120031
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT 60 FR VD AMB X 120 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	4	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120043
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais		

[sem dados cadastrados]			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PEAD X 120 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	5	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120055
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 60 FR PEAD X 120 ML + 60 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	12/03/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120063
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<input type="button" value="VOLTAR"/>			

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



009276

JNOVAMEU

319

08/03/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Detalhes

09071

Detalhe do Produto: PROBENXIL

Nome da Empresa	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	Autorização	1.04.381-0
CNPJ	02.814.497/0001-07		
Nome Comercial	PROBENXIL		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
Registro	143810010		
Processo	25991.007818/75		
Vencimento do Registro	09/2020		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10		DRAGEA SIMPLES	1	12/09/1975
Validade	24 meses		Registro	1438100100013
Princípio Ativo	DICLOFENACO POTÁSSICO			
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS 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	Adulto e Pediátrico acima de			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/G GEL TOP CT BG AL X 60 G		GELEIA TOPICA	2	12/09/1975
Validade	24 meses		Registro	1438100100021
Princípio Ativo	DICLOFENACO DIETILAMÔNIO			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BSNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] 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	Adulto e Pediátrico acima de
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	12/09/1975
Validade	24 meses	Registro	1438100100031
Princípio Ativo	DICLOFENACO POTÁSSICO		
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	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA 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	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SUSPENSAO ORAL	4	12/09/1975

009278

09073

Validade	24 meses	Registro	1438100100048
Princípio Ativo	DICLOFENACO RESINATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	PROBEXIL		
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	ORAL		
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	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG/ML SUS OR CT 100 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	5	12/09/1975
Validade	24 meses	Registro	1438100100056
Princípio Ativo	DICLOFENACO RESINATO		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
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
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1000 (EMB HOSP)	DRAGEA SIMPLES	6	12/09/1975
Validade	24 meses	Registro	1438100100064
Princípio Ativo	DICLOFENACO POTÁSSICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELAO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS 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	Adulto e Pediátrico acima de		
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
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	DRAGEA SIMPLES	7	12/09/1975
Validade	24 meses	Registro	1438100100072 /
Princípio Ativo	DICLOFENACO POTÁSSICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS 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		

009280

09875

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/G GEL TOP CT BG PLAS AL OPC X 60 G	GELEIA TOPICA	8	12/09/1975
Validade	24 meses	Registro	1438100100080
Princípio Ativo	DICLOFENACO DIETILAMÔNIO		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - 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	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Handwritten signatures and initials, including the name "Jovair" and several illegible marks.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

09073

Detalhe do Produto: Digoxina

Nome da Empresa	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.		
CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Nome Comercial	Digoxina		
Classe Terapêutica	GLICOSÍDEOS CARDÍACOS		
Registro	141070059		
Processo	25351.066435/2006-61		
Vencimento do Registro	08/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1410700590011
Princípio Ativo	DIGOXINA		
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	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	2	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1410700590021
Princípio Ativo	DIGOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		

009292

09077

14/09/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - LAGOA DA PRATA - 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

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: NAUSICALM B6

Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	NAUSICALM B6		
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro	104971128		
Processo	25000.026042/97-15		
Vencimento do Registro	05/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 10 MG COM CT BL AL PLAS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280019
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
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 - POUSO ALEGRE - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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	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
50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280027
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

009284

03/03/2017

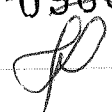
Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

09079

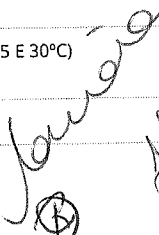
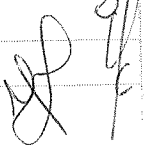
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
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"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280035
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
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	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280043
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
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"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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		
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		

09080


Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	6	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280061
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
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 - POUSO ALEGRE - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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		

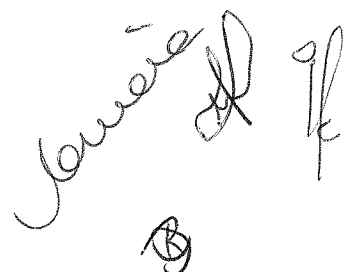
Januário





Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)
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

[Voltar](#)

A.



Detalhe do Produto : NAUSILON B6

09983

Nome da Empresa:	CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	17.562.075/0001-69	Autorização:	1015601
Nome Comercial:	NAUSILON B6		
Categoria:	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro:	115600078		
Processo:	25000.004460/99-13		
Vencimento do Registro:	07/2020		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 01	COMPRIMIDO SIMPLES	1	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1156000780011
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA / DIMENIDRINATO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB. HOSP.)	SOLUÇÃO INJETÁVEL	2	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1156000780021
Princípio Ativo:			
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 10 MG/ML SOL INJ CX 6 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	3	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1156000780038
Princípio Ativo:			
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	17/07/2000

009289

09884

Validade:	24 meses	Registro:	1156000780046
Princípio Ativo:	DIMENIDRINATO / CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1156000780054
Princípio Ativo:	DIMENIDRINATO / CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1156000780062
Princípio Ativo:	DIMENIDRINATO / CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	7	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1156000780070
Princípio Ativo:	DIMENIDRINATO / CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	17/07/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1156000780089
Princípio Ativo:	DIMENIDRINATO / CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

06/03/2015

Consulta de Produto

009290

09985

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



Handwritten signature: Joviana

Handwritten initials: AS

Handwritten initials: 9/c

Handwritten mark: ⊗

Consultas / Medicamentos / Detalhes

09086

Detalhe do Produto: NAUSICALM B6

Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		Autorização	1.00.497-7
CNPJ	60.665.981/0001-18			
Nome Comercial	NAUSICALM B6			
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			
Registro	104971128			
Processo	25000.026042/97-15			
Vencimento do Registro	05/2018			

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 10 MG COM CT BL AL PLAS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280019
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
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 - POUSO ALEGRE - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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	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
50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280027
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

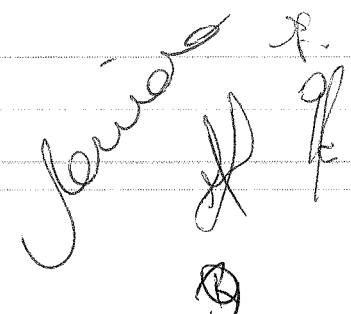



Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
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	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

009292

76

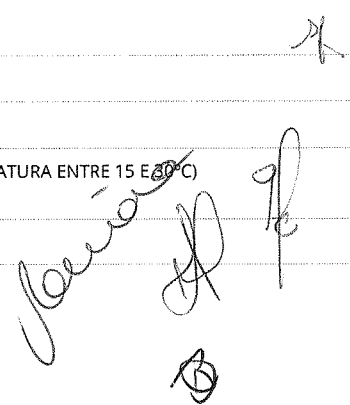
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280035
Princípio Ativo	DIMENDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
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"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
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	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		



09088

 009293

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280043
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
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"> UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	6	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280061
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
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 - POUSO ALEGRE - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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		



09089

009294

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
50 MG + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	7	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280078
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
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 - POUSO ALEGRE - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 10 MG COM CT 50 STR X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	5	29/05/1998
Validade	24 meses	Registro	1049711280051
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		
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 • UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)
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

009295

[Voltar](#)



Detalhe do Produto : DIVALPROATO DE SÓDIO

* 09091

Nome da Empresa:	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	05.254.971/0001-81	Autorização:	1056510
Nome Comercial:	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Categoria:	ANTICONVULSIVANTES		
Registro:	156510028		
Processo:	25351.419780/2007-93		
Vencimento do Registro:	12/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20 01	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	06/12/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1565100280015
Princípio Ativo:	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	06/12/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1565100280023
Princípio Ativo:	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

009297

J NOVAMED

11/09/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MALEATO DE ENALAPRIL

09992

Nome da Empresa	ONEFARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	48.113.906/0001-49	Autorização	1.00.481-0
Nome Comercial	MALEATO DE ENALAPRIL		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Registro	104810098		
Processo	25351.740073/2014-92		
Vencimento do Registro	09/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT STRIP AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980015
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT STRIP AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980023
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 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

009298

76

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT STRIP AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980031
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 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		

76

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT STRIP AL X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	4	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980041

009299

Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT STRIP AL X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	5	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980058
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT STRIP AL X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	6	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980066
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		009300
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	7	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980074
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		

09093

009301

Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	8	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980082
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980090
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 UMIDADE		






009302



Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	10	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980104
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	11	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980112
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

09098

009303

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 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 type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	12	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980120
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
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
10 MG COM CT STRIP AL X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	13	14/09/2015

09090
H

Validade	24 meses	Registro	1048100980139
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		009304 H
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	14	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980147
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

H
J
K

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT STRIP AL X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	15	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980155
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
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 PVC/PVDC AL X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	16	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980163
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

09101

009306

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Hospitalar
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 STRIP AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	17	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980171
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 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 type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	18	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980181
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 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

009307

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT STRIP X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	19	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980198
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 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 type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	20	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980201
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - 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	[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

009308

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT STRIP AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	21	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980211
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - 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	[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 type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
---	--------------------	-----------	--------------------

20.MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	22	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980228
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE PVC/PVDC/ ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT STRIP AL X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	23	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980236
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - STRIP DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

09105

009310

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL PVC/PVDC AL X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	24	14/09/2015
Validade	18 meses	Registro	1048100980244
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
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 AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	25	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980252
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - 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	[sem dados cadastrados]		

Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	09103 <i>[assinatura]</i>
Destinação	[sem dados cadastrados]	
Restrito a hospitais	Não Informado	009311 <i>[assinatura]</i>
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	26	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980260
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - 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	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL AL X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	27	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980279
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

09107

009312

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	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Hospitalar
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 AL X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	28	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980287
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - 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	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
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
10 MG COM BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	29	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980295
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

09108

J

009313

H.

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
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	[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"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM BL AL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	30	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980309
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
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	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
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	[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		

H.

J

Javere

J

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

J

09109

10 MG COM BL AL AL X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	31	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980317
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - 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	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

009314

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM BL AL AL X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	32	14/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1048100980325
Princípio Ativo	MALEATO DE ENALAPRIL		
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"> CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - 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	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		

009400

09195

Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML 01	SUSPENSAO ORAL	11	23/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210119
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	12	23/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210127
Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO - Acondicionamento FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	13	24/01/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210135
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML	SUSPENSAO ORAL	26	29/10/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210267
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	27	29/10/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210275
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Data de

009401

09195

Consulta de Produto

04/11/2014

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 100 ML	SUSPENSAO ORAL	28	29/10/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210283
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	29	29/10/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210291
Embalagem:	CAIXA DE PAPELAO - Primária FRASCO DE PLASTICO OPACO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED	SUSPENSAO ORAL	30	10/01/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210305
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	31	10/01/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210313
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + CP MED	SUSPENSAO ORAL	32	29/10/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210321
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	33	29/10/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210331
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		

009402

09197

04/11/2014

Consulta de Produto

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 50 ML + CP MED	SUSPENSAO ORAL	34	29/10/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210348
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 50 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	35	29/10/2012
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210356
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + CP MED	SUSPENSAO ORAL	36	10/01/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210364
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SUSPENSAO ORAL	37	10/01/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1256800210372
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Detalhe do Produto : TOPIRAMATO

Nome da Empresa:	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	Autorização:	1056510
CNPJ:	05.254.971/0001-81		
Nome Comercial:	TOPIRAMATO		
Categoria:	ANTICONVULSIVANTES		
Registro:	156510031		
Processo:	25351.332905/2008-52		
Vencimento do Registro:	05/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL/AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	16/05/2011
Validade:	36 meses	Registro:	1565100310011
Princípio Ativo:	TOPIRAMATO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais CADILA HEALTHCARE LIMITED - ÍNDIA		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



06/08/2015

Consulta de Produto

009404

JNOUAMED

785

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissional
de SaúdeSetor
Regulado

Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE VANCOMICINA

09197

Nome da Empresa:	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	Autorização:	1016377
CNPJ:	58.430.828/0001-60		
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE VANCOMICINA		
Categoria:	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro:	116370092		
Processo:	25351.325290/2013-12	Proc. Anterior :	25351.380722/2011-08
Vencimento do Registro:	01/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD INC + 20 AMP DIL X 10 ML 01	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	1	05/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700920013
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VANCOMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacêutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD INC	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	2	05/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700920021
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VANCOMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacêutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PÓ SOL INJ IV CX 100 FA VD INC	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	3	05/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700920031
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VANCOMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacêutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

009405

09200

06/08/2015

Consulta de Produto

500 MG PO SOL INJ FA VD INC TIPO I + AMP DIL X 10 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	4	05/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700920048
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VANCOMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacêutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD INC TIPO I + 20 AMP DIL X 10 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	5	05/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700920056
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VANCOMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacêutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD INC TIPO I + 20 AMP DIL PLAS X 10 ML (EMB HOSP)	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	6	05/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700920064
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VANCOMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacêutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PÓ SOL INJ IV CX 20 FA VD INC TIPO I (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	7	05/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700920072
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VANCOMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacêutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PÓ SOL INJ IV CX 100 FA VD INC TIPO I (EMB HOSP)	PO INJETAVEL	8	05/08/2013
Validade:	24 meses	Registro:	1163700920080

06/08/2015

Consulta de Produto

009406

09201

Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VANCOMICINA
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Blau Farmacêutica S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Handwritten signatures and initials:
B. (top right)
B. (middle right)
9/E (middle right)
A (bottom center)

JNOVAMED

009407

Consultas / Medicamentos / Medicamentos






09202

Detalhe do Produto: VITASANTISA C

Nome da Empresa	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	Autorização	1.00.186-2
CNPJ	04.099.395/0001-82		
Nome Comercial	VITASANTISA C		
Classe Terapêutica	MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K		
Registro	101860031		
Processo	25351.702756/2014-53		
Vencimento do Registro	07/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	27/07/2015
Validade	24 meses	Registro	1018600310017
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - BAURU - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA 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	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

JNOUAMED

Detalhe do Produto: SANTIPLEX B	
Nome da Empresa	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A
CNPJ	04.099.395/0001-82
Nome Comercial	SANTIPLEX B
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
Registro	101860033
Processo	25351.342659/2015-23
Vencimento do Registro	08/2021

09203

1.00.186-2

009408

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(4 + 1 + 2 + 20 + 3) MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	15/08/2016
Validade	24 meses	Registro	1018600330018
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA NICOTINAMIDA DEXPANTENOL CLORIDRATO DE TIAMINA fosfato de riboflavina		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A - BAURU - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR		
IFA único	Não		
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		

Voltar

009409

INOVAMED

09201
2



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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: CIANO SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA
AUTORIZAÇÃO: 9.06281-3
CNPJ: 15.581.636/0001-41
PROCESSO: 25764.123741/2014-60 (192714/16-6)
ENDEREÇO: RUA HAROLDO DE AZEVEDO, S/N - LOT CLIMA BOM 1 QUADRA 23 LOTE 06 A 09
BAIRRO: CLIMA BOM
MUNICÍPIO: MACEIÓ
AL
CEP: 57.071-030
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de vetores terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MÓVEIS LTDA - EPP
AUTORIZAÇÃO: 9.05652-9
CNPJ: 08.158.865/0001-92
PROCESSO: 25741.224080/2013-15 (2177153/16-7)
ENDEREÇO: RUA JUVENIL PARIZI TRENTO, Nº 10
BAIRRO: JARDIM EL DORADO
MUNICÍPIO: PALHOÇA
SC
P: 88.133-533
-ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company details for Indústria Farmacêutica Riocantiga Ltda, including CNPJ, address, and authorization information.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with company details for Branimfarma Indústria Química e Farmacêutica S/A, including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Chiemi Farmacêutica S.P.A, including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Cimod Indústria de Medicamentos Ltda, including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A, including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for DFL Indústria e Comércio S/A, including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Farmace Indústria Química Farmacêutica Cereense Ltda, including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Takeda Pharmaceutical Company Limited, including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Takeda Pharmaceutical Company Limited, including CNPJ, address, and authorization information.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with company details for Medicom Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda, including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for UCB Bionhuma S.A, including CNPJ, address, and authorization information.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

009410

INOVAMED

BLAU

32-408-183 09205



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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Aleandro Gonçalves Passarinho	CNPJ: 00.795.813/0001-15	
Endereço: Rua Urbano Santos, 50, Centro		
Município: São Raimundo Das Mangabeiras	UF: MA	CEP: 65840-000
Autorização de Funcionamento: 1.06.701-9	Autorização Especial: 1.21.987-1	
Expediente(s): 0256430/15-1		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos:		

Empresa: R N Gomes Rodrigues & Cia Ltda.	CNPJ: 03.628.603/0001-20	
Endereço: Avenida XV de Dezembro, 1099, Cidade Nova		
Município: João Lisboa	UF: MA	CEP: 65922-000
Autorização de Funcionamento: 1.06.377-1	Autorização Especial: 1.23.601-9	
Expediente(s): 310013/10-8		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos:		

RESOLUÇÃO - RE Nº 897, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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: Adare Pharmaceuticals INC	
Endereço: 845 Center Drive, Vandalia, OH 45377	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0805932/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granul).	

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0023-24	
Endereço: Av. Presidente Wilson, 5874 - Vila Independência		
Município: São Paulo	UF: SP	CEP: 04220-002
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 0026209/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envase.		

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0046-10	
Endereço: Av. Mangueiros, 3331, Bairro CIVIT II		
Município: Serra	UF: ES	CEP: 29173-082
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1154050/14-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envase.		

EMPRESA: Blau Farmacêutica S.A.	CNPJ: 58.430.828/0013-01	
ENDERECO: R. Adherbal Stresser, 84 - Jd. Arpoador		
MUNICÍPIO: São Paulo	UF: SP	CEP: 05566-000
Autorização de Funcionamento: 1.01.637-7	Expediente(s): 0578978/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).		
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica);		
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).		

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016041100036

Empresa Fabricante: Grünenthal GMBH	
Endereço: Ziegelstrasse 6, 52078, Aachen	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7	Expediente(s): 0756291/15-8, 0756263/15-2, 0756276/15-4 e 0756285/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	
Semisólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Lupin Limited	
Endereço: Plot nº 15 B, Phase IA, Verna Industrial Area, Verna, Salcette, Goa	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Merck S.A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 077154/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos.	

Empresa Fabricante: Nextpharma S.A.S.	
Endereço: 17 route de Maulan 78520 Limay	
Pais: França	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0914797/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa Fabricante: Rafa Laboratories Ltd.	
Endereço: 3 Ze'ev Lev St., Har Hotzvim Ind. Zone, Jerusalem	
Pais: Israel	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 0958872/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 898, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Globe Química S.A.	CNPJ: 03.198.606/0001-71	
Endereço: Rodovia SP 332 Km 138- Pontão A, Itapavussu		
Município: Cosmópolis	UF: SP	CEP: 13150-000
Autorização de Funcionamento: 1.04986-1	Expediente(s): 0906296/15-3	
Processo nº: 25351.633349/2015-33		
Insumos farmacêuticos(s) ativo(s) obtido(s) por síntese química:		
Cambendazol, enciclovir, carbonato de lítio, cetoconazol, citrato de tamoxifeno, cloridrato de Cambendazol, enciclovir, carbonato de lítio, cetoconazol, citrato de tamoxifeno, cloridrato de siburumina, cloridrato de tielopidina, cloridrato de bupropiona, cloridrato de propanolol, cloridrato de sibutramina, cloridrato de tielopidina, cloridrato de tramadol, diazepam, efavirenz, fumarato de tenofovir desopiroxila, ganciclovir sódico, cloridrato de glicinato de tianfenicol, hidroxiureia, lamivudina, L-carbocisteína, mesilato de imatinibe, piroxicam, rivastigmina base, sevelcorno, sulfametoxazol, tartarato de rivastigmina, topiramato, trimetoprima, zidovudina, cloridrato de anfepramona, cloridrato de femproporex.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 899, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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.

[Handwritten signatures]

009411

FARMACE

33-09203

J. NOUAMES



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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MÓVEIS LTDA - EPP
AUTORIZ/MS: 9.05652-9
CNPJ: 08.158.865/0001-92
PROCESSO: 25741.224080/2013-15 (2177153/16-7)
ENDEREÇO: RUA JUVENIL PARIZI TRENTO, Nº 10
BAIRRO: JARDIM ELDORADO
MUNICÍPIO: PALHOÇA
SC
CEP: 88.133-533
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company details for Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with company details for Bratinfarm Indústria Química e Farmacêutica S/A. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

Table with company details for Chiesi Farmaceutici S.P.A. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

Table with company details for Cimed Indústria de Medicamentos Ltda. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

Table with company details for Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

Table with company details for DFL Indústria e Comércio S/A. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

Table with company details for Farmace Indústria Química Farmacêutica Cearense Ltda. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

Table with company details for Takeda Pharmaceutical Company Limited. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

Table with company details for Takeda Pharmaceutical Company Limited. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Table with company details for Medicon Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

Table with company details for UCB Biofarmácia S.A. including CNPJ, address, municipality, and authorization details.

Handwritten signature and date: 12/09/2016

009413

09208



Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

55

Nº 34, segunda-feira, 22 de fevereiro de 2016

Table with 2 columns: Field (e.g., Empresa Fabricante, Endereço) and Value. Empresa Fabricante: Biopharma Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 10.585.311/0001-43

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Merckle GmbH CNPJ: 05.994.539/0001-27

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Stallergenes SA CNPJ: 14.939.670/0001-82

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Company CNPJ: 56.998.982/0001-07

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Nuprel Life Sciences Pvt. Ltd. CNPJ: 61.282.661/0001-41

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Ukraine PJSC Indiar CNPJ: 33.781.055/0001-35

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Cytosel Pharma S.L. CNPJ: 11.082.598/0001-21

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Nirma Limited CNPJ: 02.660.549/0001-05

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0081-10

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa: Droxter Indústria, Comércio e Participações Ltda. CNPJ: 05.090.043/0001-29

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Pathogen Inc. CNPJ: 45.947.013/0001-34

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation CNPJ: 61.072.393/0001-33

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH CNPJ: 64.711.500/0001-14

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa: Prati Donaduzzi & Cia Ltda. CNPJ: 73.856.593/0001-66

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Zyclus Hospira Oncology Private Limited CNPJ: 06.283.144/0001-89

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: InClone Systems LLC CNPJ: 43.940.618/0001-44

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Sandoz Private Limited CNPJ: 61.286.647/0001-16

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 395, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 15 de outubro de 2015, da Presidente da República, publicado no DOU de 16 de outubro de 2015, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I do art. 54 e no inciso VIII do art. 121 do Regimento Interno da Anvisa, aprovado nos termos do Anexo I da RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, e na RDC nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Laboratórios Sterop NV CNPJ: 38.969.503/0001-57

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Shanghai Dahan Pharmaceuticals Co. Ltd. CNPJ: 38.756.680/0001-40

Table with 2 columns: Field and Value. Empresa Fabricante: Laboratorios León Fama S.A. CNPJ: 49.475.833/0001-06

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016022200055

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.

009414

212 - 09203
JNOVAMA



RESOLUÇÃO - RE Nº 432, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Catalent Germany Schorndorf GmbH) and Empresa solicitante (Abbvie Farmacêutica Ltda.).

RESOLUÇÃO - RE Nº 435, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder 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 (Aescia Pharmaceuticals GmbH) and Empresa solicitante (UCB Biopharm SA).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (AndersonBacon Incorporated) and Empresa solicitante (Biomun Brasil Farmacêutica Ltda.).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Baxter Healthcare Corporation) and Empresa solicitante (Grifols Brasil Ltda.).

Table with 2 columns: Empresa (Geolab Indústria Farmacêutica S/A) and Empresa solicitante (Sanjoo do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (GP Greentech Produktions GmbH) and Empresa solicitante (Sanjoo do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Janssen Biotech Inc/Ireland) and Empresa solicitante (Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Pharmathen International SA) and Empresa solicitante (Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Pharmathen International SA) and Empresa solicitante (Biosintética Farmacêutica Ltda.).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Productos Científicos, S.A. de C.V.) and Empresa solicitante (Productos Farmacêuticos Millet Reus).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Sanofi S.P.A.) and Empresa solicitante (Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.).

RESOLUÇÃO - RE Nº 436, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.586, de 12 de setembro de 2014, no Diário Oficial da União nº 177, de 15 de setembro de 2014, Seção 1, pág. 90 e em suplemento, págs. 198 a 200, conforme expediente 1082814/15-1.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: EMPRESA (Oculhthalmos S.A.) and ENDEREÇO (Rua das Palmeiras).

RESOLUÇÃO - RE Nº 437, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos 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 (Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.) and Endereço (Rodovia Itaipava Litorânea, KM 14 s/n, Ponte Preta).

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

009415

308-586-567

704

09210

INOVAMOS



COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL: PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA CAMPOBRAS LTDA ENDEREÇO: AVENIDA MATOS LEAO 403 BAIRRO: CENTRO CEP: 86860000 - JARDIM ALEGRE/PR CNPJ: 85.516.482/0016-76 PROCESSO: 25351.540069/2016-98 AUTORIZ/MS: 7.49131.7

ATIVIDADE/CLASSE COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL: FRACIONAMENTO DE PLANTAS MEDICINAIS: - FRACIONAMENTO: - PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.344, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no 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, resolve:

- Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: G W MANIPULAÇÃO FARMACEUTICA LTDA ME ENDEREÇO: R OSWALDO CRUZ, 1200 BAIRRO: CENTRO CEP: 83601150 - CAMPO LARGO/PR CNPJ: 05.043.205/0001-78 PROCESSO: 25351.052958/2015-11 AUTORIZ/MS: 1.13553.6

ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: FLAVIO AUGUSTO TEMPORIM CHIARARI - ME ENDEREÇO: AV. 09 DE JULHO, 198 BAIRRO: CENTRO CEP: 17930000 - TUPI PAULISTA/SP CNPJ: 08.690.668/0001-10 PROCESSO: 25351.616085/2013-16 AUTORIZ/MS: 1.40210.3

ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MONTEMÔR & CARVALHO COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA-ME ENDEREÇO: QUADRA 404 SUL AVENIDA LO II LOTE 12 S/N sala 04 BAIRRO: PLANO DIRETOR SUL CEP: 77021640 - PALMAS/TO CNPJ: 16.613.677/0001-35

PROCESSO: 25351.387978/2015-19 AUTORIZ/MS: 1.14221.5

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.345, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no 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, resolve:

- Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: FRANCK BORGES XAVIER ME ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE VARGAS 588 BAIRRO: CENTRO CEP: 96180000 - CAMAQUÁ/RS CNPJ: 23.890.879/0001-90 PROCESSO: 25351.533789/2016-05 AUTORIZ/MS: 1.16061.5

ATIVIDADE/CLASSE

MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: T.&W FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - ME ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDES DA CUNHA, N 382 BAIRRO: MARES CEP: 40445201 - SALVADOR/BA CNPJ: 19.118.127/0001-38

PROCESSO: 25351.493386/2016-16 AUTORIZ/MS: 1.16066.3
ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: MEDIDA EXATA PATOS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA ME ENDEREÇO: RUA DR PEDRO FIRMINO, 86 BAIRRO: centro CEP: 58700070 - PATOS/PB CNPJ: 26.127.680/0001-00

PROCESSO: 25351.545263/2016-60 AUTORIZ/MS: 1.16069.4
ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: BIOERVAS FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA VALENCIO SOARES RODRIGUES, Nº89 - SALA 03 BAIRRO: CENTRO CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP CNPJ: 01.590.219/0005-84

PROCESSO: 25351.506410/2016-86 AUTORIZ/MS: 1.16070.6
ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: AMÊNDOA DOCE FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ENDEREÇO: RUA BORGES DE MEDEIROS, Nº 654, 1º ANDAR BAIRRO: CENTRO CEP: 95020310 - CAXIAS DO SUL/RS CNPJ: 06.297.697/0001-90

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.346, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016
O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;
Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:
Art. 1º Conceder às empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

ANEXO
Empresa Fabricante: Astrazeneca UK Limited.
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield SK10 2NA
País: Reino Unido.
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1971883/16-7 e 1971924/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).
Produtos estéreis: implantes.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Kern Pharma, SL
Endereço: Poligon Industrial Colón II, Venus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona)
País: Espanha
Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.196.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente(s): 1798733/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Bayer de México, S.A. de C.V.
Endereço: Ojo de Agua S/N, C.P. 94450, Mpio. Ixtaczoquitlan, Orizaba, Veracruz
País: México
Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1799031/16-9 e 1799034/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Geolab Indústria Farmacêutica S/A CNPJ: 03.485.572/0001-04
Endereço: Vila Primária 1B, Quadra 08-B, Lotes 01 A 08 N.º S/Nº Bairro: DAIA
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.05.423-2 Expediente(s): 1970396/16-1; 1970496/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, grânulos, pós e pós efervescentes.
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.

Empresa Fabricante: Catalent France Beinheim SA.
Endereço: 74, rue Principale - Beinheim
País: França
Empresa solicitante: Phartab Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 02.501.297/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5 Expediente(s): 0426595/15-5 e 1748041/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.349, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016
O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;
Considerando o 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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

Empresa Fabricante: H. Lundbeck A/S
Endereço: Otiliavej 9, DK-2500 Copenhagen - Valby
País: Dinamarca
Empresa solicitante: Lundbeck Brasil Ltda. CNPJ: 04.522.600/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.00.475-0 Expediente(s): 1396469/16-1 e 1397322/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Líquidos não estéreis: soluções.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

009418

H.

363-09213
319-520-
578

JNOVAMED



Nº 171, segunda-feira, 5 de setembro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

63

ANEXO

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 770 Sumnerstown Pike, West Point, Pennsylvania (PA) 19486	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 43.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1314102/16-3; 1314175/16-9; 1314180/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: antígenos recombinantes do papilomavirus humano tipos 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 e 58; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; polissacarídeos pneumocócicos dos sorotipos 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19A, 19F, 20, 22F, 23F e 33 F; vírus da varicela atenuado; antígeno da hepatite B recombinante; vírus da hepatite A inativado e purificado; vírus da varicela atenuado; vírus do herpes zoster atenuado; reacomplimento do rotavírus atenuado tipos G1, G2, G3, G4 e P1A[6].	
Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Sólidos não estéreis: cápsulas e grânulos.	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 68085 Langenargen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Octapharma Brasil Ltda	CNPJ: 02.552.937/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.03.971-2	Expediente(s): 1228147/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.383, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Genentech, Inc.	
Endereço: 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080 - 4990	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1018515/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumo farmacêutico ativo biológico: ranibizumabe.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.384, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP	
Endereço: Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana, (IN) 47620	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1882436/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa: Distribuidora Amaral Ltda.		CNPJ: 21.759.758/0001-88
Endereço: Rua Luis Guilherme da Silva, 1001, Centro Industrial Coronel Jovelino Rabelo		
Município: Divinópolis	UF: MG	CEP: 35502-284
Autorização de Funcionamento: 1.03.647-4	Expediente(s): 1059701/15-8, 1059722/15-1 e 1059740/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos e pós.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.		
Líquidos não estéreis: emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.		

Empresa Fabricante: MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division)	
Endereço: Plot No. 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak Dist-502 325, Telangana	
País: Índia	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016090500063

Empresa solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7		Expediente(s): 1730582/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: pós liofilizados.		

Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health Inc.	
Endereço: 10401 Highway 6, Lincoln, Nebraska (NE) 68517	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1301463/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Stein AG.	
Endereço: Schaffhauserstrasse, 4332 Stein.	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 1256921/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Theodoro F Sobral & Cia Ltda.		CNPJ: 06.597.801/0001-62
Endereço: Rua Bento Leão, 25, Centro		
Município: Florianópolis	UF: SC	CEP: 64800-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.963-6	Expediente(s): 1089970/15-7, 1089879/15-4 e 1089866/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		
Líquidos não estéreis: cápsulas, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.385, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

Art. 1º 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: Laboratório Cangeri Ltda.		CNPJ: 92.751.965/0001-34
Endereço: Rua Conselheiro Travassos, 318, São Geraldo		
Município: Porto Alegre	UF: RS	CEP: 90230-140
Autorização de Funcionamento: 1.00.774-3	Expediente(s): 0462832/12-2	
Linha(s): Líquidos não estéreis.		
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.387, DE 2 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Cimel Indústria de Medicamentos Ltda.		CNPJ: 02.814.497/0002-98
Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraíso		
Município: Pouso Alegre	UF: MG	CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0	Expediente(s): 1362801/16-1 e 1362494/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.		
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas e pós.		

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

José Carlos Magalhães da Silva Moutinho

009419

09214

328
JNOUAME



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.771, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Form for Air Líquido Brasil Ltda. (CNPJ: 00.331.788/0018-67). Address: Avenida Roberto Moreira, 3715 - Recanto dos Pássaros, Curitiba, SP. Authorizations: 2.20.000-3. Products: Líquidos criogênicos medicinais.

Form for Air Líquido Brasil Ltda. (CNPJ: 00.331.788/0041-06). Address: Rua Pinheira Grande Heck Frützen, 249 - Jardim Bertoga, Maringá, PR. Authorizations: 2.20.000-3. Products: Gases medicinais; envase.

Form for Alkermes Pharma Ireland Ltd. (CNPJ: 07.986.222/0001-74). Address: Monksland, Athlone, Co. Westmeath, Irlanda. Authorizations: 1.06.993-8. Products: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Form for Alkermes Pharma Ireland Ltd. (CNPJ: 45.987.013/0001-34). Address: Monksland, Athlone, Co. Westmeath, Irlanda. Authorizations: 1.00.029-0. Products: Sólidos não estéreis (forme): cápsulas e comprimidos revestidos.

Form for Aspen Bad Oldesloe GmbH. (CNPJ: 02.433.631/0001-20). Address: Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Oldesloe, Alemanha. Authorizations: 1.03.764-8. Products: Sólidos não estéreis hormonais; comprimidos; Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Form for IPR Pharmaceuticals, Inc. (CNPJ: 16.132.950/0001-03). Address: State Road nº 188, Ind 17, San Isidro Industrial Park, Canóvanas, Puerto Rico (PR), 00729, Estados Unidos da América. Authorizations: 1.02.543-8. Products: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Form for Lebon Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda. (CNPJ: 87.375.952/0001-78). Address: Avenida Ricardo Leônidas Ribas, 438, Distrito Industrial Restinga, Porto Alegre, RS. Authorizations: 1.01.256-0. Products: Produtos estéreis: soluções.

Form for Patheon Manufacturing Services, LLC. (CNPJ: 45.987.013/0001-34). Address: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC), 27834, Estados Unidos da América. Authorizations: 1.00.029-0. Products: Sólidos não estéreis: granulados.

Form for Pharlub Indústria Farmacêutica S.A. (CNPJ: 02.501.297/0001-02). Address: Rua São Francisco, 1300, América Silva, Lagoa da Prata, MG. Authorizations: 1.04.107-5. Products: Sólidos não estéreis: granulados.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016101700045

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Form for Sanofi-Aventis de Colombia S.A. (CNPJ: 10.588.595/0007-97). Address: Carrera 9, Nº. 30-29/45, Valle del Cauca, Cali, Colômbia. Authorizations: 1.08.326-7. Products: Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

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

Form for Synthlon Chile Ltda. (CNPJ: 04.748.181/0009-47). Address: El castaño nº 145, Laampa, Santiago, Chile. Authorizations: 1.05.626-4. Products: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

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

Form for White Martins Gases Industriais Ltda. (CNPJ: 35.820.448/0094-35). Address: Rodovia Armando Sales Oliveira km 5,5, São João, Sorribos, Sergipe. Authorizations: 2.20.000-1. Products: Gases medicinais; envase.

Form for White Martins Gases Industriais Ltda. (CNPJ: 35.820.448/0137-00). Address: Rua Beneditina Gonçalves, 2420, Centro Industrial, Dinópolis, MG. Authorizations: 2.20.000-1. Products: Gases medicinais; envase.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.772, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

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

Considerando o 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

Form for FADA Pharma S.A. (CNPJ: 33.258.401/0001-03). Address: Tabaré 1641/69, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina. Authorizations: 1.00.063-7. Products: Líquido(s): Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.

Form for Fresenius Medical Care Deutschland GmbH (CNPJ: 01.440.590/0001-26). Address: Konradstrasse 6-8, 66606, St. Wendel, Alemanha. Authorizations: 1.03.223-9. Products: Líquido(s): Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.773, DE 14 DE OUTUBRO DE 2016

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

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem, 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 Distribuição e/ou Armazenagem 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

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.



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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

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

009420

330-

J NOVAMES

09215

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

009421

09 - 332

09210

J. NOUAMEO



ANEXO

EMPRESA: JUAN PABLO GRANDE MONTALVO - EPP
AUTORIZAÇÃO/MS:
CNPJ: 16.813.048/0001-59
PROCESSO: 25763.094219/2016-90
ENDEREÇO: AV. DOM LUIS, 300 - SALA 613
BAIRRO: ALDEOTA
MUNICÍPIO: FORTALEZA
UF: CE
CEP: 60.160-196
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentou os documentos dos itens 08, 09, 12 e 13 constantes no anexo III da RDC/Anvisa nº345, de 16 de dezembro de 2002, contrariando assim o Art.14 deste Regulamento.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.833, DE 14 DE JULHO DE 2016

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

Art. 1º Cancelar, a pedido, a Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: JORGE SOARES - ME
AUTORIZAÇÃO/MS: 9.06015-5
CNPJ: 16.433.331/0001-55
PROCESSO Nº: 25751.431674/2013-89 (1928284/16-2)
ENDEREÇO: AV. CAMAQUÃ (ABC VIII E IX), 2443
BAIRRO: CASSINO
MUNICÍPIO: RIO GRANDE
UF: RS
CEP: 96.207-320
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.854, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.io.gov.br/interatividade.html, pelo código 10102016071800021

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.855, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem, ou o descumprimento dos procedimentos de protocolo de documentos ou de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem 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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.856, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação 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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.857, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Handwritten signature and initials at the bottom right of the page.



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.858, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, e o Art.54, inciso I, parágrafo 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº46, de 22 de outubro de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: PARANÁ SAÚDE AMBIENTAL LTDA - ME
 AUTORIZ/MS: 9.07631-9
 C.N.P.J.: 10.439.844/0001-97
 PROCESSO: 25743.648478/2015-31
 ENDEREÇO: RUA CIJETO DA SILVA, Nº 84
 BAIRRO: BOQUEIRÃO
 MUNICÍPIO: CURITIBA
 UF: PR
 CEP: 81.650-290
 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de Desinsetização ou Desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
 EMPRESA: BRASCO LOGÍSTICA OFFSHORE LTDA
 AUTORIZ/MS: 9.07605-0
 CNPJ: 03.562.167714/2016-78
 PROCESSO: 25752.167714/2016-78
 ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO FÁBIO GOULART, Nº 605 - PARTE
 BAIRRO: ILHA DA CONCEIÇÃO
 MUNICÍPIO: NITERÓI
 UF: RJ
 CEP: 24050-090
 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.
 EMPRESA: TECHVET SERVIÇOS LTDA - ME
 AUTORIZ/MS: 9.07609-4
 CNPJ: 21.340.197/0001-88
 PROCESSO: 25752.183912/2016-10
 ENDEREÇO: RUA PESQUEIRA, Nº 59 - FUNDOS 59
 BAIRRO: BONSUCESSO
 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
 UF: RJ
 CEP: 21041-150
 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
 EMPRESA: AM3 SOLUÇÕES AMBIENTAIS E TRANSPORTE DE RESÍDUOS LTDA
 AUTORIZ/MS: 9.07610-6
 CNPJ: 17.887/0001-00
 PROCESSO: 25752.185707/2016-19
 ENDEREÇO: AVENIDA COELHO DA ROCHA, Nº 543
 BAIRRO: BELFORD ROXO
 MUNICÍPIO: BELFORD ROXO
 UF: RJ
 CEP: 26130-130
 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteira.
 EMPRESA: SHIPPING PROTECTION SERVIÇOS MARÍTIMOS LTDA - EPP
 AUTORIZ/MS: 9.07613-7
 CNPJ: 10.851.534/0004-28
 PROCESSO: 25752.187145/2016-85
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ SILVA DE AZEVEDO NETO, Nº200 - BLOCO 4 - SALA 104
 BAIRRO: BARRA DA TIJUCA
 MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
 UF: RJ
 CEP: 22.775-056
 ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

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

Empresa Fabricante: Chiesi Farmacêutica Ltda.
 Endereço: Rua Dr. Giacomo Chiesi 151 Km 39,2 Est Reméios, Votuporã
 Município: Santana de Parnaíba UF: SP
 Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0827331/15-6 e 0827270/15-

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos e pós.
 Líquidos não estéreis: soluções, soluções parentais, suspensões e suspensões parentais.

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.p.A.
 Endereço: Via San Leonardo, 96 - 43122 Parma
 País: Itália
 Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda.
 Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0762539/14-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica) e suspensões de natureza vítrea (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG
 Endereço: Willmar-Schwabe Strasse 4, 76227 Karlsruhe
 País: Alemanha
 Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.
 Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 1104826/15-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Líquidos não estéreis: soluções (parentais).

Empresa Fabricante: Excella GmbH
 Endereço: Nitraberger Str. 12, 90537 Feucht
 País: Alemanha
 Empresa solicitante: Collect Inovação e Comércio Ltda.
 Autorização de Funcionamento: 1.00.689-8 Expediente(s): 1805155/16-1

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

Empresa Fabricante: Excella GmbH
 Endereço: Nitraberger Str. 12, 90537, Feucht
 País: Alemanha
 Empresa solicitante: Merck S.A.
 Autorização de Funcionamento: 1.00.689-8 Expediente(s): 1201673/16-0

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

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.
 Endereço: Personalni 47, SI - 2391 Prevalje
 País: Eslovênia
 Empresa solicitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.
 Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9 Expediente(s): 1151155/16-9

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: penicilínicos: póis.

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.
 Endereço: Personalni 47, SI - 2391 Prevalje
 País: Eslovênia
 Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda.
 Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1 Expediente(s): 1151131/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: penicilínicos: póis.

Empresa Fabricante: Madras Pharmaceuticals Private Ltd.
 Endereço: Kumbhari Industrial Estate, Kumbhari, Ponda, Goa-403115
 País: Índia
 Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.
 Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 095078/15-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis (parentais): granulados.

Empresa Fabricante: Medisorby Laboratories Pvt. Ltd.
 Endereço: Plot No. 344/345, Kumbhari Industrial Estate, Kumbhari, Goa-403115
 País: Índia
 Empresa solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S/A.
 Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7 Expediente(s): 1016222/15-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Líquidos não estéreis: suspensões parentais.

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Beta Lactam Division),
 Endereço: 152/6, 154/16, Dorasampalya, Bilekahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 076.
 País: Índia
 Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.
 Autorização de Funcionamento: 1.008.830-7 Expediente(s): 0600332/15-0

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: penicilínicos: póis (com preparação asséptica).

Empresa: Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Lda.
 Endereço: Av. Tormentas Tassios, 17.703 - Área de Transição
 Município: Manaus UF: AM
 Autorização de Funcionamento: 1.10.647-2 Expediente(s): 0031517/15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas (parentais, comprimidos e comprimidos revestidos).

Empresa Fabricante: Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.R.L.
 Endereço: Via Nubionese, 90 - 04011 - Aprilia (LT)
 País: Itália
 Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda.
 Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 127232/16-1

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

Empresa Fabricante: Royl Contract Manufacturing S.L.
 Endereço: Julián Camarillo, 35, Madrid 28037.
 País: Espanha
 Empresa solicitante: Grifols Brasil Ltda.
 Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 713734/16-9

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

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saahil Unmleri Ilacleri Sanayi ve Ticaret A.S.
 Endereço: GOSB Ihsan Dede Caddesi 906, Sekik, Gebze-Kocaeli.
 País: Turquia
 Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.
 Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1185160/16-1

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

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A
 Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.550, São Cristóvão
 Município: Pouso Alegre UF: MG
 Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/16-2 e 1140603/16-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.
 Endereço: Avenida Gerônimo Vargas, 200, Centro Industrial
 Município: João Monlevade UF: MG
 Autorização de Funcionamento: 2.20.060-1 Expediente(s): 0670599/15-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Líquidos: criopreservados medicinais.

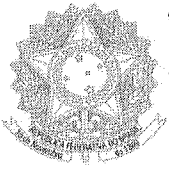
343 - 480 - 760

009423

INOVAMED

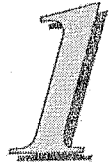
09218

ISSN 1677-7042



DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional



Suplemento ao Nº 166
Brasília - DF, segunda-feira, 31 de agosto de 2015

Sumário

PÁGINA

Ministério da Saúde..... 1

Ministério da Saúde

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.414, DE 28 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015;

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 839, de 7 de março de 2014, no Diário Oficial da União nº 46, de 10 de março de 2014, Seção 1, página 38 e suplemento da Seção 1, páginas 23 e 24, conforme expediente 0157268/15-7.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa: Bunker Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 47.100.862/0001-50
Endereço: Rua Anibal dos Anjos Carvalho	
N.º: 212	Bairro: VL. Santa Maria
CEP: 04810-050	
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.577-3	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos (granel), comprimidos revestidos (granel) e pós (granel).	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquido não estéreis: emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos incisos I, II e X do art. 11, ao § 3º do art. 12, ao § 1º do art. 87, aos §§ 1º e 2º do art. 132, ao § 1º do art. 268 e em relação aos artigos 25, 61, 88, 107, 124, 129, 132, 169, 201, 203, 206, 212, 250, 307, 315, 317, 327, 334, 338, 403, 411, 468, 480, 484, 508, 509, 514, 529, 567, 579 e 585.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.415, DE 28 DE AGOSTO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº31, de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015;

TABELA DE PREÇOS DE JORNALS AVULSOS		
Páginas	Distrito Federal	Demais Estados
de 02 a 28	R\$ 0,30	R\$ 1,80
de 32 a 76	R\$ 0,50	R\$ 2,00
de 80 a 156	R\$ 1,10	R\$ 2,60
de 160 a 250	R\$ 1,50	R\$ 3,00
de 254 a 500	R\$ 3,00	R\$ 4,50

Acima de 500 páginas = preço da tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,0107



Separatas

Periódico de conteúdos extraídos do Diário Oficial da União

Atos do Poder Legislativo e do Poder Executivo
Informações e Vendas pelo telefone
0800 725 6787



Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/antonicidade.html>, pelo código 10102015083100001

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

Assinado digitalmente

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:
Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa Fabricante: Abbvie Inc.	
Endereço: 1401 Sheridan Road, North Chicago, Illinois, 60064-400	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.09860-7	
Expediente(s) nº: 0261632/13-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Astellas Ireland CO. LTD.	
Endereço: Killorglin Co. Kerry	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.07717-1	
Expediente(s) nº: 1079543/14-0 e 0465711/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG	
Endereço: Dr. Boehringer-Gasse 5-11, A-1121 Vienna	
País: Áustria	
Empresa solicitante: Eli Lilly do Brasil Ltda.	CNPJ: 43.940.618/0001-44
Autorização de Funcionamento nº: 1.01260-3	
Expediente(s) nº: 0081648/15-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: teriparatida (purificação).	

Empresa: Brasterápica Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 46.179.008/0003-20
Endereço: Rua Olegário Cunha Lobo	
N.º: 25	Bairro: Atibaia Jardim
CEP: 12942-730	
Município: Atibaia	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.00038-1	
Expediente(s) nº: 0652993/15-3; 0652906/15-2; 0652966/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, xampus e xaropes.	



Empresa Fabricante: Cadila Healthcare Limited
Endereço: Plot nº417, 419 e 420, Sarkhej Bavla National Highway nº BA, Village- Moraiya, Tal- Sanand - Ahmedabad
País: Índia
Empresa Importadora: Zydus Nihko Farmacéutica Ltda. CNPJ: 05.254.971/0001-81
Autorização de Funcionamento nº: 1.05651-0
Autorização Especial nº: 1.21351-2
Expediente(s) nº: 0088794/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.

Empresa Fabricante: Facta Farmaceutici S.P.A.
Endereço: Nucleo Industriale S. Atto (Loc. S. Nicole' A Tordinone), 64100, Teramo (TE)
País: Itália
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento nº: 1.01618-1
Expediente(s) nº: 0091621/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: cefalosporínicos; pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Famy Care Ltd.
Endereço: Plot No. 20 & 21, Pharmex-The Pharmaceutical Special Economic Zone, Sarkhej - Bavla N.H. nº. 8A - Near Village Matoda, Ahmedabad
País: Índia
Empresa solicitante: FBM Indústria Farmacéutica Ltda. CNPJ: 02.060.549/0001-05
Autorização de Funcionamento nº: 1.06493-1
Expediente(s) nº: 0151649/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: IBSA - Institut Biochimique S.A.
Endereço: Via Cantonale Zona Sert, CH-6814 - Lamone
País: Suíça
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento nº: 1.02361-9
Expediente(s) nº: 0193749/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Janssen Biotech, Inc.
Endereço: 200 Great Valley Parkway, Malvern, PA 19355

País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacéutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento nº: 1.01236-1
Expediente(s) nº: 0176343/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: infliximabe.

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.
Endereço: 2778 South East Side Highway, Elkton, Virginia 22827
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacéutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento nº: 1.00029-0
Expediente(s) nº: 0619686/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis carbapenêmicos (granel): pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis S.P.A.
Endereço: Strada Statale 17, Km 22 - 67019, Scoppito
País: Itália
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacéutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0008-23
Autorização de Funcionamento nº: 1.01300-3
Expediente(s) nº: 0000437/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis (granel): comprimidos.

Empresa Fabricante: Takeda GmbH Betriebsstätte Oranienburg
Endereço: Lehnitzstrasse 70-98, 16515, Oranienburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento nº: 1.00639-8
Expediente(s) nº: 0031791/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e granulados revestidos.

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Eisenbahnstrasse 2-4, 88085, Langenargen
País: Alemanha
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacéutica Ltda. CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento nº: 1.07333-4
Expediente(s) nº: 1154730/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (envase).

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.417, DE 28 DE AGOSTO DE 2015

ANEXO

ENDEREÇO: rua santa emilia, nº 12

BAIRRO: peleve CEP: 57260000 - LIMOEIRO DE ANA-

CNPJ: 04.765.853/0002-56

PROCESSO: 25351.481287/2015-01

AUTORIZ/MS: 740882.4

ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELA-

TOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS-

DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS

AO CONTROLE ESPECIAL-

EMPRESA: MCD - DROGARIA LTDA

ENDEREÇO: AV. DEPUTADO ULISSÉS GUIMARAES N

589

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 Nº31, de 24 de maio de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no so 1. § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado e termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

EMPRESA: DIMED S/A - DISTRIBUIDORA DE MEDI- DIA/AL
 CAMENTOS ENDEREÇO: AVENIDA ROLF WIEST, 333 SALA 457-1
 158 BAIRRO: BOM RETIRO CEP: 8922305 - JOINVILLE/SC
 CNPJ: 92.665.611/0286-91
 PROCESSO: 25351.490856/2015-00 AUTORIZ/MS: 740943.5
 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELA-
 TOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SU-
 JEITOS A CONTROLE ESPECIAL
 EMPRESA: m a e silva drogaria me

PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA
CASA CIVIL
IMPrensa NACIONAL

DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

SEÇÃO 1

Publicação de atos normativos

SEÇÃO 2

Publicação de atos relativos a pessoal da Administração Pública Federal

SEÇÃO 3

Publicação de contratos, editais, licitações e licitações

A Imprensa Nacional não possui representantes autorizados para comercialização de assinaturas impressas e eletrônicas.
<http://www.in.gov.br>
 Site: Quarta e Quinta - Rua CEF 70610 - São Brasília - DF
 CNPJ: 04130645/0001-00
 Fone: 0610-725-6782

JORGE LUIZ ALENCAR GUERRA
Coordenador-Geral de
Publicação e Divulgação

ALEXANDRE MIRANDA MACHADO
Coordenador de Edição e
Divulgação Eletrônica dos Jornais Oficiais

BERCMANN RODRIGUES TELES
Coordenador de Produção
Substituto

DILMA VANA ROUSSEFF
Presidenta da República

AIOIZIO MERCADANTE OLIVA
Ministro de Estado Chefe da Casa Civil

FERNANDO TOLENTINO DE SOUSA VIEIRA
Diretor-Geral da Imprensa Nacional

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



Food & Drugs Control A

BLOCK NO. 8, 1ST FLOOR, Dr. JIVRAJ MILITARY TAVAN,
GANDHINAGAR, GUJARAT STATE, INDIA PIN: 382010

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ 06.870-8
Atividade Especial: 706 - Escritório de Registro Civil - 10 - 01 - 00000000 - 00000000

Ato Digital
De acordo com os artigos 1º, 2º, 3º, 4º, 5º, 6º, 7º, 8º, 9º, 10º, 11º, 12º, 13º, 14º, 15º, 16º, 17º, 18º, 19º, 20º, 21º, 22º da Lei Federal 8.936/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Federal 8.724/2008 autentica e preserva imagem digitalizada, reprodução fiel do documento original e contendo neste ato, o referido e verificado. Dou fé.
Cód. Autenticação: 40370808171344350896-1; Data: 08/06/2019 13:36:13

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal D: APN25734-0101
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.fpb.ms.br>

Certificate No. : **S-GMP/1706148**

G.M.P. CERTIFICATE

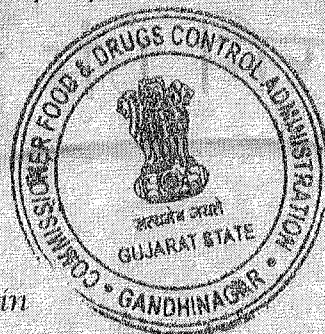
This is to certify that M/s. CADILA HEALTHCARE LIMITED, SURVEY NO. 417, 419, 420, SARKHEJ BAYLA NATIONAL HIGHWAY NO. 8 A VILLAGE- MORAIYA, TAL - SANAND, Dist - AHMEDABAD - 382 210 is holding valid drug manufacturing licenses in Form No. 25, 28 & 28D bearing No. G/1486, G/1081 & G/VAC-1 respectively issued by this administration under the provisions of Drugs & Cosmetics Act 1940 & Rules there under. Under the said licenses the firm is permitted to manufacture & sell drugs covered under the following categories.

Dosage Form (s)	Category (ies)
Tablet (Coated & Uncoated), Pallels, Capsule(Hard & Soft Gelelin), Parenteral [SVP & Lyophilized (Vial and Ampoules)], Metered Dose Inhaler (Aerosols), External Preparation (Transdermal Patches, Nasal Spray) & rDNA	General
Transdermal Patches	Sex Hormones

The firm has employed competent technical staff to undertake manufacturing & testing of the permitted drugs. They are following GOOD MANUFACTURING PRACTICES in manufacturing and testing as laid down under the REVISED SCHEDULE-M of Drugs & Cosmetics Act 1940 & Rules There under.

The manufacturing plant is subjected to inspection at suitable intervals by competent authority.

This certificate is valid from Dt : 06/06/2017 to 05/06/2019.



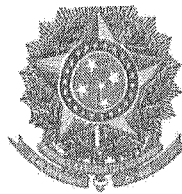
(Dr. H. G. KOSHTIA)

Commissioner
Food & Drugs Control Administration
Gandhinagar, Gujarat State

Email : comfdca@gujarat.gov.in

Phone : 91-79-23253417, Fax : 91-79-232-53400

[Handwritten signatures and initials]



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.970-4
 Rua: 1115 - Paraty - RJ - CEP: 22420-000 - Fone: (21) 2249-0300 - Fax: (21) 2249-0301

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 42 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentica e produzime imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 40370808171344350896-2; Data: 08/08/2017 13:46:12

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFN29/33-MJ56
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

MANOEL ANTONIO

Tradutor Público Juramentado e Intérprete Comercial
 Matrícula N° 490 da Junta Comercial do Estado de São Paulo

Praça da Sé, 21 - 14º Andar - Sala 1409 - Centro - São Paulo - SP - Tel: (11) 3291-4420

09221

LIVRO N° 480 FOLHA N° 1 TRADUÇÃO N° 1-146.409/17 009426

CERTIFICO e dou fé, para os fins de direito, que o texto abaixo é tradução fiel de um documento em língua inglesa que me foi apresentado por pessoa interessada.

[Brasão de Armas]

Food & Drugs Control Administration

[Administração de Alimentos e Medicamentos]

[Endereço:] Block no. 8, 1ª floor, Dr. Jivraj Mehtabhavan, Gandhinagar, Estado de Gujarat, Índia, PIN: 382010.

[Imagem.]

Certificado n° **S-GMP/1706148**.

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO - BPF

Certifica-se, pelo presente instrumento, que **CADILA HEALTHCARE LIMITED**, com sede em Survey no. 417, 419, 420, Sarkhej Bavla National Highway, no. 8 A, Village Moraiya, Tal - Sanand, Distrito de Ahmedabad - 382 210, possui licenças válidas para a fabricação de medicamentos, constantes nos Relatórios n° 25, 28 & 28D, sob os n°s G/1486, G/1081 & G/VAC-1, respectivamente, emitidas pela presente administração, segundo as disposições da Lei e Regulamentos de Medicamentos e Cosméticos de 1940. Por meio das referidas licenças, foi permitida à empresa a fabricação e a venda de medicamentos inclusos nas seguintes categorias.

Forma Farmacêutica	Categoria(s)
Comprimido (Revestido e Não Revestido), Pallets, Cápsula (de gelatina dura e mole), Parenteral [SVP e Liofilizado (frasco e ampola)], Inalador Dosimetrado (Aerossol), Preparação Externa (Pensos Transdérmicos, Spray Nasal) e DNAr	Geral
Pensos Transdérmicos	Esteroides Sexuais

A empresa contratou uma equipe técnica competente para a realização dos testes e fabricação dos medicamentos licenciados. A fabricação e o teste estabelecidos pelo Programa Revisado M da Lei e Regulamentos de Medicamentos e Cosméticos de 1940 cumprem com as exigências das BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO.

A fábrica será submetida a inspeções em intervalos estabelecidos pela autoridade competente.

O presente certificado é válido de 6 de junho de 2017 a 5 de junho de 2019.

Assinado: [assinatura ilegível]

Nome: Dr. H. G. Koshia.

Cargo: Comissário.

Food & Drugs Administration.

Gandhinagar, Estado de Gujarat.

E-mail: comfdca@gujarat.gov.in.

Telefone: 91-79-23253417, Fax: 91-79-232-53400.

[Consta Selo Oficial do Comissário da Food & Drugs Control Administration, de Gandhinagar, Estado de Gujarat.]

Joubear



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 3º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.579-5
 Rua: Rua São João, 110 - Centro - São Paulo - SP - CEP: 01000-000 - Fone: (11) 3291-4420

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2006 autentico a presente imagem digitalizada, representando fielmente o documento apresentado e contido neste ato. O código é válido. Dou fé.

Cód. Autenticação: 40370808171344350896-3; Data: 08/08/2017 13:45:12

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFN29732-D1X1
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valter do Miranda Cavalcanti
 Tabelião

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

MANOEL ANTONIO

Tradutor Público Juramentado e Intérprete Comercial
 Matrícula Nº 490 da Junta Comercial do Estado de São Paulo

Praça da Sé, 21 - 14º Andar - Sala 1409 - Centro - São Paulo - SP - Tel.: (11) 3291-4420

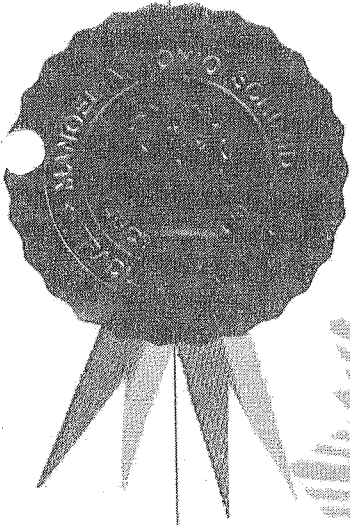
09222
[Handwritten signature]

LIVRO Nº 480 FOLHA Nº 2 TRADUÇÃO Nº I-146.409/17 009427

NADA MAIS constava do referido original, que devolvo ao interessado com esta tradução fiel que conferi, achei conforme e assino, na data abaixo. DOU FÉ.

Prime/2210

São Paulo, 2 de agosto de 2017.



[Handwritten signature]
MANOEL ANTONIO SCHIMIDT
 Tradutor Público



[Handwritten signatures]

009428

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

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

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

09223



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou a referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **08/08/2017 13:57:17 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 793685

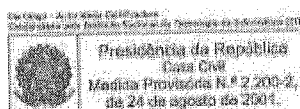
A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **08/08/2018 13:45:13 (hora local)**.

¹**Código de Autenticação Digital:** 40370808171344350896-1 a 40370808171344350896-3
²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5e1891385ab6b85ea637b4250d0c6ea96890015e7decd9d9d8037e8f0f1639ced360a502598a4b64b936683b44a5523a73912b50bba48ef682ff6b1ee4640307



Handwritten signature: Válber Azevêdo

Handwritten initials: B

Handwritten initials: Jk

009429

577-09224

JNO VAM E



22

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 44, segunda-feira, 6 de março de 2017

RESOLUÇÃO-RE Nº 567, DE 1º DE MARÇO DE 2017

A Gerente-Geral de Toxicologia Substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise, em cumprimento a decisão judicial proferida nos autos da ação ordinária nº 0005802-18-2017-4.01.060 que determinou que a Anvisa procedesse a avaliação toxicológica do produto COPA.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação

toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

JEANE JAQUELINE FRANÇOISE
DE ALMEIDA FONSECA

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - SUBSTITUTA
- GGTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ
MARCA COMERCIAL
CÓDIGO DE ASSUNTO
CLASSIFICAÇÃO
25351.01888/2013-28
BRA DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA
07.057.944/0001-44
COPA
5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE
CLASSE III - MEDIANAMENTE TÓXICO

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 550, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca UK Limited
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire SK10 2NA
País: Reino Unido
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8
CNPJ: 02.433.631/0001-20
Expediente(s): 2596380/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.p.A.
Endereço: Via San Leonardo 96 - 43122 Parma (PR)
País: Itália
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0
CNPJ: 61.363.032/0001-46
Expediente(s): 2267553/16-1 e 2267566/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos e pês.
Líquidos não estéreis: soluções aerossóis, suspensões e suspensões aerossóis.

Empresa Fabricante: Cipla Limited
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State
País: Índia
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7
CNPJ: 10.588.595/0007-97
Expediente(s): 2058846/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.
Endereço: D-7, M.I.D.C., Industrial Area, Kurkumbh, Tal.: Daund Pune 413802 Maharashtra State
País: Índia
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9
CNPJ: 33.150.764/0001-12
Expediente(s): 2187994/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).

Empresa Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH
Endereço: Emil-Barell-Strasse 7 - D 79639, Grenzach - Wvhlen
País: Alemanha
Empresa solicitante: Bayer S.A.
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8
CNPJ: 18.459.628/0001-15
Expediente(s): 2098636/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Semissólidos não estéreis: cremes.

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27893
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0
CNPJ: 45.987.013/0001-34
Expediente(s): 2137331/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030600022

Empresa Fabricante: Schering-Plough Labo NV
Endereço: Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, 2220
País: Bélgica
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Lt. da.
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1
CNPJ: 03.560.974/0001-18
Expediente(s): 2058864/16-0, 2059026/16-1 e 2058856/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas (embalagem primária e secundária).
Líquidos não estéreis: suspensões.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A
Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.550, São Cristóvão
Município: Pouso Alegre
UF: MG
CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7
CNPJ: 60.665.981/0005-41
Expediente(s): 1999522/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).

RESOLUÇÃO - RE Nº 551, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alembic Pharmaceuticals Limited
Endereço: At-Panelav, Tal-Halol, City: Panelav, Dist. Panchmahal, Gujarat State
País: Índia
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9
CNPJ: 33.150.764/0001-12
Expediente(s): 2245921/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: AndersonBrecon (UK) Limited.
Endereço: Units 2 - 7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, HR3 5PG.
País: Reino Unido
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1
CNPJ: 15.127.898/0001-30
Expediente(s): 1950701/16-1 e 1950601/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: AndersonBrecon Inc.
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1
CNPJ: 51.780.468/0001-87
Expediente(s): 2150307/16-9

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO



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

Empresa Fabricante: Aspen Bad Oldesloe GmbH
Endereço: Industriestrasse 32-36, 23843, Bad Oldesloe
País: Alemanha
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 0134093/17-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.433.631/0001-20
Endereço: Avenida Acesso Rodoviário S/Nº, Quadra 09, Módulo 01 - TIMS
Município: Serra UF: ES CEP: 29161-376
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1581179/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: emulsões.

Empresa Fabricante: BioMarin International Limited
Endereço: Shanbally, Ringaskiddy, Co. Cork
País: Irlanda
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4 Expediente(s): 1057381/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Asofarma S.A.I. y C.
Endereço: Conesa Nº. 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.
País: Argentina
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 Expediente(s): 2272755/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Catalent Argentina S.A.I.C.
Endereço: Avenida Márquez Nº. 654/91, Lavalle Nº. 8110/8186, Congreso Nº. 8161 y Honduras Nº. 760 - Villa Loma Hermosa - Partido de Tres de Febrero, Provincia de Buenos Aires.
País: Argentina
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 66.831.658/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 1886835/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach
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): 2078569/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach
País: Alemanha
Empresa solicitante: Farmoquímica S/A CNPJ: 33.349.473/0001-58
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6 Expediente(s): 0027496/17-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

Empresa Fabricante: Cipla Limited
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/2/2, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State
País: Índia
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.560/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 0138404/17-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa: FBM Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.060.549/0001-05
Endereço: Rua VP 3-D, Quadra 8B, Módulos 09/21, D.A.I.A.
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75132-085
Autorização de Funcionamento: 1.06.493-1 Expediente(s): 2596479/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030606023

Empresa Fabricante: Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc. Tosu Plant
Endereço: 408, Tashirodaikan-machi, Tosu, Saga
País: Japão
Empresa solicitante: Hisamitsu Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 49.383.250/0001-47
Autorização de Funcionamento: 1.01.052-5 Expediente(s): 2210013/16-0 e 2210036/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: adesivos.
Semissólidos não estéreis: emplastos.

Empresa: Linde Gases Ltda. CNPJ: 60.619.202/0025-15
Endereço: Rodovia Armando Salles de Oliveira, km 1, Distrito Industrial
Município: Serrozinho UF: SP CEP: 14175-300
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-5 Expediente(s): 0795407/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Gases medicinais: envase.

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH
Endereço: Neunther Ring 1, 51063 Köln.
País: Alemanha
Empresa solicitante: Merck S.A. CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-3 Expediente(s): 2154740/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: Medquímica Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 17.875.154/0003-91
Endereço: Rua Fernando Lamarca, 255, Distrito Industrial
Município: Juiz de Fora UF: MG CEP: 36092-030
Autorização de Funcionamento: 1.00.917-8 Expediente(s): 2243668/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)
Endereço: 21 Tuas South Avenue 6, 637766
País: Cingapura
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 2059014/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granul).

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals Inc
Endereço: 6826 State Highway 12, Norwich, New York (NY) 13815
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): 0134114/17-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

Empresa Fabricante: Oman Pharmaceutical Products Co. LLC
Endereço: Raysut Industrial Estate, Salalah, P.O. Box: 2240, P.C. 211
País: Sultanato de Oman
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1581157/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production (API 1)
Endereço: Avenue Du Béarn 64320, Idron
País: França
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 2228892/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Médicament Production (API 2)
Endereço: 50 Chemin de Mazerolles, 64320, Idron
País: França
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 0828179/15-3

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

Handwritten signature and initials

009431

301

09225

JNOVAMED



UF: RJ
CEP: 26410-050
CNPJ: 00.445.776/0001-15
PROCESSO: 25752.501795/2016-29
AUTORIZ/MS: 9.07824-6
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: RECICLAR TRANSPORTE E GERENCIAMENTO DE RESÍDUOS LTDA - ME
ENDEREÇO: RODOVIA SIMÃO MANSUR, S/Nº, BOM LUGAR
BAIRRO: CENTRO
MUNICÍPIO: SÃO FRANCISCO DE ITABAPOANA
UF: RJ
CEP: 28230-000
CNPJ: 18.679.699/0001-23
PROCESSO: 25752.538607/2016-87
AUTORIZ/MS: 9.07828-1
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: INSET OMEGA DEDETIZAÇÃO LTDA - ME
ENDEREÇO: LOTEAMENTO SANTA MARGARIDA, S/Nº - LOTE 16 / QUADRA 03 / RODOVIA 2 DISTRITO
BAIRRO: LOTEAMENTO SANTA MARGARIDA
MUNICÍPIO: CABO FRIO
UF: RJ
CEP: 28927-000
CNPJ: 09.482.455/0001-65
PROCESSO: 25752.551063/2016-10
AUTORIZ/MS: 9.07829-4
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: EMSEGE SERVIÇOS E ACESSORIA EMPRESARIAL LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA JOÃO LOPES BRAGA, Nº 145
BAIRRO: TAQUARA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 22770-610
CNPJ: 05.125.316/0001-23
PROCESSO: 25752.585973/2016-85
AUTORIZ/MS: 9.07830-6
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: J. DE D. S. LIMA
ENDEREÇO: AVENIDA GETULIO VARGAS, Nº 90 - SALA 102
BAIRRO: MONTE CASTELO
MUNICÍPIO: SÃO LUIS
UF: MA
CEP: 65.030-005
CNPJ: 07.646.538/0001-17
PROCESSO: 25745.601300/2016-20
AUTORIZ/MS: 9.07833-7
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de atendimento médico em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos e postos de fronteiras.

EMPRESA: J.R. ALMEIDA NETO & CIA. LTDA. - EPP
ENDEREÇO: AVENIDA CORONEL COLARES MOREIRA, Nº 01 - OFFICE TOWER, COLUNA 16; SALA 616

EMPRESA: RM SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTE AEREO S/A
ENDEREÇO: PRAÇA SANTOS DUMONT Nº 100
BAIRRO: AEROPORTO
MUNICÍPIO: BOA VISTA
UF: RR
CEP: 69.310-006
CNPJ: 06.990.661/0004-30
PROCESSO: 25766.599844/2016-93
AUTORIZ/MS: 9.07834-1
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.

EMPRESA: NATUREZA VIVA RECICLAGEM, EMPREENDE-
MENTOS E SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SÃO MIGUEL, 1895 A
BAIRRO: TIQUIA
MUNICÍPIO: RECIFE
UF: PE
CEP: 50.850-270
CNPJ: 05.871.028/0001-18
PROCESSO: 25757.598481/2016-55
AUTORIZ/MS: 9.07836-8
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso público, estações e postos de fronteiras.

EMPRESA: ATK RENTAL SERVICE TRANSPORTES, LOGÍSTICA E COMÉRCIO EIRELI - EPP
ENDEREÇO: AV. DR. EZEQUIEL CAMPOS DIAS, Nº 171.
BAIRRO: JARDIM JUSSARA
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
UF: SP
CEP: 05.525-090
CNPJ: 08.198.002/0001-49
PROCESSO: 25759.494257/2016-11
AUTORIZ/MS: 9.07832-3
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduo sólido resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: J. DE D. S. LIMA
ENDEREÇO: AVENIDA GETULIO VARGAS, Nº 90 - SALA 102
BAIRRO: MONTE CASTELO
MUNICÍPIO: SÃO LUIS
UF: MA
CEP: 65.030-005
CNPJ: 07.646.538/0001-17
PROCESSO: 25745.601300/2016-20
AUTORIZ/MS: 9.07833-7
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de atendimento médico em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos e postos de fronteiras.

EMPRESA: NATUREZA VIVA RECICLAGEM, EMPREENDE-
MENTOS E SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SÃO MIGUEL, 1895 A
BAIRRO: TIQUIA
MUNICÍPIO: RECIFE
UF: PE
CEP: 50.850-270
CNPJ: 05.871.028/0001-18
PROCESSO: 25757.598481/2016-55
AUTORIZ/MS: 9.07836-8
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso público, estações e postos de fronteiras.

EMPRESA: NATUREZA VIVA RECICLAGEM, EMPREENDE-
MENTOS E SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SÃO MIGUEL, 1895 A
BAIRRO: TIQUIA
MUNICÍPIO: RECIFE
UF: PE
CEP: 50.850-270
CNPJ: 05.871.028/0001-18
PROCESSO: 25757.598481/2016-55
AUTORIZ/MS: 9.07836-8
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso público, estações e postos de fronteiras.

RESOLUÇÃO - RE Nº 40, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;
Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:
Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos por meio de sua renovação automática.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa/Bairro/Município/UF/CEP and CNPJ. Includes Baxter Hospitalar Ltda, Rodovia Vice Prefeito Hermenegildo Tonello, km 02, Galpão 14 - Distrito Industrial, Jundiá, SP, CEP: 13213-086.

RESOLUÇÃO - RE Nº 41, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016;
Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:
Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa/Bairro/Município/UF/CEP and CNPJ. Includes Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda, Avenida Tarraf, 2590/2600 - Jardim Anice, São José do Rio Preto, SP, CEP: 15057-441.

Table with 2 columns: Empresa/Bairro/Município/UF/CEP and CNPJ. Includes Merck S/A, Estrada dos Bandeirantes, 1099 - Jacarepaguá, Rio de Janeiro, RJ, CEP: 22710-571.

Table with 2 columns: Empresa/Bairro/Município/UF/CEP and CNPJ. Includes Tatuens Farmacêutica Ltda, Avenida Expedicionário José Pedro Coelho, 2413 - Revoredo, Tubarão, SC, CEP: 88704-520.

RESOLUÇÃO - RE Nº 42, DE 6 DE JANEIRO DE 2017

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

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

009432

560-561

JNOVAMED

09227



44

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 141, segunda-feira, 25 de julho de 2016

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.983, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0002-04
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Autorização Especial: 1.21.610-7
Expediente(s): 1204596/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Insumos Farmacêuticos e Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.984, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0001-79
Endereço: Avenida Thiago Antunes Teixeira, 14/15 - Bela Vista	
Município: Palhoça	UF: SC
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127580/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0057-73
Endereço: ST STRC, Trecho 2, Conjunto F, Lote 1 - Zona Industrial	
Município: Brasília	UF: DF
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127532/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

Empresa Fabricante: ASOFARMA S.A.I. y C.	
Endereço: Conesa Nº 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0948089/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis hormonais: cápsulas.	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Balkanpharma-Dupnitsa AD	
Endereço: 3 Samokovsko Shosse Str. Dupnitsa 2600	
País: Bulgária	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1061664/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bipso GmbH	
Endereço: Robert-Gierwig-Str. 4, 78224 Singen.	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 10.742.412/0004-01
Autorização de Funcionamento: 1.08.037-6	Expediente(s): 1213189/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016072500044

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company	
Endereço: State Road nº 3, Km 77.5, Humacao, Puerto Rico (PR) 00791	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1563092/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: Emcare Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjwadi, Pune 411057, Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1209904/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Hospira, Inc.	
Endereço: Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina (NC) 27801.	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1	Expediente(s): 1172567/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC.	
Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington (WA) 99207.	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 1100303/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoire Chemineau - Vouvray	
Endereço: 93, Route de Mennais, 37210, Vouvray	
País: França	
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1	Expediente(s): 1181363/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis hormonais: cremos e géis.	

Empresa: Laboratório Globo Ltda.	CNPJ: 17.115.437/0001-73
Endereço: Rodovia MG 424, Km 8.8, Fazenda Perobas	
Município: São José da Lapa	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 1.00.535-8	Expediente(s): 1172673/16-3, 1172678/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremos, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited.	
Endereço: Kothur, Mahaboobnagar District, Telangana.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Natcofarm do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.157.293/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.08.261-1	Expediente(s): 1184391/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: EMS Sigma Pharma Ltda.	CNPJ: 00.923.140/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.03.569-5	Expediente(s): 2029146/16-9

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

José Carlos Magalhães da Silva Moutinho

009433

09223

Nº 141, segunda-feira, 25 de julho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

45



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.985, DE 22 DE JULHO DE 2016

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas.

Empresa Fabricante: Rentschler Biotechnologie GmbH
Endereço: Erwin Rentschler Strasse 21, 88471 - Laupheim
País: Alemanha
Empresa solicitante: Laboratórios Ferring Ltda. CNPJ: 74.232.034/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.02.876-2 Expediente(s): 1144418/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis hormonais (granel): pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie.
Endereço: 1, rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, 33565 Carbon Blanc
País: França
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.309-3 Expediente(s): 1218205/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Schering-Plough S.A.
Endereço: 2 rue Louis Pasteur, 14200 Herouville Saint-Clair.
País: França
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 1184717/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: UCB Farehim SA
Endereço: Z.I. du Planchy, Chemin de Croix Blanche 10, 1630 Bulle
País: Suíça
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.932/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1185084/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0030-70
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco
Município: Belo Horizonte UF: MG CEP: 32010-130
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0153726/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Gases medicinais: envase.

Empresa: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 34.217.936/0001-37
Endereço: Av. Francisco Samuel Lucchesi Filho, 1.039, Penha
Município: Bragança Paulista UF: SP CEP: 12929-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0 Expediente(s): 0796657/14-1 e 0796685/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas
Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

Empresa: Hipolabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10
Endereço: Rodovia BR 262, Km 12,3, Borges
Município: Sabará UF: MG CEP: 34735-010
Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0 Expediente(s): 1181362/16-8, 1180870/16-5 e 1180831/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: Germed Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.992.062/0001-65
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay
Município: Hortolândia UF: SP CEP: 13186-901
Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3 Expediente(s): 0814427/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016072500045

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 do(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: Osmonpharm SA
Endereço: Via Ale Fornaci, 6930, Bedano
País: Suíça
Empresa Solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0574875/15-5
Linha(s): Sólidos não 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 13 (alíneas "b" e "c" do inciso III do § 3º e inciso V do § 3º) e 14, 66, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 225 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 575 e 579 (§§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99, 101, 88212 Ravensburg.
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.353-1 Expediente(s): 0041567/13-7
Linha(s): Produtos estéreis.
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.986, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de 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: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0002-68
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 154, Jardim das Indústrias
Município: São José das Campos UF: SP CEP: 12240-909
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0967065/15-3, 0966921/15-3, 0967049/15-1 e 0966862/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós.
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões e xampus.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Sun Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 05.035.244/0001-23
Endereço: Rodovia GO 080, Km 02, Jardim Pompeia
Município: Goiânia UF: GO CEP: 74690-170
Autorização de Funcionamento: 1.04.682-0 Expediente(s): 0796066/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

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

009434
388
09229
JNOUMED



Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1184368/16-1 e 1184455/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: penicilínicos: comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Produtos estéreis penicilínicos: pós liofilizados e pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH - BIP Schaffhausen	Endereço: Bischofstrasse 10, A-6330 Langkomfen
País: Áustria	
Empresa solicitante: Novartis Biofarmácias S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 0733481/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.660, DE 30 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXOS

Empresa: Dimensão Distribuidora de Medicamentos Ltda. - ME	CNPJ: 02.956.130/0001-28
Endereço: Avenida Industrial Gil Martins, 1203, Plo XII	
Município: Teresina	UF: PI
CEP: 64019-825	
Autorização de Funcionamento: 1.00.819-1	Autorização Especial: 1.22.854-7
Expediente(s): 1045912/13-0	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

Empresa: Distribuidora de Medicamentos Máximo Eireli - EPP	CNPJ: 08.563.277/0001-34
Endereço: Rua Polar, 53 - Quadra 17, Resouço dos Vinhais	
Município: São Luís	UF: MA
CEP: 65070-410	
Autorização de Funcionamento: 1.11.870-8	Autorização Especial: 1.22.222-3
Expediente(s): 1093644/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.661, DE 30 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXOS

Empresa Fabricante: Alkermes Inc	Endereço: 265 Olinger Circle, Wilmington - Ohio
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 1515186/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granel): pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Arena Pharmaceuticals GmbH	Endereço: Untere Brühlstrasse 4, 4800 Zolingen
País: Suíça	
Empresa solicitante: Eisai Laboratórios Ltda.	CNPJ: 08.416.362/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.07.310-4	Expediente(s): 1451265/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Catalent Argentina S.A.I.C.	Endereço: Avenida Márquez Nº. 654/91, Lavalle Nº. 8110/8186, Congreso Nº. 8161 y Honduras Nº. 760 - Villa Loma Hermosa - Partido de Tres de Febrero. Provincia de Buenos Aires.
---	---

País: Argentina	Empresa solicitante: Johnson & Johnson Industrial Ltda.	CNPJ: 59.748.988/0001-14
	Autorização de Funcionamento: 1.05.721-1	Expediente: 0184859/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).		

Empresa Fabricante: Glaxo Wellcome Production	Endereço: 23, rue Lavoisier, Zone Industrielle n° 2, 27000 Evreux
País: França	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1203238/16-7 e 1203224/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós aerossóis.	
Líquidos não estéreis: suspensões aerossóis.	

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Inc.	Endereço: 7333 Mississauga Road, Mississauga, Ontario L5N 6L4
País: Canadá	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1184327/16-6 e 1184503/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel) e comprimidos revestidos.	
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.	

Empresa Fabricante: Glaxosmithkline Manufacturing S.p.A.	Endereço: Via A. Fleming, 2 - 37135 Verona (VR)
País: Itália	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1244875/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).	

Empresa: Laboratório Daudt Oliveira Ltda.	CNPJ: 33.026.055/0001-20
Endereço: Rua Simões da Mota, 57, Turiaçu	
Município: Riande Janeiro	UF: RJ
CEP: 21540-100	
Autorização de Funcionamento: 1.00.143-3	Expediente(s): 2282278/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: óleos, soluções e suspensões.	

Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.	Endereço: Palpa 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires
País: Argentina	
Empresa solicitante: Chematech 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): 2213498/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granel): pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: LBS Labora Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 55.227.789/0001-00
Endereço: Rua Costa Barros, 2880, Parque São Lucas	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 03210-001	
Autorização de Funcionamento: 1.01.706-5	Expediente(s): 2298447/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa: Mabra Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 09.545.589/0001-88
Endereço: Rodovia BR 153, Km 5,5 Bloco A, Bairro Zona Rural	
Município: Goiânia	UF: GO
CEP: 74675-090	
Autorização de Funcionamento: 1.07.794-7	Expediente(s): 0828591/15-8 e 0828843/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Pfizer Canada Inc.	Endereço: 1025 Marcel-Laurin Boulevard, St. Laurent, Quebec
País: Canadá	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 1365824/16-7 e 1367314/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: cremes.	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016100300055

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]



009435

481 09230
Wodameo

Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8	Expediente(s): 0823984/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Quality Pharma S.A.	
Endereço: Villegas 1320/1510, San Justo, Provincia de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: United Medical Ltda.	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2	Expediente(s): 1416965/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.407, DE 27 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda.	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alavan, 441, Interlagos	CEP: 04802-000
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.714-6	Expediente(s): 0732382/15-4, 0731641/15-1 e 0731929/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

ANEXO

Empresa: Air Líquido Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0019-48
Endereço: Avenida Huzo Pimagnelli, 50, Cubica	CEP: 07220-080
Município: Guarulhos	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun, Uttarakhand	
País: Índia	
Empresa solicitante: Halax Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0011953/14-2 e 1345097/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aséptica).	

Empresa Fabricante: Farnea	
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgemont, 49000 Angers Cedex.	
País: França	
Empresa solicitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0701936/14-0 e 1149180/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A.	
Endereço: Chemin du Foriest, B-1420 - Braine l'Alleud	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0267637/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp	
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, North Carolina (NC) 27803.	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1052194/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos e granulados (embalagem primária).	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Unique Pharmaceuticals Laboratories	
Endereço: Plot nº 4 - Phase IV, GIDC, Industrial Area, Paloli - 394116, Gujarat	
País: Índia	
Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 1143574/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta	
Endereço: Unit 6 Casla Industrial Estate Casla, County Galway	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1067650/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Nova Química Farmacêutica S/A	CNPJ: 72.593.791/0001-11
Endereço: Avenida Ceci, 820, Tamboré	CEP: 06460-120
Município: Barueri	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4	Expediente(s): 0256639/15-7, 0256683/15-8 e 1025767/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: cefalosporínicos; suspensões.	
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production	
Endereço: Rue du Lycée, 45500 - Gien	
País: França	
Empresa solicitante: Laboratórios Pierre Fabre do Brasil Ltda.	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.00.162-9	Expediente(s): 0245785/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO- RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016
(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (*)

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO
NOME COMERCIAL
LOCAL DE FABRICAÇÃO
MODELO(S) DO PRODUTO
CLASSE REGISTRO
PETIÇÃO(ÕES)

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLOGICOS LTDA 1.02833-1
Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE
FABRICANTE : Unitron Hearing - CANADA
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADA
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD. - CHINA
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO., LTD. - VIETNA
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNA
DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA
DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing - CANADA
DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA

Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell > Stride™ full shell > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC > Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 mini canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 CIC > Stride™ 600 full shell > Stride™ 600 half shell > Stride™ 600 IIC > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 700 canal > Stride™ 700 half shell > Stride™ 700 full shell > Stride™ 700 CIC > Stride™ 700 IIC > Stride™ 700 mini canal > Stride™ 800 canal > Stride™ 800 CIC > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 full shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal >

CLASSE : H 10283310143
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016053000064

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.

009436

428 - 794
800.09231
JNOVAM ED



MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: ETSUL TRANSPORTES LTDA
ENDEREÇO: RUA ARLINDO NATAL 040
BAIRRO: UBERABA CEP: 81580460 - CURITIBA/PR
CNPJ: 86.046.828/0001-04
PROCESSO: 25351.061438/55-71 AUTORIZ/MS: 3.01694.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: LUZQUIMICA PRODUTOS QUÍMICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA SERRA DO RONCADOR 427
BAIRRO: JD.BANDEIRANTES CEP: 86065590 - LONDRINA/PR
CNPJ: 00.357.508/0001-41
PROCESSO: 0001097 AUTORIZ/MS: 3.01938.3

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: HERMOGENES P DOS SANTOS PRODUTOS QUÍMICOS
ENDEREÇO: AV ALAN KARDEC 1503
BAIRRO: PARQUE AVENIDA CEP: 87025000 - MARINGÁ/PR
CNPJ: 72.205.784/0001-03
PROCESSO: 5004994 AUTORIZ/MS: 3.01573.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: MKM PRODUTOS QUÍMICOS LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA PARA YARA
BAIRRO: YARA CEP: 86360000 - BANDEIRANTES/PR
CNPJ: 73.549.750/0001-90
PROCESSO: 8005897 AUTORIZ/MS: 3.02006.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: IND QUIM NOSSA SRA APARECIDA LTDA
ENDEREÇO: R AURELIANO DA SILVA 00600
BAIRRO: JARDIM ITALIA CEP: 80000 - CURITIBA/PR
CNPJ: 76.035.930/0001-42
PROCESSO: 250000180180 AUTORIZ/MS: 3.00426.8

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: ROSANGELA RIVABEN BELNIAK ME
ENDEREÇO: EST COLONIA BALBINO CUNHA S
BAIRRO: BOTIATUVA CEP: 83600000 - CAMPO LARGO/PR
CNPJ: 85.039.014/0001-71
PROCESSO: 2304094 AUTORIZ/MS: 3.01596.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: TRIO QUÍMICA IND. E COM. DE DET. LTDA
ENDEREÇO: RUA JORGE LACERDA 1640
BAIRRO: JD JUSSARA CEP: 85801390 - CASCAVEL/PR
CNPJ: 77.882.116/0001-26
PROCESSO: 25023.100002/00 AUTORIZ/MS: 3.02310.9

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: FARMITAL PRODS FTCOS LTDA
ENDEREÇO: AV JOSE JOAQUIM SEABRA 00595
BAIRRO: RIO PEQUENO CEP: 5364 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 43.999.069/0001-83
PROCESSO: 250000370578 AUTORIZ/MS: 1.00789.6

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1225451/16-7.
EMPRESA: FARMITAL PRODS FTCOS LTDA
ENDEREÇO: AV JOSE JOAQUIM SEABRA 00595
BAIRRO: RIO PEQUENO CEP: 5364 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 43.999.069/0001-83
PROCESSO: 250001382982 AUTORIZ/MS: 2.00682.3

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1226477/16-6.
EMPRESA: SUMITOMO CORPORATION DO BRASIL S/A
ENDEREÇO: AVENIDA PAULISTA, Nº 949, 1º ANDAR
BAIRRO: BELA VISTA CEP: 01311100 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 60.492.212/0001-65
PROCESSO: 250001543592 AUTORIZ/MS: 2.01738.4

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1226525/16-0.
EMPRESA: FAGAN SA INDS REUNIDAS
ENDEREÇO: R FRANCISCO PEREIRA 00426
BAIRRO: V GALVAO CEP: 7000 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 31.116.791/0001-43
PROCESSO: 250001355478 AUTORIZ/MS: 1.00831.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1246104/16-1.

Total de Empresas 28

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.654, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0012-71
Endereço: Via Vicinal Antônio Sarti, 540, Vila Industrial	
Município: Seridãozinho	UF: SP
CEP: 14175-350	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127630/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais; envase.	

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0006-23
Endereço: Estrada da Boa Esperança, 650 - Parte, Bom Pastor	
Município: Belford Roxo	UF: RJ
CEP: 26170-120	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 0038204/15-3 e 0038286/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais. Líquidos criogênicos medicinais.	

Empresa: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Endereço: Rodovia Professor Zefarino Vaz (SP-332), Km 135, Itapavussu.	
Município: Cosmópolis	UF: SP
CEP: 13150-000	
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente(s): 1342574/16-9, 1342563/16-3, 1342617/16-6, 1342591/16-9, 1342729/16-6 e 1342605/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica). Produtos estéreis: embalagem secundária. Sólidos não estéreis: cefalosporínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós. Líquidos não estéreis: cefalosporínicos: soluções e suspensões. Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited, Unit - III	
Endereço: Survey No. 313 and 314, Bachupally Village, Outhubullapur Mandal, Ranga Reddy Dist.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016062700037

Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 1096687/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Fundação Baiana de Pesquisa Científica e Desenvolvimento Tecnológico, Fomento e Distribuição de Medicamentos-BAHIA-FARMA	CNPJ: 13.078.518/0001-90
Endereço: Acesso II BR 324 nº 1241 - Cia Sul	
Município: Simões Filho	UF: BA
CEP: 43700-000	
Autorização de Funcionamento: 1.09.883-7	Expediente(s): 0915509/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Bausch & Lomb Incorporated	
Endereço: 8500 Hidden River Parkway, Tampa, Florida (FL) 33637	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda.	CNPJ: 33.173.097/0002-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9	Expediente(s): 0513081/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH	
Endereço: Kantstrasse 2, 33790 Halle/Westfalen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 0948854/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granel): pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Bayer S.A.	
Endereço: Edifício 1 y 3; Calle 8 entre 3 y 5; Edifício 2: Calle 3 y Calle del Canal - Parque Industrial Pilar - Provincia Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 0103683/14-1 e 0104257/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos efervescentes e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC	
Endereço: 2725 Scherer Drive North, Saint Petersburg FL 33716	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27

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.



009437

09232

Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 1106854/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis hormonais: cápsulas moles (granel).	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC
Endereço: 1100 Enterprise Drive, Winchester, Kentucky 40391
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0978262/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: granulados (granel).

Empresa Fabricante: CENEXI-Laboratoires Thissen S.A.
Endereço: Rue de la Papyrèe 2-4-6, B 1420, Braine L'Alleud, Wallon Brabant
País: Bélgica
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0926408/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados (granel).

Empresa Fabricante: Emcare Pharmaceuticals Limited
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, MIDC, Hinjwadi, Pune 411057
País: Índia
Empresa solicitante: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 44.211.936/0001-37
Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0 Expediente(s): 1138652/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A
Endereço: Strada Provinciale Assolana, n° 90 (loc. San Polo), 43056 -Torre (PR)
País: Itália
Empresa solicitante: Novartis Biotécnicas S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1339713/16-3 e 1339738/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas e comprimidos revestidos (granel). Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Janssen Ortho LLC
Endereço: State Road 933, Km 0.1, Mamey Ward, Gurabo, PR 00778
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0969354/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos (granel) e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Laboratorios León Farma S.A.
Endereço: Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina s/n, Villaquilambre-León
País: Espanha
Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente(s): 0930680/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.

Empresa: Laboratório Químico Farmacêutico Bergamo Ltda. CNPJ: 61.282.661/0001-41
Endereço: Rua Rafael de Marco, 43, Jardim das Oliveiras.
Município: Taboão da Serra UF: SP CEP: 06765-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.646-1 Expedientes: 0993934/15-2 e 0658975/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Produtos estéreis: embalagem secundária. Sólidos não estéreis: embalagem secundária. Sólidos não estéreis hormonais: embalagem secundária.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016062700038

Empresa Fabricante: MSD International GmbH T/A MSD Ireland (Ballydine).
Endereço: Kilsheelan, Clonmel, Co. Tipperary
País: Irlanda
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 0991909/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Alexion Farmacêutica Brasil Importação e Distribuição de Produtos e Serviços de Administração de Vendas Ltda. CNPJ: 10.284.284/0001-49
Autorização de Funcionamento: 1.09.811-8 Expediente(s): 0161287/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Pharmachemie B.V.
Endereço: Swensweg 5, 2031 GA Haarlem
País: Holanda
Empresa solicitante: Novartis Biotécnicas S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento n°: 1.00.068-5 Expediente(s) n°: 0758068/13-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production.
Endereço: Avenue du Béarn, 64320, Idron.
País: França
Empresa Solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 0949011/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Sanofi S.P.A.
Endereço: Loc. Valcanello, 03012 Anagni (FR)
País: Itália
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 1124325/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e pós liofilizados.

Empresa: Santisa Laboratório Farmacêutico S/A. CNPJ: 04.099.395/0001-82
Endereço: Rua Monsenhor Claro, N° 6-90 - Centro
Município: Bauri UF: SP CEP: 17015-130
Autorização de Funcionamento: 1.00386-2 Expediente(s): 1143986/16-6, 1143989/16-1 e 1143995/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes.

Empresa fabricante: SK Chemicals Co., Ltd.
Endereço: 149, Sandan-ro, Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do.
País: Coreia do Sul
Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda. CNPJ: 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1 Expediente(s): 0664322/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: adesivos.

Empresa fabricante: SK Chemicals Co., Ltd.
Endereço: 149, Sandan-ro, Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do.
País: Coreia do Sul
Empresa solicitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A. CNPJ: 60.659.463/0029-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9 Expediente(s): 0664338/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: adesivos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.655, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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:

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]

009438

596-09233 up
JNOUAMED

Nº 209, segunda-feira, 31 de outubro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

33



05.830.454/0001-03
FORTUNA 800 WP
5000 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA INCLUSÃO DE CULTURAS, EXPEDIENTE 2255629/16-0
25351.437743/2007-67
ARYSTA LIFESCIENCE DO BRASIL INDUSTRIA QUIMICA E AGROPECUARIA LTDA
62.182.092/0001-25
THUNDER
5044 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE INTERVALO DE SEGURANÇA, EXPEDIENTE 2267668/16-6

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.925, DE 27 DE OUTUBRO DE 2016

A Gerente-Geral de Toxicologia substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 920, de 15 de abril de 2016, atado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exige a requerimento do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e de meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

MEIRUZE SOUSA FREITAS

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - GGTOX
DEFERIMENTOS
PROCESSO
EMPRESA
CNPJ

MARCA COMERCIAL
CÓDIGO DE ASSUNTO
CLASSIFICAÇÃO
25000.010189/95-12
AMERIBRAS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
51.833.994/0001-68
CLORIPRIFOS FERROL 480 EC
5008-AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FORMULAÇÃO, EXPEDIENTE 1060969/13-5
CLASSE I - EXTREMAMENTE TÓXICO
25351.067643/2005-05
NUFARM INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.
07.467.822/0001-26
KONAZOL 200 EC
5008 - AVALIAÇÃO TOXICOLÓGICA PARA ALTERAÇÃO DE FORMULAÇÃO, EXPEDIENTE 978384/11-9
CLASSE I - EXTREMAMENTE TÓXICO

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.896, DE 27 DE OUTUBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with columns: Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, Expediente(s)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.897, DE 27 DE OUTUBRO 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 Produtos para a Saúde, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with columns: Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: País, Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Município, UF, CEP, Expediente(s)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 101021016103100033

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

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

ESTADÃO 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 Fornecedor: 1443 - PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA</p>									
53	04-06-4285	Amiodarona 100 mg comp. (COM 30 COMPRIMIDOS)	LIBBS	UND	8.000,000	0,0000	0,5253	4.202,40	Venceu
85	04-06-2214	Beclometasona 400 mcg - dose (COM 60 CAPSULAS)	NOVARTIS	Dose	6.500,000	0,0000	0,4780	3.107,00	Venceu
112	04-06-1965	Brometo de ipratrópio + bromidrato fenoterol 0,021 + 0,050 mg/dose 10 ml, acompanhado de bocal (SANDOZ	FR	130,000	0,0000	11,8700	1.543,10	Venceu
133	46-01-0011	Bupiriona 10 mg - compr. (COM 20 COMPRIMIDOS)	LIBBS	UND	36.400,000	0,0000	0,4500	16.380,00	Venceu
146	46-01-0163	Carbamazepina CR 200 mg - compr (Liberação Controlada) (COM 60 COMPRIMIDOS)	NOVARTIS	UND	8.000,000	0,0000	0,7000	5.600,00	Venceu
147	46-01-0015	Carbamazepina CR 400 mg compr. (COM 60 COMPRIMIDOS)	NOVARTIS	UND	23.000,000	0,0000	1,4000	32.200,00	Venceu
229	04-06-2186	Cloridrato de clonidina 0,100mg. compr. (COM 30 COMPRIMIDOS)	BOEHRINGER	UND	7.000,000	0,0000	0,1727	1.208,90	Venceu
235	04-06-2191	Cloridrato de Diltiazem 90 mg cáps. (COM 20 CAPSULAS)	BOEHRINGER	UND	2.000,000	0,0000	1,4620	2.924,00	Venceu
247	46-01-0027	Cloridrato de metilfenidato 10 mg - compr. (COM 60 COMPRIMIDOS)	NOVARTIS	UND	10.416,000	0,0000	0,9000	9.374,40	Venceu
248	46-01-0179	Cloridrato de Metilfenidato 20 mg - LA (Liberação Modificada) - caps (COM 30 CAPSULAS)	NOVARTIS	UND	500,000	0,0000	6,2000	3.100,00	Venceu
253	04-06-3006	Cloridrato de olopatadina 0,1% - solução oftálmica 5 ml (FRASCO)	ALCON	FR	150,000	0,0000	40,5600	6.084,00	Venceu
254	04-06-1805	Cloridrato de Olopatadina 0,2% - solução oftálmica 2,5 ml (FRASCO)	ALCON	FR	300,000	0,0000	40,5600	12.168,00	Venceu
306	04-06-2227	Dexametasona 5 ml solução oftálmica (FRASCO)	ALCON	FR	500,000	0,0000	5,7800	2.890,00	Venceu
311	04-06-3086	Dextrano 70 - 1,0 mg + Hipromelose - 3,0mg + Glicerol - 2,0 mg - m colírio 15ml (FRASCO)	ALCON	FR	300,000	0,0000	15,0200	4.506,00	Venceu
379	04-06-4205	Etexilato de Dabigatran 110 mg - caps. (COM 60 CAPSULAS)	BOEHRINGER	UND	3.000,000	0,0000	3,4223	10.266,90	Venceu
425	04-06-2228	Fumarato Formoterol 12 mcg + Budesonida 400 mcg cl inalador -60 cáps.. (COM 60 + 60 CAPSULAS COM INALADOR)	NOVARTIS	UND	500,000	0,0000	59,4900	29.745,00	Venceu
464	04-06-4283	Hidroxicinolona+Trietanolamina 0,4+140 mg- gotas otológicas-8 ml (FRASCO)	ALCON	FR	100,000	0,0000	9,4500	945,00	Venceu
490	04-06-4349	levodopa 200 mg + benserazida 50 mg - compr. (COM 30 COMPRIMIDOS)	ROCHE	UND	46.172,000	0,0000	0,6100	28.164,92	Venceu
492	04-06-4309	Levodopa+benzerasida 100+25 mg - comp. (COM 60 COMPRIMIDOS)	ROCHE	UND	10.276,000	0,0000	0,8590	8.827,08	Venceu
530	04-06-2363	Maleato de timolol + Travoprost 5 + 0,04 mg/ml colírio 2,5 ml (FRASCO)	ALCON	UND	300,000	0,0000	79,0000	23.700,00	Venceu
660	04-06-2237	Propatilitrato 10 mg compr. (COM 200 COMPRIMIDOS)	FARMOQUÍMICA	UND	111.580,000	0,0000	0,2500	27.895,00	Venceu
661	04-06-3063	Propilticouracil 100 mg -compr. (BIOLAB SANUS	UND	10.000,000	0,0000	0,5580	5.580,00	Venceu
680	04-06-2229	Ramipril 5 mg - compr (COM 30 COMPRIMIDOS)	LIBBS	UND	4.000,000	0,0000	0,4500	1.800,00	Venceu
756	04-06-2169	Tobramicina + Dexametasona - 3,5 gr - Pomada Oftálmica (BISNAGA)	ALCON	BISN	100,000	0,0000	23,0000	2.300,00	Venceu

661 - NENHUM REGISTRAS

009439

09234

Handwritten signature and initials at the bottom right of the page.

ESTADO DO PARANÁ
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR Fornecedor: 1443 - PHARMA LOG PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA Data da Homologação:									
784	04-06-4255	Varfarina sódica 2,5 mg - compr (COM 60 COMPRIMIDOS)	FARMOQUÍMICA	UND	3.000,000	0,0000	0,2878	863,40	Venceu
804	46-01-0201	Ziprasidona 40 mg - compr. (COM 30 CÁPSULAS)	PFIZER	UND	1.000,000	0,0000	6,8800	6.880,00	Venceu
					Total do Fornecedor	293.224,000		252.255,10	

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

009440

09235

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

[Handwritten signature]
 Janeiro

009441

09236

item 53

Pharmaco Loc.

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

Detalhe do Produto : ANCORON

Nome da Empresa:	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	61.230.314/0001-75	Autorização:	1000333
Nome Comercial:	ANCORON		
Categoria:	ANTIARRITMICOS		
Registro:	100330001		
Processo:	25991.005459/78		
Vencimento do Registro:	08/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1003300010022
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1003300010057
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1003300010065
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1003300010073
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL		

[Handwritten signatures and initials]

009442

09237

Item 89
Programa Log



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : MIFLASONA

Nome da Empresa:	NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A		
CNPJ:	56.994.502/0001-30	Autorização:	1000685
Nome Comercial:	MIFLASONA		
Categoria:	OUTROS MEDICAMENTOS ANTIASMATICOS		
Registro:	100680098		
Processo:	25000.008344/97-94		
Vencimento do Registro:	01/2018		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG PÓ ENCAP P/ INAL CT 3 BL AL PLAS INC X 10 + INAL	PO INALANTE	1	08/08/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1006800980012
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	MIFLASONA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG PÓ ENCAP P/ INAL CT 6 BL AL PLAS INC X 10 + INAL	PO INALANTE	2	08/08/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1006800980020
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	MIFLASONA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG PÓ ENCAP P/ INAL CT 3 BL AL PLAS INC X 10 + INAL	PO INALANTE	3	08/08/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1006800980039
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	MIFLASONA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG CAP INAL OR CT BL AL PLAS TRANS X 60 + INAL	PO INALANTE	4	08/08/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1006800980047

Handwritten signatures and initials: 18, [Signature], [Signature], [Signature]

009443

Sem 412
P RARMA 100

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DUOVENT

09238

1.00.367-8

Nome da Empresa BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA.

CNPJ 60.831.658/0001-77

Autorização

Nome Comercial DUOVENT

Classe Terapêutica BRONCODILATADORES

Registro 103670050

Processo 25001.003636/81

Vencimento do Registro 03/2018

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

0,8 MG/ML + 2,0 MG/ML AER
DOSIF CT TB AL X 15 ML +
BOCAL + AEROCÂMERA

AEROSOL ORAL

1

09/03/1988

Validade

48 meses

Registro

1036700500010

Princípio Ativo

BROMETO DE IPRATRÓPIO
BROMIDRATO DE FENOTEROLComplemento Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - TUBO DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - ITAPEERICA DA SERRA - 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)
EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS 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

Conservação 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
INATIVA 0,325 MG/ML + 0,125 MG/ML SOL P/ INAL CT X 20 FLAC MONODOSE X 4 ML	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	4	09/03/1988
Validade	36 meses	Registro	1036700500053
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL BROMETO DE IPRATRÓPIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FLACONETE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Via de Administração INALANTES
IFA único Não
Conservação 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
INATIVA 0,325 MG/ML + 0,125 MG/ML SOL P/ INAL CT X 60 FLAC MONODOSE X 4 ML	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	5	09/03/1988
Validade	36 meses	Registro	1036700500061

Ministério da Saúde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço Cidadão

Profissional de Saúde



Sector Regulado

Detalhe do Produto : ANSITEC

Nome da Empresa:	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	61.230.314/0001-75	Autorização:	1000333
Nome Comercial:	ANSITEC		
Categoria:	ANSIOLITICOS SIMPLES		
Registro:	100330042		
Processo:	25001.005266/86		
Vencimento do Registro:	05/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	05/09/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1003300420013
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE BUSPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	05/09/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1003300420021
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE BUSPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		



 12/11/2015



Consulta de Produtos

PRAXIMA 206

09241

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : TEGRETOL

Nome da Empresa:	NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A		
CNPJ:	56.994.502/0001-30	Autorização:	1000685
Nome Comercial:	TEGRETOL		
Categoria:	ANTICONSULSIVANTES		
Registro:	100680085		
Processo:	25992.011488/65		
Vencimento do Registro:	12/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	09/03/2001
Validade:	60 meses	Registro:	1006800850011
Princípio Ativo:	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	SUSPENSAO ORAL	2	09/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1006800850021
Princípio Ativo:	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	3	09/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1006800850038
Princípio Ativo:	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	09/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1006800850046

Ⓢ

Handwritten signature and initials

009447
Handwritten mark

09242
Handwritten signature

[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	9	09/03/2001
Validade:	60 meses	Registro:	1006800850097
Princípio Ativo:	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10	09/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1006800850100
Princípio Ativo:	CARBAMAZEPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	TEGRETOL CR		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Item 147

VOLTAR

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

Handwritten marks and signature

Item 229

Princípio 206



Consulta de Produtos



09243

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : ATENSINA

Nome da Empresa:	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA.		
CNPJ:	60.831.658/0001-77	Autorização:	1003678
Nome Comercial:	ATENSINA		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro:	103670058		
Processo:	25991.006479/78		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,10 MG COM CT BL AL PL INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/07/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1036700580014
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLONIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,15 MG COM CT BL AL PL INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/07/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1036700580049
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLONIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,20 MG COM CT BL AL PL INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/07/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1036700580057
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLONIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,30 MG COM CT 5 BL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	11/07/2003
Validade:	60 meses	Registro:	1036700580073
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLONIDINA		

Handwritten signatures and initials.

09244

			Data de Publicação
0,20 MG COM CT 5 BL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	11/07/2003
Validade:	60 meses	Registro:	1036700580065
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLONIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT 3 BL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	10	11/07/2003
Validade:	60 meses	Registro:	1036700580103
Princípio Ativo:	CLORIDRATO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT 3 BL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	11	11/07/2003
Validade:	60 meses	Registro:	1036700580111
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLONIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT 3 BL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	12	11/07/2003
Validade:	60 meses	Registro:	1036700580121
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLONIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT 3 BL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	13	11/07/2003
Validade:	60 meses	Registro:	1036700580138
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CLONIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		



Consulta de Produtos



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissional
de SaúdeSetor
Regulado

Detalhe do Produto : CARDIZEM

09245

Nome da Empresa:	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA.		
CNPJ:	60.831.658/0001-77	Autorização:	1003678
Nome Comercial:	CARDIZEM		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Registro:	103670062		
Processo:	25001.001316/83		
Vencimento do Registro:	08/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT FR X 20	NAO POSSUI FORMA FISICA NO SIVS	1	15/08/1983
Validade:	[sem dados cadastrados]	Registro:	1036700620016
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT FR X 50	NAO POSSUI FORMA FISICA NO SIVS	2	15/08/1983
Validade:	[sem dados cadastrados]	Registro:	1036700620024
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT FR X 25	NAO POSSUI FORMA FISICA NO SIVS	3	15/08/1983
Validade:	[sem dados cadastrados]	Registro:	1036700620032
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CTFR X 50	NAO POSSUI FORMA FISICA NO SIVS	4	15/08/1983
Validade:	[sem dados cadastrados]	Registro:	1036700620040

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG CAPGEL DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	10	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1036700620105
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	CARDIZEM SR		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM S. A - ARGENTINA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SR 120 MG CAP CT FR X 50	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	11	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1036700620112
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	SR 120 MG		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SR 90 MG CAP CT FR X 50	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	12	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1036700620120
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	SR 90 MG		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SR 120 MG CAP CT FR X 10	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	13	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1036700620139
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	SR 120 MG		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG CAPGEL DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	14	15/08/1983

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL/AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	19	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1036700620199
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	20	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1036700620202
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CT BL AL/AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	21	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1036700620210
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG COM CT BL AL/AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	22	15/08/1983
Validade:	24 meses	Registro:	1036700620229
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE DILTIAZEM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

24/06/2016

Consulta de Produto

009453

~~09248~~

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados

H.
J. Pereira

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RITALINA

09249

Nome da Empresa	NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A		
CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Nome Comercial	RITALINA		
Classe Terapêutica	PSICOANALETICOS		
Registro	100680080		
Processo	25992.001268/55		
Vencimento do Registro	10/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	02/10/1998
Validade	12 meses	Registro	1006800800014
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METILFENIDATO		
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"> ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM 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
20 MG CAP GEL DURA C/ MICROG LIB MOD CT FR PLAS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO MODIFICADA	2	02/10/1998

Conservação INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
PROTEGER DA 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
40 MG CAP GEL DURA C/ MICROG LIB MOD CT FR PLAS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO MODIFICADA	4	02/10/1998
Validade	15 meses	Registro	1006800800049
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METILFENIDATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	RITALINA LA		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- ALKERMES GAINESVILLE, LLC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
- Packaging Coordinators Inc - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM
PROTEGER DA 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
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	5	02/10/1998

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

09251



Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	02/10/1998
Validade	12 meses	Registro	1006800800073
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METILFENIDATO		
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

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

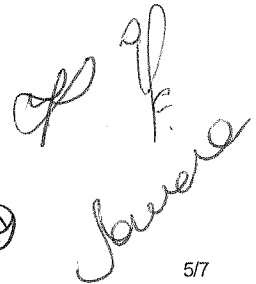
Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	8	02/10/1998
Validade	12 meses	Registro	1006800800081
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METILFENIDATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

item

247



08/08/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

009457

[Handwritten mark]

09252

[Handwritten signature]

[Handwritten marks and signature]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos			
09253 <i>P</i>			
Detalhe do Produto: PATANOL			
Nome da Empresa	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A		
CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Nome Comercial	PATANOL		
Classe Terapêutica	MEDICAMENTOS COM AÇÃO NO APARELHO VISUAL		
Registro	100681110		
Processo	25351.659723/2012-62		
Vencimento do Registro	06/2018		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	1	18/11/2013
Validade	24 meses	Registro	1006811100019
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OLOPATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novartis Biociências S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ALCON COUVREUR NV - BÉLGICA 		
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	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	2	18/11/2013
Validade	24 meses	Registro	1006811100027

Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 10 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	4	18/11/2013
Validade	21 meses	Registro	1006811100043
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OLOPATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	PATANOL S		
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"> Novartis Biociências S.A. - 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)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
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
2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 2,5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	5	18/11/2013
Validade	21 meses	Registro	1006811100051
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OLOPATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	PATANOL S		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

009460

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MAXIDEX

09255

Nome da Empresa	NOVARTIS BIOCIEENCIAS S.A	Autorização	1.00.068-5
CNPJ	56.994.502/0001-30		
Nome Comercial	MAXIDEX		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOPICO OFTALMOLOGICO SIMPLES		
Registro	100681097		
Processo	25351.659695/2012-39		
Vencimento do Registro	03/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	POMADA OFTALMICA	1	28/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1006810970011
Princípio Ativo	DEXAMETASONA		
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"> Novartis Biociências S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OFTÁLMICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C (REFRIGERADOR)		
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
1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SUSPENSAO OFTALMICA	2	28/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1006810970028

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

009461

Item 311

Detalhe do Produto: TRISORB

09253

Nome da Empresa NOVARTIS BIOCIEENCIAS S.A

CNPJ 56.994.502/0001-30

Autorização

1.00/068-5

Nome Comercial TRISORB




Classe Terapêutica EMOLIENTES E PROTETORES OFTALMICOS

Registro 100681095

Processo 25351.660126/2012-87

Vencimento do Registro 03/2018

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML + 2,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 15 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	21/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1006810950019
Princípio Ativo	HIPROMELOSE DEXTRANA GLICEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novartis Biociências S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> ALCON. LABORATORIES, INC - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 		
Via de Administração	OFTALMOLOGICA		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE		
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

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : Pradaxa

Nome da Empresa:	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA.		
CNPJ:	60.831.658/0001-77	Autorização:	1003678
Nome Comercial:	Pradaxa		
Categoria:	ANTITROMBOTICO		
Registro:	103670160		
Processo:	25351.344662/2007-14		
Vencimento do Registro:	07/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP DURA CT BL AL/AL X 10	CAPSULA	1	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600019
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA -BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP DURA CT BL AL/AL X 30	CAPSULA	2	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600027
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA -BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP DURA CT BL AL/AL X 60	CAPSULA	3	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600035
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA -BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 60	CAPSULA	4	21/07/2008

Handwritten signatures and initials.

[sem dados cadastrados]	Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA -BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA
-------------------------	--

09258
[Handwritten signature]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG CAP DURA CT BL AL/AL X 10	CAPSULA	9	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600094
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG (BIBERACH) - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG CAP DURA CT BL AL/AL X 30	CAPSULA	10	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600108
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG CAP DURA CT BL AL/AL X 60	CAPSULA	11	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600116
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 60	CAPSULA	12	21/07/2008
Validade:	36 meses	Registro:	1036701600124
Princípio Ativo:	etexilato de dabigatrana		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO KG - ALEMANHA BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG - ALEMANHA		

[Handwritten signature]
[Handwritten signature]

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



09259

Detalhe do Produto : FORASEQ

Nome da Empresa:	NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A		
CNPJ:	56.994.502/0001-30	Autorização:	1000685
Nome Comercial:	FORASEQ		
Categoria:	OUTROS MEDICAMENTOS ANTIASMATICOS		
Registro:	100680156		
Processo:	25351.024098/00-41		
Vencimento do Registro:	03/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12 MCG PO ENCAP P/INAL CT BL AL/AL X 30 + 200 MCG PO ENCAP P/INAL CT BL AL PLAS X 30	PO INALANTE	1	21/03/2001
Validade:	21 meses	Registro:	1006801560017
Princípio Ativo:	fumarato de formoterol diidratado / BUDESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais NOVARTIS PHARMA STEIN AG - SUÍÇA PHARMACHEMIE BV - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - ESPANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12 MCG PO ENCAP P/INAL CT BL AL/AL X 30 + 200 MCG PO ENCAP P/INAL CT BL AL PLAS X 30 + INALADOR	PO INALANTE	2	21/03/2001
Validade:	21 meses	Registro:	1006801560025
Princípio Ativo:	fumarato de formoterol diidratado / BUDESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais NOVARTIS PHARMA STEIN AG - SUÍÇA PHARMACHEMIE BV - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - ESPANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12 MCG PO ENCAP P/INAL CT BL AL/AL X 60 + 200 MCG PO ENCAP P/INAL CT BL AL PLAS X 60	PO INALANTE	3	21/03/2001
Validade:	21 meses	Registro:	1006801560033
Princípio Ativo:	fumarato de formoterol diidratado / BUDESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - BRASIL		

Handwritten signature and initials.

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais NOVARTIS PHARMA STEIN AG - SUÍÇA PHARMACHEMIE BV - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - ESPANHA
-----------------------------	---

09260

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12 MCG PÓ ENCAP P/ INAL CT BL AL/AL X 60 + 400 MCG PO ENCAP P/ INAL CT BL AL PLAS X 60 + INALADOR	PO INALANTE	8	21/03/2001
Validade:	21 meses	Registro:	1006801560084
Princípio Ativo:	fumarato de formoterol diidratado / BUDESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais NOVARTIS PHARMA STEIN AG - SUÍÇA PHARMACHEMIE BV - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - ESPANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12 MCG PÓ ENCAP P/ INAL CT BL AL/AL X 20 + 200 MCG PÓ ENCAP P/ INAL CT BL AL PLAS X 20	PO INALANTE	9	21/03/2001
Validade:	21 meses	Registro:	1006801560092
Princípio Ativo:	fumarato de formoterol diidratado / BUDESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais NOVARTIS PHARMA STEIN AG - SUÍÇA PHARMACHEMIE BV - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - ESPANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12 MCG PÓ ENCAP P/ INAL CT BL AL/AL X 20 + 400 MCG PÓ ENCAP P/ INAL CT BL AL PLAS X 20	PO INALANTE	10	21/03/2001
Validade:	21 meses	Registro:	1006801560106
Princípio Ativo:	fumarato de formoterol diidratado / BUDESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais NOVARTIS PHARMA STEIN AG - SUÍÇA PHARMACHEMIE BV - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - ESPANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12 MCG PÓ ENCAP P/ INAL CT BL AL/AL X 20 + 200 MCG PÓ ENCAP P/ INAL CT BL AL PLAS X 20 + INALADOR	PO INALANTE	11	21/03/2001
Validade:	21 meses	Registro:	1006801560114
Princípio Ativo:	fumarato de formoterol diidratado / BUDESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

009456

Princípio Ativo:	fumarato de formoterol diidratado / BUDESONIDA
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação:	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais NOVARTIS PHARMA STEIN AG, STEIN - SUÍÇA PHARMACHEMIE BV - HAARLEM - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - ESPANHA</p>

09261
J

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
12 MCG PO ENCAP P/ INAL CT BL AL/AL X 10 + 400 MCG PO ENCAP P/ INAL CT BL AL PLAS X 10 + INALADOR	PO INALANTE	16	21/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1006801560165
Princípio Ativo:	fumarato de formoterol diidratado / BUDESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	<p>Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - BRASIL</p> <p>Fabricantes Internacionais NOVARTIS PHARMA STEIN AG, STEIN - SUÍÇA PHARMACHEMIE BV - HAARLEM - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS) NOVARTIS FARMACEUTICA S.A. - ESPANHA</p>		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



J.
AS
K
Jawore

Item 464

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

009467

09262

Detalhe do Produto: CERUMIN

Nome da Empresa NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A
CNPJ 56.994.502/0001-30 **Autorização** 1.00.068-5
Nome Comercial CERUMIN
Classe Terapêutica REMOVEDORES DE SECRECAO DO CONDUTO AUDITIVO EXTERNO
Registro 100681116
Processo 25351.660134/2012-41
Vencimento do Registro 11/2019

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4MG/ML + 140MG/ML SOL OTO CT FR PLAS OPC GOT X 8 ML	SOLUÇÃO OTOLOGICA	1	20/01/2014

Validade	Registro	Data de Publicação
14 meses	1006811160011	

Princípio Ativo HIDROXIQUINOLINA
TROLAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL
- NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração OTOLOGICA

IFA único Não

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			

Item 490
493

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

009468

Detalhe do Produto: PROLOPA

09263

Nome da Empresa PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.
 CNPJ 33.009.945/0001-23 Autorização 1.00.100-4
 Nome Comercial PROLOPA
 Classe Terapêutica ANTIPARKINSONIANOS
 Registro 101000064
 Processo 25992.018333/73
 Vencimento do Registro 08/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	17/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1010000640066
Princípio Ativo	LÉVODOPA CLORIDRATO DE BENSERAZIDA		

Item 490

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - 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 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 MG + 25 MG CAP DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	7	17/10/2001

B

Jawane

Conservação CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
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

09261



Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG + 25 MG COM SUS CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO DISPERSIVEL	12	17/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1010000640126
Princípio Ativo	LEVODOPA CLORIDRATO DE BENSERAZIDA		
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

- Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - 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 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 MG + 25 MG COM CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	14	17/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1010000640142
Princípio Ativo	LEVODOPA CLORIDRATO DE BENSERAZIDA		






Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG + 25 MG COM CT FR VD AMB X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	16	17/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1010000640169
Princípio Ativo	LEVODOPA CLORIDRATO DE BENSERAZIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	PROLOPA BD		

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - 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 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
150 MG + (50MG + 50 MG) COM CAM TRIPLA LIB MOD CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO CAMADA TRIPLA	17	17/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1010000640177
Princípio Ativo	PROLOPA DR		
Complemento Diferencial da Apresentação	PROLOPA DR		

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

H.

P

R

Janeiro

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **INATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

200 MG + 50 MG COM CT BL
AL/AL X 30

COMPRIMIDO SIMPLES

10

17/10/2001

Validade

36 meses

Registro

1010000640101

Princípio Ativo

LEVODOPA
CLORIDRATO DE BENSERAZIDAComplemento Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Não

Conservação

CONSERVAR EM LOCAL FRESCO

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

200 MG + 50 MG COM CT BL
AL/AL X 50

COMPRIMIDO SIMPLES

11

17/10/2001

Validade

36 meses

Registro

1010000640118

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE BENSERAZIDA
LEVODOPAComplemento Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S. A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

009472
X.

~~09267~~
X.

X.
X.
X.
Ubucio

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 330
PHARMA LOG

Detalhe do Produto: DUO-TRAVATAN

Nome da Empresa NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A
 CNPJ 56.994.502/0001-30
 Nome Comercial DUO-TRAVATAN
 Classe Terapêutica ANTIGLAUCOMATOSOS
 Registro 100681104
 Processo 25351.660637/2012-71
 Vencimento do Registro 01/2022

Autorização

009473

09268

1.00.068-5

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,04 MG/ML + 5,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	28/10/2013
Validade	18 meses	Registro	1006811040016
Princípio Ativo	TRAVOPROSTA MALEATO DE TIMOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • ALCON LABORATORIES, INC FW - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA		
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	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,04 MG/ML + 5,0 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	2	28/10/2013

Detalhe do Produto : SUSTRATE

Nome da Empresa:	FARMOQUÍMICA S/A		
CNPJ:	33.349.473/0001-58	Autorização:	1003906
Nome Comercial:	SUSTRATE		
Classe Terapêutica:	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES		
Registro:	103900182		
Processo:	25351.351960/2011-67		
Vencimento do Registro:	10/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/10/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1039001820010
Princípio Ativo:	PROPATILNITRATO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais 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)		
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
10MG COM CT BL AL PLAS INC X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	2	24/10/2011
Validade:	24 meses	Registro:	1039001820029
Princípio Ativo:	PROPATILNITRATO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais 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)		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		

Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : NAPRIX

Nome da Empresa:	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	61.230.314/0001-75	Autorização:	1000333
Nome Comercial:	NAPRIX		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Registro:	100330086		
Processo:	25000.013796/99-87		
Vencimento do Registro:	08/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	09/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1003300860013
Princípio Ativo:	RAMIPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	09/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1003300860021
Princípio Ativo:	RAMIPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	09/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1003300860031
Princípio Ativo:	RAMIPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	09/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1003300860048
Princípio Ativo:	RAMIPRIL		

Janeiro

5 MG COM CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	09/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1003300860099
Princípio Ativo:	RAMIPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACEÚTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

09271

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	10	09/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1003300860102
Princípio Ativo:	RAMIPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACEÚTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	11	09/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1003300860110
Princípio Ativo:	RAMIPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACEÚTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	12	09/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1003300860129
Princípio Ativo:	RAMIPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACEÚTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	13	09/08/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1003300860137
Princípio Ativo:	RAMIPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LIBBS FARMACEÚTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Item 736

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

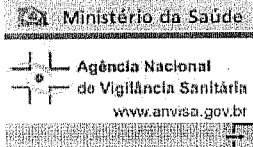
009477

Detalhe do Produto: TOBRADEX

Nome da Empresa	NOVARTIS BIOCIEENCIAS S.A	09272
CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização 1.00.068-5
Nome Comercial	TOBRADEX	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA	
Registro	100681098	
Processo	25351.659737/2012-91	
Vencimento do Registro	08/2020	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,0 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SUSPENSAO OFTALMICA	1	28/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1006810980015
Princípio Ativo	TOBRAMICINA DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> Novartis Biociências S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
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	[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
3,0 MG/G + 1,0 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	POMADA OFTALMICA	2	28/10/2013

Item 484



Consulta de Produtos



09273

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : MAREVAN

Nome da Empresa:	FARMOQUÍMICA S/A		
CNPJ:	33.349.473/0001-58	Autorização:	1003906
Nome Comercial:	MAREVAN		
Categoria:	ANTICOAGULANTES		
Registro:	103900147		
Processo:	25351.062021/2003-11	Proc. Anterior :	25992.012690/58
Vencimento do Registro:	10/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470011
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		


Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470028
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470036
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470044
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		

Handwritten signatures and initials.

			Data de Publicação
7,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470095
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

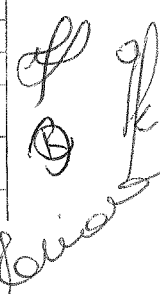
09274


Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	10	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470109
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	11	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470117
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	12	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470125
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	13	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470133
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		



009480

H.

09275

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	19	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470192
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	20	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470206
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	21	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470214
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
7,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	22	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470222
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.

009481

09276

FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PVC X 150	COMPRIMIDO SIMPLES	28	24/11/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1039001470281
Princípio Ativo:	VARFARINA SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMOQUÍMICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados

H.
João

Ministério da Saúde		Consulta de Produtos		Espaço Cidadão		Profissional de Saúde		Setor Regulado	
Agência Nacional de Vigilância Sanitária www.anvisa.gov.br				Institucional		Anvisa Divulga		Serviços	
				Áreas de Atuação		Legislação			

Detalhe do Produto : GEODON

09277

Nome da Empresa:	LABORATÓRIOS PFIZER LTDA		
CNPJ:	46.070.868/0036-99	Autorização:	1002166
Nome Comercial:	GEODON		
Classe Terapêutica:	NEUROLEPTICOS		
Registro:	102160066		
Processo:	25000.026764/97-61		
Vencimento do Registro:	02/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	05/02/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1021600660050
Princípio Ativo:	ZIPRASIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais R-Pharm Germany GmbH - ALEMANHA Pfizer Ireland Pharmaceuticals - IRLANDA		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	05/02/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1021600660069
Princípio Ativo:	ZIPRASIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais Pfizer Ireland Pharmaceuticals - IRLANDA R-Pharm Germany GmbH - ALEMANHA		
Via de Administração:	ORAL 1		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	13	05/02/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1021600660131
Princípio Ativo:	ZIPRASIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais R-Pharm Germany GmbH - ALEMANHA Pfizer Ireland Pharmaceuticals - IRLANDA		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	14	05/02/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1021600660141
Princípio Ativo:	ZIPRASIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais Pfizer Ireland Pharmaceuticals - IRLANDA R-Pharm Germany GmbH - ALEMANHA		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	15	05/02/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1021600660158
Princípio Ativo:	ZIPRASIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

	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
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	05/02/1998
Validade:	48 meses	Registro:	1021600660026
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ZIPRASIDONA MONOIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais HEINRICH MACK NACHF GMBH&CO. KG - ALEMANHA		
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:	[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
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	05/02/1998
Validade:	48 meses	Registro:	1021600660034
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ZIPRASIDONA MONOIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais HEINRICH MACK NACHF GMBH&CO. KG - ALEMANHA		
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:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

	Fabricantes Internacionais HEINRICH MACK NACHF GMBH&CO. KG - ALEMANHA
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:	[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 CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	11	05/02/1998
Validade:	48 meses	Registro:	1021600660115
Princípio Ativo:	cloridrato de ziprazidona monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais HEINRICH MACK NACHF GMBH&CO. KG - ALEMANHA		
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:	[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 CAP GEL DURA CT BL AL/AL X 50	CAPSULA GELATINOSA DURA	12	05/02/1998
Validade:	48 meses	Registro:	1021600660123
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE ZIPRASIDONA MONOIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais HEINRICH MACK NACHF GMBH&CO. KG - ALEMANHA		
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:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		

Validade:	24 meses	Registro:	1021600660190
Princípio Ativo:	ZIPRASIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA - Primária CAIXA DE ISOPOR COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais PHARMACIA UPJOHN CO - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML PO P/ SOL IM CX 50 FA + 50 DIL	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	20	05/02/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1021600660204
Princípio Ativo:	ZIPRASIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais PHARMACIA UPJOHN CO - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML PO P/ SOL IM CT 3 FA + 3 DIL	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	21	05/02/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1021600660212
Princípio Ativo:	ZIPRASIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO AMPOLA - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais PHARMACIA UPJOHN CO - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA		

009487
Jd.

09282
P

Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Jd.
P
Javiera

009488

53-133-680

09283

Guarema Loco

Nº 101, segunda-feira, 30 de maio de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

63



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.390, DE 25 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.391, DE 25 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Insumos farmacêuticos ativos biológicos.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Insumos farmacêuticos ativos biológicos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.404, DE 27 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016053000063

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.405, DE 27 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.406, DE 27 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

Jun 03, 133,680

Handwritten signature and initials

009489

112 - 379
09281
Pharmazie LOG



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

Empresa Fabricante: Laboratórios SL S.A.
Endereço: Calle Curupayti, 2611 San Fernando, Buenos Aires
País: Argentina
Empresa Solícitante: Biotechnology Ortopedia Importação e Exportação Ltda.
CNPJ: 58.647.355/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.02.311-6 Expediente(s): 1666418/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Empresa Fabricante: Laboratórios SL S.A.
Endereço: Calle Curupayti, 2611 San Fernando, Buenos Aires
País: Argentina
Empresa Solícitante: Subiton Brasil Produtos Médicos Ltda.
CNPJ: 12.984.794/0001-54
Autorização de Funcionamento: 8.08.024-1 Expediente(s): 2337650/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

Empresa Fabricante: Unimed de Marcelo Sommer
Endereço: Calle 97-Félix Ballester 2158, San Martín, Provincia de Buenos Aires
País: Argentina
Empresa Solícitante: CMS Produtos Hospitalares Ltda.
CNPJ: 03.301.390/0001-28
Autorização de Funcionamento: 8.00.653-2 Expediente(s): 2029964/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.468, DE 28 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa Fabricante: Daiichi Sankyo Aikich SARI
Endereço: 39 rue du Jéme Zouaves, 68130 Aikich Cedex
País: França
Empresa Solícitante: Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 60.874.187/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.454-3 Expediente(s): 195377/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunsumos farmacêuticos ativos biológicos: polissulfato de mucopolissacarídeo.

GERÊNCIA-GERAL DE PORTOS, AEROPORTOS, FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS
RESOLUÇÃO - RE Nº 3.456, DE 28 DE DEZEMBRO DE 2016

A Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados-Substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 346, de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresa prestadora de serviço de Armazenagem em Recinto Alfandegado, em conformidade com o disposto no anexo.

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

LÚCIA SCIORTINO GIORGIS

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: LACHMANN TERMINAIS LTDA.
AUTORIZ/MS: 9.07781-7
CNPJ: 21.613.553/0001-90
PROCESSO Nº: 25759.975820/2016-43 (1462014/16-6)
ENDEREÇO: ESTRADA ASSUMPTA BATISTINI ROSSI Nº 920
BAIRRO: BATISTINI
MUNICÍPIO: SÃO BERNARDO DO CAMPO
CEP: 09842-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de saneantes domissanitários e matérias-primas que os integram em recintos alfandegados.
MATRIZ
EMPRESA: LACHMANN TERMINAIS LTDA.
AUTORIZ/MS: 9.07780-3
CNPJ: 21.613.553/0001-90

PROCESSO Nº: 25759.975698/2016-70 (1461835/16-4)
ENDEREÇO: ESTRADA ASSUMPTA BATISTINI ROSSI Nº 920
BAIRRO: BATISTINI
MUNICÍPIO: SÃO BERNARDO DO CAMPO
CEP: 09842-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de produtos para saúde, materiais e equipamentos médico-hospitalares e produtos para diagnóstico de uso "in vitro", bem como matérias-primas que os integram, em recintos alfandegados.
MATRIZ
EMPRESA: LACHMANN TERMINAIS LTDA.
AUTORIZ/MS: 9.07779-1
CNPJ: 21.613.553/0001-90
PROCESSO Nº: 25759.975552/2016-23 (1461645/16-9)
ENDEREÇO: ESTRADA ASSUMPTA BATISTINI ROSSI Nº 920
BAIRRO: BATISTINI
MUNICÍPIO: SÃO BERNARDO DO CAMPO
CEP: 09842-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas e insunsumos farmacêuticos em recintos alfandegados.
MATRIZ
EMPRESA: LACHMANN TERMINAIS LTDA.
AUTORIZ/MS: 9.07815-5
CNPJ: 21.613.553/0001-90
PROCESSO Nº: 25759.975661/2016-21 (1461781/16-1)
ENDEREÇO: ESTRADA ASSUMPTA BATISTINI ROSSI Nº 920
BAIRRO: BATISTINI
MUNICÍPIO: SÃO BERNARDO DO CAMPO
CEP: 09842-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de alimentos em recintos alfandegados.
MATRIZ

EMPRESA: LACHMANN TERMINAIS LTDA.
AUTORIZ/MS: 9.07816-9
CNPJ: 21.613.553/0001-90
PROCESSO Nº: 25759.975873/2016-10 (1462102/16-9)
ENDEREÇO: ESTRADA ASSUMPTA BATISTINI ROSSI Nº 920
BAIRRO: BATISTINI
MUNICÍPIO: SÃO BERNARDO DO CAMPO
CEP: 09842-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene, perfumes e matérias-primas que os integram em recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.457, DE 28 DE DEZEMBRO DE 2016

A Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados-Substituta no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e ainda amparado pela Resolução nº 61, de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder alteração da Autorização de Funcionamento de Empresa prestadora de serviços de importação por conta e ordem de terceiro ou por encomenda, em função do pleito de mudança de razão social, em conformidade com o disposto no anexo.

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

LÚCIA SCIORTINO GIORGIS

Handwritten signatures and notes at the bottom of the page, including '112, 379' and 'Janeiro'.

09285
JL



RESOLUÇÃO - RE Nº 398, DE 16 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 Insumos Farmacêuticos, resolve:

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Weleda do Brasil Laboratório e Farmácia Ltda. CNPJ: 56.992.217/0001-80. Row 2: ENDEREÇO: Rua Brigadeiro Henrique Fontenelle, 33, Parque São Domingos, Município: São Paulo, UF: SP, CEP: 05125-000. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.00.061-1 Expediente(s): 1747881/16-2. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Insumo farmacêutico ativo fitoterápico: Bryophyllum calycinum (granulado em lactose 50%)

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Fersinsa Gb. S.A. de C.V. (Fermentaciones). Endereço: Carretera Saltillo - Monterrey Km. 12.5 Ramos Arizpe, Coahuila - c.p. 25900. País: México. Row 2: Empresa Solitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente(s): 1865295/16-6. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos: Intermediário obtido por fermentação: benzilpenicilina benzatina tetraidratada (Obs.: Este intermediário é utilizado na fabricação do insumo farmacêutico ativo benzilpenicilina benzatina, cujas etapas de esterilização ocorrem na seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelecido a RDC 69/2014; Sanex Gmbh (Rindhamerstrasse, 10, Tyrol - A-6250, Kimpl, Áustria).

RESOLUÇÃO - RE Nº 399, DE 16 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 tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Abbvie Bioresearch Center. Endereço: 100 Research Drive, MA 01605-4314 Worcester. País: Estados Unidos da América. Row 2: Empresa Solitante: CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 62.969.589/0001-98. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.00.151-0 Expediente(s): 2103196/16-7. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfa-alburtreponacog (fermentação, purificação e inativação viral).

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Baxter AG. Endereço: Industriestrasse 67, 1221 Viena. País: Austria. Row 2: Empresa Solitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 2128498/16-9 e 2128495/16-4. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica). Insumos farmacêuticos ativos biológicos: complexo protrombínico, fator IX de coagulação, fator VIII de coagulação, fibrinogênio, imunoglobulina G e trombina.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG. Endereço: Birkendorfer Strasse 65, 88397 Biberach an der Riss. País: Alemanha. Row 2: Empresa Solitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 60.831.658/0001-77. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 1926409/16-7, 1927807/16-1 e 1927822/16-5. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alteplase, idarucizumabe e tenecteplase. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e pós liofilizados. Sólidos não estéreis: cápsulas.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 141020170228010029

RESOLUÇÃO - RE Nº 427, DE 17 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 Distribuição e Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Zvon Science Diagnósticos Ltda - EPP. CNPJ: 07.090.895/0001-41. Endereço: Rua Oratório 1568, Sala 2, Parque das Nações. Município: Santo André, UF: SP, CEP: 09280-000. Row 2: Autorização de Funcionamento: 8.02.901 Expediente(s): 1020351/15-6. Row 3: Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Produtos para Saúde

RESOLUÇÃO - RE Nº 428, DE 17 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 Produtos para a Saúde, resolve:

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Dentium Co. Ltd. Endereço: 150, Dodong-Ro, Gyeong-gu, Yongin-si, Gyeonggi-Do. País: República da Coreia. Row 2: Empresa Solitante: Enterprises Importação e Comércio de Produtos Médicos e Hospitalares Ltda. CNPJ: 81.110.637/0001-32. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.03.609-3 Expediente(s): 0831833/12-7. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Pleasure Latex Products SDN. BHD. Endereço: LOT 5322, 15th Miles, Jalan Padang Gajah - Jeram - Selangor - 45800. País: Malásia. Row 2: Empresa Solitante: Cepalab Laboratórios Ltda. CNPJ: 02.248.312/0001-44. Row 3: Autorização de Funcionamento: 8.02.580-2 Expediente(s): 2404745/16-7. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico das classes III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Sorin Group Italia S.r.l. - Cardiac Surgery Facility. Endereço: Via Crescentino SN, I-13040 - Saluggia (VC). País: Italia. Row 2: Empresa Solitante: VR Medical Importadora e Distribuidora de Produtos Médicos Ltda. CNPJ: 04.718.143/0001-94. Row 3: Autorização de Funcionamento: 8.01.025-1 Expediente(s): 2165765/16-3. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Technolas Perfect Vision GmbH. Endereço: Messerschmittstrabe 1+3, 80992, Munique, Bavaria. País: Alemanha. Row 2: Empresa Solitante: BL Indústria Ótica Ltda. CNPJ: 27.011.022/0001-03. Row 3: Autorização de Funcionamento: 8.01.360-6 Expediente(s): 1851929/16-6. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Thoratec Switzerland GmbH. Endereço: Technoparkstrasse 1, Zurique ZH 8005. País: Suíça. Row 2: Empresa Solitante: CMS Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 03.301.390/0001-28. Row 3: Autorização de Funcionamento: 8.00.653-2 Expediente(s): 0281246/15-1. Row 4: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: Materiais de uso médico da classe IV e equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Thoratec Switzerland GmbH. Endereço: Technoparkstrasse 1, Zurique ZH 8005. País: Suíça. Row 2: Empresa Solitante: St. Jude Medical Brasil Ltda. CNPJ: 00.986.846/0001-42. Row 3: Autorização de Funcionamento: 1.03.323-4 Expediente(s): 0734926/15-2

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

X
J
A
Jouane

229-235-09285
Pharoma LOG



Nº 126, segunda-feira, 4 de julho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

25

Empresa: Ophthalmos S/A	CNPJ: 61.129.499/0001-05
Endereço: Rua das Nhandirobas, 471, Parque Jabaquara.	
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.01.724-7	Expediente(s): 1882418/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis; embalagem secundária.	

Empresa: DLA Pharmaceutical Ltda.	CNPJ: 45.841.137/0001-07
Endereço: Rua Igarapava, 436 - Jardim Alpino	
Município: Catanduva	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.993-1	Expediente(s): 1075419/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Partheon Inc.	
Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 0934323/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granul), comprimidos revestidos (granul e embalagem primária) e pós (granul e embalagem primária).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.694, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie	
Endereço: 180 Rue Jean Jaurès - 94700 - Maisons-Alfort	
País: França	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 0985534/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Fersinsa Gb S.A. de C.V.	
Endereço: Rincon del Gato, Camino a Guanajuato s/n, 25900 Ramos Arizpe, Coahuila	
País: México	
Empresa Solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	Expediente(s): 0413699/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina, ampicilina tri-hidratada.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	CNPJ: 35.820.448/0039-09
Endereço: Avenida José Andraus Cassani, 1898 - Distrito Industrial	
Município: Uberlândia	UF: MG
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1138795/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Classes medicinais: envase	

Empresa Fabricante: Fersinsa Gb S.A. de C.V.	
Endereço: Rincon del Gato, Camino a Guanajuato s/n, 25900 Ramos Arizpe, Coahuila	
País: México	
Empresa Solicitante: Multilab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 92.265.552/0001-40
Autorização de Funcionamento: 1.01.819-6	Expediente(s): 0456274/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.689, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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 3.990, de 09 de outubro de 2014, no Diário Oficial da União nº 197, de 13 de outubro de 2014, Seção 1, pág. 667 e em suplemento da Seção 1, pág. 171, conforme expediente nº 1941132/16-4.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Baxter Oncology GmbH	
Endereço: Kantstrasse 2, 33790 Halle/ Westfalen	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Laboratórios Bagó do Brasil S.A.	CNPJ: 04.748.181/0001-90
Autorização de Funcionamento nº: 1.05626-3	
Processo(s): 25351.202719/2014-50	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Formas Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	
Motivo: A empresa importadora informou desistência da certificação.	

Empresa Fabricante: F.I.S. - Fabbrica Italiana Sintetici S.p.A.	
Endereço: Viale Milano, 26 - 36075, Montebelluna Maggiore	
País: Itália	
Empresa Solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1092472/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: etavirenz	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.691, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Endereço: Rua Barão de Petrópolis, 311 - Rio Comprido	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1135230/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH	
Endereço: Biochemiestrasse 10 A-6250, Tyrol - Kundl	
País: Áustria	
Empresa Solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-2	Expediente(s): 1006722/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por fermentação clássica: ciclosporina	
A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda a etapa de purificação realizada pela seguinte empresa que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014: Novartis Ringaskiddy Limited, Ringaskiddy, country Cork - Irlanda	

Empresa Fabricante: Sandoz Industrial Products S.A.	
Endereço: Ctra. Granollers, Cardedeu, C-251, Km 4,3, Lés Franqueses Del Vallés (Barcelona) - 08520	
País: Espanha	
Empresa Solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Lt	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1092486/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe penicilínicos): ampicilina tri-hidratada (etapa de síntese química)	

Empresa Fabricante: Suvon Life Sciences Ltd - Unit 3	
Endereço: Plot No. 262, 263, 270 & 271 IDA, Pashamylaram, Medak District - 502307, Telangana	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda.	CNPJ: 33.173.097/0002-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9	Expediente(s): 0931979/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina	

Empresa: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Lt	CNPJ: 60.831.658/0021-10
Endereço: Rodovia Régis Bittencourt (BR 116), Km 286 - Jardim Itapeceiras	
Município: Itapeceira da Serra	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8	Expediente(s): 0908314/15-6 e 0908334/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, granulados efer- vescentes, pastilhas, pós e pós efervescentes.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Suvon Life Sciences Limited - Unit 3	
Endereço: Plot No. 262, 263, 270 & 271 IDA, Pashamylaram, Medak District - 502307, Telangana	
País: Índia	
Empresa Solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 1140575/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.695, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

Handwritten signatures and notes at the bottom right of the page, including the number 229-235-09285 and the name Jouveiro.

009492

Item 490
492

Pharmas 206

09287



Nº 6, segunda-feira, 11 de janeiro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

127

País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Maquet do Brasil Equipamentos Médicos Ltda	CNPJ: 06.028.137/0001-30
Autoregistro de Funcionamento: 8.02.591-1	
Expediente(s): 0797077/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais e equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Shanghai Kohden Medical Electronic Instrument Corp	
Endereço: 567 Huangcheng Bei Road, Fengxian, Shanghai, 201401	
País: China	
Empresa solicitante: Nilon Kohden Brasil Importação, Exportação e Comércio de Equipamentos Médicos Ltda.	CNPJ: 14.365.637/0001-96
Autoregistro de Funcionamento: 8.09.146-9	
Expediente(s): 0403856/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 29, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Odontopon Equipamentos Médicos e Odontológicos Ltda.		CNPJ: 00.730.538/0001-51
Endereço: Rua Goiás, 393		
Bairro: Jardim dos Estados		CEP: 79.020-100
Município: Campo Grande		UF: MS
Autoregistro de Funcionamento: 8.00.916-1		
Expediente(s): 0946947/14-8		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Produtos para Saúde		

Empresa: Osteon Comércio Importação e Exportação de Produtos Hospitalares Ltda		CNPJ: 10.591.513/0001-78
Endereço: Rua Valparaíso, 876		
Bairro: Jardim Botânico		CEP: 90.690-300
Município: Porto Alegre		UF: RS
Autoregistro de Funcionamento: 8.05.747-0		
Expediente(s): 004931/15-1		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:		
Produtos para Saúde		

RESOLUÇÃO - RE Nº 30, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas alterações;

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

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde por início de sua renovação automática.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Ofidei CZ. Ind. Com. Aparelhos Hospitalares Ltda		CNPJ: 55.983.274/0001-30
Endereço: Avenida Patriarca, 2223		
Bairro: Vila Virgínia		CEP: 14031-580
Município: Ribeirão Preto		UF: SP
Autoregistro de Funcionamento: 1.02.271-8		
Expediente(s): 0265177/15-7		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:		
Equipamentos de uso médico da classe de risco III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 31, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016011100127

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: DSM Sinochem Pharmaceuticals Spain S.A.	
Endereço: Pol. Ind. Urvasa, e Ripollés, 2. Sta. Perpètua de Mogoda, Barcelona, E-08130	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S/A	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autoregistro de funcionamento nº: 1.00.370-7	
Expediente nº: 0843872/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos):	
Cefalexina monoidratada (etapa de síntese enzimática)	

Empresa Fabricante: Zhejiang Tiantai Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Fengze Road Nº 588, Tiantai, Zhejiang Province - 317200	
País: China	
Empresa Solicitante: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 06.629.745/0001-09
Autoregistro de Funcionamento: 1.01.402-4	
Expediente: 112409/14-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese:	
fosfato de clindamicina (etapas de síntese química)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 32, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015 e suas atualizações;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Razão Social: Heliante Farmacêutica Ltda		CNPJ: 04.506.487/0001-30
Endereço: Avenida José Abbas Casseb, Nº 135		
Bairro: Dist. Ind. Ulisses Guimarães		CEP: 15.092-609
Município: São José do Rio Preto		UF: SP
Autoregistro de Funcionamento: 2.03.426-9		
Expediente s: 0660050/15-1 e 0660072/15-7		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes Líquidos e semissólidos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 33, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa fabricante: Acino AG	
Endereço: Am Windfeld 35, 83714 Miesbach	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autoregistro de Funcionamento: 1.07.056-8	
Expediente(s): 0962369/12-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: adesivos	

Empresa Fabricante: AstraZeneca AB	
Endereço: Gärtumavägen, Södertälje, 15185	
País: Suécia	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autoregistro de Funcionamento: 1.02.110-1	

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

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'J. Carlos Magalhães da Silva Moutinho'.

009493

09283



128

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 6, segunda-feira, 11 de janeiro de 2016

Expediente(s): 0782165/15-4
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Sólidos não estéreis (granel): comprimidos revestidos.

Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Imunobiológicos - Bio-Manguinhos CNPJ: 33.781.055/0015-30
 Endereço: Avenida Brasil, 4365, Pavilhão Rockefeller
 Bairro: Manguinhos CEP: 21040-360
 Município: Rio de Janeiro UF: RJ
 Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3
 Expediente(s): 0727237/15-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: pós liofilizados (envase).

Empresa: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: 58.430.828/0005-93
 Endereço: Rodovia Raposo Tavares, Km 30,5, Prédio 200, Nº: 2833
 Bairro: Barro Branco CEP: 06705-030
 Município: Cotia UF: SP
 Autorização de Funcionamento: 1.01.637-7
 Autorização Especial: 1.21.465-7
 Expediente(s): 0353130/15-9
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Ethypharm
 Endereço: Zone Industrielle de Saint Amoult, 28170 Châteauneuf-en-Thymerais
 País: França
 Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57
 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3
 Expediente(s): 0613146/15-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).

Empresa Fabricante: Glaxo Operations UK Limited
 Endereço: Priority Street, Ware, Hertfordshire, SG12 0DJ
 País: Reino Unido
 Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10
 Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1
 Expediente(s): 0347900/15-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos revestidos (granel) e pós.

Empresa Fabricante: Ipsen Pharma Biotech
 Endereço: Parc D'activités du Plateau de Signes, Chemin Départemental n° 402, 83870 - Signes
 País: França
 Empresa solicitante: Beaufour Ipsen Farmacêutica Ltda. CNPJ: 07.718.721/0001-80
 Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3
 Expediente(s): 0658810/15-7
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC
 Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington 99207
 País: Estados Unidos da América
 Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 68.132.950/0001-03
 Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8
 Expediente(s): 0456378/15-6
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Laboratoires Paugharma
 Endereço: 10 Rue du Chênet, Parc d'Activité du Chênet - 56380 Beignon
 País: França
 Empresa solicitante: Opem Representação Importadora Exportadora e Distribuidora Ltda. CNPJ: 38.909.503/0001-57
 Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016011100128

Expediente(s): 0481521/15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
 Produtos Estéreis: pós com preparação asséptica

Empresa Fabricante: Merck KGaA
 Endereço: Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt
 País: Alemanha
 Empresa solicitante: Merck S/A CNPJ: 33.069.212/0001-84
 Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8
 Expediente(s): 0985813/14-0 e 0948796/14-4
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
 Sólidos não estéreis (granel): comprimidos e comprimidos revestidos.
 Sólidos não estéreis hormonais (granel): comprimidos.

Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0023-39
 Endereço: Estrada dos Bandeirantes, nº 2020
 Bairro: Taquara CEP: 22775-109
 Município: Rio de Janeiro UF: RJ
 Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4
 Autorização Especial: 1.20.378-0
 Expediente(s): 0535275/15-4, 0535285/15-1 e 0535421/15-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.
 Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas.
 Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes.
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

RESOLUÇÃO - RE Nº 34, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta 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 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: 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.

RESOLUÇÃO - RE Nº 36, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

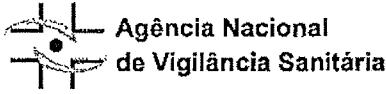
Empresa: Mattos Oliveira Comercio de Medicamentos Ltda. CNPJ: 07.886.202/0001-21
 Endereço: Rua Guilhermino Novais
 Nº: 09 Bairro: Recreio CEP: 45020-600
 Município: Vitória da Conquista UF: BA
 Autorização de Funcionamento nº: 1.07425-2
 Autorização Especial nº: 1.22553-7
 Expediente nº: 388432/10-5
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

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

009494

Cópia

09289



PETIÇÃO

(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	
CNPJ: 33.009.945/0001-23	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) 13 folhas (=26 páginas)	Nº do Expediente : (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Gerência de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos - GIMED / Coordenação de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos - COIME	

Observações:

Referente à renovação de CBPF da empresa Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S/A., Rio de Janeiro - RJ.

Petições a serem protocoladas na mesma data:
 7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS
 7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS
 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

UNIAP Recebido em: 05/07/2017

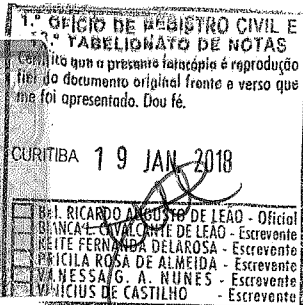
201707050220PR

Responsável: Elida Aparecida Alves dos Reis

DING XU

Representante Legal

São Paulo, 09/06/2017		<i>pl Liana</i>
Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal



Versão 1.1 24/09/2004

pl Liana


PE 046/2017

leni m

lum 490 a 492

009495

09290

	<p align="center">Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Formulário Eletrônico Identificação do Responsável pela Transação na Internet</p>
	<p align="center">Transação Nº: 102.2597.2017 Data da Transação: 25/05/2017 Data da Retificação:</p>

Responsável pela Transação na Internet
Tipo do responsável Pessoa Física
Dados de Identificação do Usuário
Nome FLÁVIA CRISTINA SENNA
Número do CPF 370.572.818-03



Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária
 Guia de Recolhimento da União - GRU Cobrança

Vencimento	24/06/2017
Número da Guia	913312/2017
Nº Guia Referência	-
Valor da Taxa	R\$ 15.000,00
Taxa Complementar	-
Valor Multa	-
Acréscimo Multa	-
Descontos Multa	-
Total da Guia	R\$ 15.000,00

Nome ou Razão Social/Endereço/Fone
PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.
PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.
SÃO PAULO - SP 05321010 37197913

CNPJ/CPF: 33.009.945/0001-23

Tipo da Guia: Normal

Instruções
 Esta guia é pessoal e intransferível. O uso irregular pode causar, dentre outras implicações, a não identificação do recolhimento.
 Os valores emitidos por este boleto não são passíveis de descontos. Caso o valor apresentado não corresponda ao enquadramento do porte da empresa, providencie a atualização dos dados conforme a RDC 222/2006.

Porte: GRANDE - GRUPO I	Classe:		
Nº Embarcação:	Modalidade:	Número:	Qt. Itens:

Fato Gerador: 39918-MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

Nome Embarcação:	Bandeira:
------------------	-----------

Número da Transação: 10225972017



Válido somente com autenticação bancária.

1.º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL E
 13.º TABELIONATO DE NOTAS
 Certifico que a presente fotocópia é
 reprodução fiel do documento original
 que me foi apresentado, Dou fé.

CURITIBA, 19 JAN. 2017

- Bel. RICARDO MACHADO DE LIMA
- BRUNO L. CAMARGO DE LEO
- HEITE FERNANDA DEL ROSA
- PRICILA ROSA DE ALMEIDA
- MONYRA DE MOURA - PROCURADORA



gov.br/peticionamento/sat/Global/RelatorioGenerico.asp?SID=95191... 25/5/2017

Handwritten signature and date: 25/5/2017

FORMULÁRIO DE PETIÇÃO DE CERTIFICAÇÃO EM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO OU BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/ OU ARMAZENAMENTO PARA EMPRESAS NACIONAIS

MEDICAMENTOS OU INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS BIOLÓGICOS

PARA USO DO ÓRGÃO RECEBEDOR.

(Este documento compreende o próprio FP e o Anexo I).

Certificação inicial Certificação de Estabelecimento anteriormente certificado

01 NÚMERO E DATA DA PUBLICAÇÃO EM DOU DA RESOLUÇÃO DE CERTIFICAÇÃO (exclusivo para estabelecimentos que já foram certificados no passado): RESOLUÇÃO RE n.º 33, DOU de 11/01/2016

02 IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA SOLICITANTE
TIPO DE EMPRESA: FABRICANTE
RAZÃO SOCIAL: Prod. Roche Quím. e Farmacêuticos S/A.
CNPJ: 33.009.945/0001-23
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO (AFE): 10.0100-4
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL (AE): 1.20.378-0
TEL: +5511-3719-9666 FAX: +5511-3719-3908
E-MAIL DO RESPONSÁVEL PELA CONFIRMAÇÃO DE MINUTAS DE CERTIFICAÇÃO: ding.xu@roche.com

03 SOLICITANTE EXCLUSIVAMENTE DISTRIBUIDOR/ ARMAZENADOR DEVE INFORMAR OS CAMPOS ABAIXO:
DATA DE CONCESSÃO DA AFE: / /
ÚLTIMA RENOVAÇÃO DA AFE: RES. RE n.º , de / /
ÚLTIMA RENOVAÇÃO DA AE: RES. RE n.º , de / /



Stamp: T. OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL E TABELIONATO DE NOTAS. Curitiba, 19 JAN. 2018. Includes a list of notaries: CARLOS AUGUSTO DE LEÃO, CYNARA DE LEÃO, FERNANDA DELAROSA, ANIELA ROSA DE ALMEIDA, MANESSA S. A. NUNES, and MARCELO DE CASTILHO.

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.

ANEXO I – DESCRIÇÃO DAS FORMAS FARMACÊUTICAS PARA FINS DE CERTIFICAÇÃO.

Instruções:

1. Deverão ser assinaladas as formas farmacêuticas para as quais a solicitante espera receber o certificado após a conclusão do processo. As formas farmacêuticas listadas estão de acordo com o **Vocabulário Controlado de Formas Farmacêuticas**. Caso a forma farmacêutica desejada não esteja listada abaixo, consulte primeiramente o guia, pois é prática da publicação citada, englobar várias formas farmacêuticas em uma mesma denominação.
2. Marque a caixa de seleção PEN caso exista um medicamento PENICILÍNICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
3. Marque a caixa de seleção CEF caso exista um medicamento CEFALOSPORÍNICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
4. Marque a caixa de seleção CAR caso exista um medicamento CARBAPENÊMICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
5. Marque a caixa de seleção MON caso exista um medicamento MONOBACTÂMICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
6. Marque a caixa de seleção HOR caso exista um medicamento HORMONAL para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
7. Marque a caixa de seleção CIT caso exista um medicamento CITOTÓXICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
8. Marque a caixa de seleção PCE caso exista um medicamento SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
9. Marque a caixa de seleção COM caso existam medicamentos não enquadrados nas classes acima que devam ser certificados para a forma farmacêutica em questão.

SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	1	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → ADESIVOS
	2	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → ANÉIS
	3	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → BARRAS
	4	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → BASTÕES
	5	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	COM → CÁPSULAS
	6	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → CÁPSULAS MOLES
	7	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → COMPRIMIDOS
	8	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → COMPRIMIDOS REVESTIDOS
	9	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → COMPRIMIDOS EFERVESCENTES
	10	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → DISPOSITIVOS INTRA-UTERINOS
	11	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → FILMES
	12	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → GLÓBULOS
	13	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → GOMAS
	14	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → GRANULADOS
	15	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → GRANULADOS EFERVESCENTES
	16	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → GRANULADO REVESTIDO
	17	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → IMPLANTES
	18	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → PASTILHAS
	19	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → PÓS
	20	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → PÓS AEROSSÓIS
	21	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → PÓS EFERVESCENTES
	22	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → RASURAS
	23	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → SABONETES
	24	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → SUPOSITÓRIOS
	25	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → ÓVULOS
	26	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	COM → TABLETES



1.º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL E
13.º TABELIONATO DE NOTAS
Certifico que a presente fotocópia é reprodução
fiel do documento original frente e verso que
me foi apresentado. Dou fé.

CURITIBA 19 JAN 2018

Tabellionato de Notas
Exclusivo para
Autenticação de Cópia

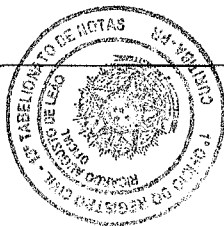
FNI3916

Bel. RICARDO AUGUSTO DE LEAO - Oficial
BIANCA L. MALCONDE DE LEAO - Escrevente
KEITE FERREIRA DE LAROSA - Escrevente
PRICILA ROSA DE ALMEIDA - Escrevente
VANESSA G. A. NUNES - Escrevente
VINÍCIUS DE CASTILHO - Escrevente

Handwritten signature: *João*

Cópia

PRODUTOS ESTÉREIS	46	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>EMULSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL</u>
	47	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>EMULSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA</u>
	48	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>EMULSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL</u>
	49	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>EMULSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA</u>
	50	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>PÓS LIOFILIZADOS</u>
	51	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>PÓS COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL</u>
	52	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>PÓS COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA</u>
	53	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>SOLUÇÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL</u>
	54	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>SOLUÇÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA</u>
	55	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>SOLUÇÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL</u>
		<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>SOLUÇÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA</u>
	56	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>SUSPENSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL</u>
	57	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>SUSPENSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA</u>
	58	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>SUSPENSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL</u>
	59	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>SUSPENSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA</u>
	60	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>SOLUÇÕES COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA</u>
	61	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>SUSPENSÕES COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA</u>
	62	<input type="checkbox"/>	PEN	<input type="checkbox"/>	CEF	<input type="checkbox"/>	CAR	<input type="checkbox"/>	MON	<input type="checkbox"/>	HOR	<input type="checkbox"/>	CIT	<input type="checkbox"/>	PCE	<input type="checkbox"/>	COM	→	<u>POMADAS</u>
	GASES MEDICINAIS	60	<input type="checkbox"/>	GASES															
	LÍQUIDOS CRIOGÊNICOS	61	<input type="checkbox"/>	LÍQUIDOS CRIOGÊNICOS															



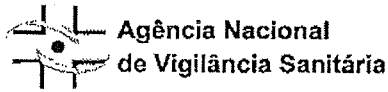
H.

João

009499

Cópia

09291



Agência Nacional
de Vigilância Sanitária

PETIÇÃO

(Somente para petição manual)

Nome da Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	
CNPJ: 33.009.945/0001-23	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha do rosto) 13 folhas (= 26 páginas)	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Gerência de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos - GIMED / Coordenação de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos - COIME	

Observações:

Referente à renovação de CBPF da empresa Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S/A., Rio de Janeiro - RJ.

Petições a serem protocoladas na mesma data:
7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS
7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS
768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

1.º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL E
13.º TABELIONATO DE NOTAS

Certifico que a presente fotocópia é reprodução fiel do documento original frente e verso que me foi apresentado. Dou fé.

CURITIBA 19 JAN. 2018

<input type="checkbox"/>	Bel. RICARDO ALBERTO DE LEAO - Oficial
<input type="checkbox"/>	BIANCA L. CAVALANTE DE LEAO - Escrevente
<input type="checkbox"/>	KEITE FERNANDA DELAROSA - Escrevente
<input type="checkbox"/>	PRICILA ROSA DE ALMEIDA - Escrevente
<input type="checkbox"/>	VANESSA G. A. NUNES - Escrevente
<input type="checkbox"/>	VINICIUS DE CASTILHO - Escrevente

São Paulo, 09/06/2017	DING XU	Representante Legal
Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal

Agência Nacional **Presencial**
de Vigilância Sanitária

UNIAP Recebido em: 05/07/2017

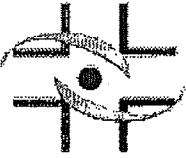
201707050222PR

Responsável: Elida Aparecida Alves dos Reis

Versão 1.1 24/08/2004


B

Liana

	Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Formulário Eletrônico Identificação do Responsável pela Transação na Internet
	Transação Nº: 102.2616.2017 Data da Transação: 25/05/2017 Data da Retificação:

Página: 2

Responsável pela Transação na Internet	
Típo do responsável Pessoa Física	
Dados de Identificação do Usuário	
Nome FLÁVIA CRISTINA SENNA	
Número do CPF 370.572.818-03	

 Agência Nacional de Vigilância Sanitária Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária Guia de Recolhimento da União - GRU Cobrança	Vencimento	24/06/2017
	Número da Guia	913331/2017
	Nº Guia Referência	-
	Valor da Taxa	R\$ 15.000,00
Nome ou Razão Social/Endereço/Fone PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. SÃO PAULO - SP 05321010 37197913	Taxa Complementar	-
	Valor Multa	-
	Acréscimo Multa	-
CNPJ/CPF: 33.009.945/0001-23	Descontos Multa	-
Típo da Guia: Normal	Total da Guia	R\$ 15.000,00

Instruções
 Esta guia é pessoal e intransferível. O uso irregular pode causar, dentre outras implicações, a não identificação do recolhimento.
 Os valores emitidos por este boleto não são passíveis de descontos. Caso o valor apresentado não corresponda ao enquadramento do porte da empresa, providencie a atualização dos dados conforme a RDC 222/2006.

Porte: GRANDE - GRUPO I	Classe:		
Nº Embarcação:	Modalidade:	Número:	Qt. Itens:
Fato Gerador: 39918-MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS			
Nome Embarcação:	Bandeira:		

Número da Transação: 10226162017



Válido somente com autenticação bancária.

1.º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL E
 13.º TABELIONATO DE NOTAS
 Certifico que o presente fotocópia é
 reprodução fiel do documento original
 que me foi apresentado, Dou fé.

CURITIBA, 19 JAN. 2018

Dr. RICARDO AUGUSTO DE LIMA
 BRUNO L. CAVALCANTE DE LIMA
 FERNANDA DELA ROSA
 JENNIFER DE CASTILHO

Tabelionato de Notas
 Exclusivo para
 Autenticação de Cópia

FNI39164

www9.anvisa.gov.br/peticionamento/sat/Global/RelatorioGenerico.asp?SID=95191... 25/5/2017



Handwritten signature and date: 25/5/2017

**FORMULÁRIO DE PETIÇÃO DE
CERTIFICAÇÃO EM BOAS PRÁTICAS DE
FABRICAÇÃO OU BOAS PRÁTICAS DE
DISTRIBUIÇÃO E/ OU ARMAZENAMENTO
PARA EMPRESAS NACIONAIS**

**MEDICAMENTOS OU INSUMOS
FARMACÊUTICOS ATIVOS BIOLÓGICOS**

PARA USO DO ÓRGÃO RECEBEDOR.

(Este documento compreende o próprio FP e o Anexo I).

Certificação inicial

Certificação de Estabelecimento anteriormente certificado

01	NÚMERO E DATA DA <u>PUBLICAÇÃO</u> EM DOU DA RESOLUÇÃO DE CERTIFICAÇÃO (exclusivo para estabelecimentos que já foram certificados no passado); RESOLUÇÃO RE n.º 33, DOU de 11/01/2016
----	--

02	IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA SOLICITANTE	
	TIPO DE EMPRESA	FABRICANTE
	RAZÃO SOCIAL	Prod. Roche Quím. e Farmacêuticos S/A.
	CNPJ	33.009.945 / 0001 - 23
	AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO (AFE)	10.0100.4
	AUTORIZAÇÃO ESPECIAL (AE)	1.20.378-0 <input type="checkbox"/> N/A.
	TEL: +5511 - 3719 - 9666	FAX: +5511 - 3719 - 3908
	E-MAIL DO RESPONSÁVEL PELA CONFIRMAÇÃO DE MINUTAS DE ding.xu@roche.com CERTIFICAÇÃO:	
	<input checked="" type="checkbox"/> CERTIFICO QUE O E-MAIL INFORMADO ACIMA É VERIFICADO PERIODICAMENTE PELA EMPRESA E ASSUMO TER CIÊNCIA DE QUE AS CONFIRMAÇÕES DE MINUTA SÃO ENVIADAS PELO MESMO.	

03	SOLICITANTE EXCLUSIVAMENTE DISTRIBUIDOR/ ARMAZENADOR DEVE INFORMAR OS CAMPOS ABAIXO:		
	DATA DE CONCESSÃO DA AFE:	/ /	<input checked="" type="checkbox"/> N/A.
	ÚLTIMA RENOVAÇÃO DA AFE:	RES. RE n.º , de / /	<input checked="" type="checkbox"/> N/A.
	ÚLTIMA RENOVAÇÃO DA AE:	RES. RE n.º , de / /	<input checked="" type="checkbox"/> N/A.



1.º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL E
13.º TABELIONATO DE NOTAS
Certifico que a presente fotocópia é reprodução
fiel do documento original frente e verso que
me foi apresentado. Dou fé.

CURITIBA 19 JAN. 2018

Tabelionato de Notas
Exclusivo para
Autenticação de Cópia

FNI39154

Bernardo Augusto de Leão - Oficial
Divaldo Cavalante de Leão - Escrevente
Zilene Amanda Delarosa - Escrevente
Ricilda Rosa de Almeida - Escrevente
Vanessa G. A. Nunes - Escrevente
Wanderson de Castilho - Escrevente

[Handwritten signatures and initials]

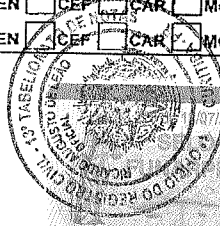
ANEXO I – DESCRIÇÃO DAS FORMAS FARMACÊUTICAS PARA FINS DE CERTIFICAÇÃO.

Instruções:

- 1. Deverão ser assinaladas as formas farmacêuticas para as quais a solicitante espera receber o certificado após a conclusão do processo. As formas farmacêuticas listadas estão de acordo com o Vocabulário Controlado de Formas Farmacêuticas. Caso a forma farmacêutica desejada não esteja listada abaixo, consulte primeiramente o guia, pois é prática da publicação citada, engobar várias formas farmacêuticas em uma mesma denominação.
- 2. Marque a caixa de seleção PEN caso exista um medicamento PENICILÍNICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
- 3. Marque a caixa de seleção CEF caso exista um medicamento CEFALOSPORÍNICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
- 4. Marque a caixa de seleção CAR caso exista um medicamento CARBAPENÊMICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
- 5. Marque a caixa de seleção MON caso exista um medicamento MONOBACTÂMICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
- 6. Marque a caixa de seleção HOR caso exista um medicamento HORMONAL para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
- 7. Marque a caixa de seleção CIT caso exista um medicamento CITOTÓXICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
- 8. Marque a caixa de seleção PCE caso exista um medicamento SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
- 9. Marque a caixa de seleção COM caso existam medicamentos não enquadrados nas classes acima que devam ser certificados para a forma farmacêutica em questão.

SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

- 1 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → ADESIVOS
- 2 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → ANÉIS
- 3 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → BARRAS
- 4 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → BASTÕES
- 5 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → CÁPSULAS
- 6 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → CÁPSULAS MOLES
- 7 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → COMPRIMIDOS
- 8 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → COMPRIMIDOS REVESTIDOS
- 9 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → COMPRIMIDOS EFFERVESCENTES
- 10 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → DISPOSITIVOS INTRA-UTERINOS
- 11 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → FILMES
- 12 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → GLÓBULOS
- 13 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → GOMAS
- 14 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → GRANULADOS
- 15 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → GRANULADOS EFFERVESCENTES
- 16 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → GRANULADO REVESTIDO
- 17 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → IMPLANTES
- 18 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → PASTILHAS
- 19 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → PÓS
- 20 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → PÓS AEROSSÓIS
- 21 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → PÓS EFFERVESCENTES
- 22 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → RASURAS
- 23 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → SABONETES
- 24 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → SUPOSITÓRIOS
- 25 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → ÓVULOS
- 26 PEN CEF CAR MON HOR CIT PCE COM → TABLETES



OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL E
 13.º TABELIONATO DE NOTAS
 Certifico que a presente fotocópia é reprodução fiel do documento original frente e verso que me foi apresentado. Dou fé.

CURITIBA 19 JAN 2018

- Bel. RICHARDO AUGUSTO DE LEO - Oficial
- BIANCA CAVALEANTE DE LEO - Escrivente
- KEITE FERNANDA DELAROSA - Escrivente
- PRICILA ROSA DE ALMEIDA - Escrivente
- VANESSA G. A. NUNES - Escrivente
- VINÍCIUS DE CASTILHO - Escrivente

[Handwritten signatures and initials]

Tabulario de Notas
 Exclusivo para
 Autenticação de Cópia

FN139153

[Handwritten signature]

PRODUTOS ESTÉREIS	46	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ EMULSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	47	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ EMULSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	48	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ EMULSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	49	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ EMULSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	50	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input checked="" type="checkbox"/> COM	→ PÓS LIOFILIZADOS	
	51	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ PÓS COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	52	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ PÓS COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	53	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input checked="" type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SOLUÇÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	54	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input checked="" type="checkbox"/> COM	→ SOLUÇÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	55	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SOLUÇÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
			<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SOLUÇÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA
	56	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SUSPENSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	57	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SUSPENSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	58	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SUSPENSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	59	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SUSPENSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	60	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SOLUÇÕES COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	61	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SUSPENSÕES COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	62	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ POMADAS	
	GASES MEDICINAIS	60	<input type="checkbox"/> GASES								
	LÍQUIDOS CRIOGÊNICOS	61	<input type="checkbox"/> LÍQUIDOS CRIOGÊNICOS								



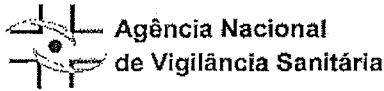
[Handwritten signatures and initials]

[Handwritten signature: Javide]

009504

Cópia

09299



Agência Nacional
de Vigilância Sanitária

PETIÇÃO

(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	
CNPJ: 33.009.945/0001-23	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária)
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) 7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha do total) 13 folhas (=26 páginas)	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Gerência de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos - GIMED / Coordenação de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos - COIME	

Observações:

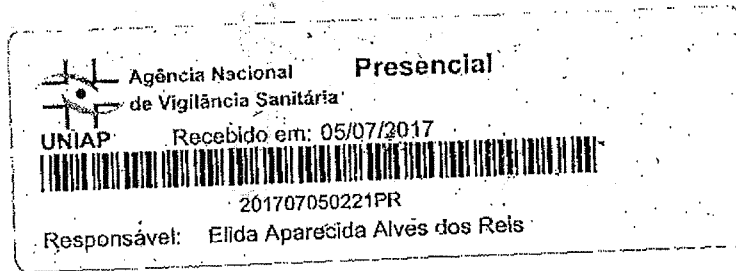
Referente à renovação de CBPF da empresa Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S/A., Rio de Janeiro - RJ.

Petições a serem protocoladas na mesma data:

7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS

7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS

768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS



São Paulo, 09/06/2017 Local e data	DING XU Representante Legal Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	<i>pl Liana</i> Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---------------------------------------	--	---




Versão 1.1 24/06/2004

009505

H.

09300

[Handwritten signature]

	Ministério da Saúde Agência Nacional de Vigilância Sanitária Formulário Eletrônico Identificação do Responsável pela Transação na Internet
	Transação Nº: 102.2602.2017 Data da Transação: 25/05/2017 Data da Retificação:

Página: 2

Responsável pela Transação na Internet	
Tipo do responsável	Pessoa Física
Dados de Identificação do Usuário	
Nome	FLÁVIA CRISTINA SENNA
Número do CPF	370.572.818-03



Agência Nacional de Vigilância Sanitária
 Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária
 Guia de Recolhimento da União - GRU Cobrança

Vencimento	24/06/2017
Número da Guia	913324/2017
Nº Guia Referência	-
Valor da Taxa	R\$ 15.000,00
Taxa Complementar	-
Valor Multa	-
Acréscimo Multa	-
Descontos Multa	-
Total da Guia	R\$ 15.000,00

Nome ou Razão Social/Endereço/Fone
 PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.
 PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.
 SÃO PAULO - SP 05321010 37197913

CNPJ/CPF: 33.009.945/0001-23

Tipo da Guia: Normal

Instruções

Esta guia é pessoal e intransferível. O uso irregular pode causar, dentre outras implicações, a não identificação do recolhimento.

Os valores emitidos por este boleto não são passíveis de descontos. Caso o valor apresentado não corresponda ao enquadramento do porte da empresa, providencie a atualização dos dados conforme a RDC 222/2006.

Porte: GRANDE - GRUPO I	Classe:		
Nº Embarcação:	Modalidade:	Número:	Qt. Itens:

Fato Gerador: 39918-MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS

Nome Embarcação:	Bandeira:
------------------	-----------

Número da Transação: 10226022017



Válido somente com autenticação bancária.

1.º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL E
 13.º TABELIONATO DE NOTAS
 Certifico que a presente fotocópia é
 reprodução fiel do documento original
 que me foi apresentado, Dou fé.

CURITIBA, 19 JAN. 2018

Dr. RICARDO AUGUSTO DA LEÃO - Oficial
 BRUNO L. CAVALLANTE DE LEÃO - Escrevente
 KELY FERREIRA DE SOUSA - Escrevente
 ANTONIO CARLOS HUNES - Escrevente



<https://www.anvisa.gov.br/...> 25/5/2017

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

009506

Cópia

09501

FORMULÁRIO DE PETIÇÃO DE CERTIFICAÇÃO EM BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO OU BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/ OU ARMAZENAMENTO PARA EMPRESAS NACIONAIS

MEDICAMENTOS OU INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS BIOLÓGICOS

PARA USO DO ÓRGÃO RECEBEDOR.

(Este documento compreende o próprio FP e o Anexo I).

Certificação inicial

Certificação de Estabelecimento anteriormente certificado

01	NÚMERO E DATA DA <u>PUBLICAÇÃO</u> EM DOU DA RESOLUÇÃO DE CERTIFICAÇÃO (exclusivo para estabelecimentos que já foram certificados no passado): RESOLUÇÃO RE n.º 33, DOU de 11 / 01 / 2016
----	--

02	IDENTIFICAÇÃO DA EMPRESA SOLICITANTE	
	TIPO DE EMPRESA	FABRICANTE
	RAZÃO SOCIAL	Prod. Roche Quím. e Farmacêuticos S/A.
	CNPJ	33.009.945 / 0001 - 23
	AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO (AFE)	10.01004
	AUTORIZAÇÃO ESPECIAL (AE)	1.20.378-0 <input type="checkbox"/> N/A.
	TEL: +5511 - 3719 - 9666	FAX: +5511 - 3719 - 3908
	E-MAIL DO RESPONSÁVEL PELA CONFIRMAÇÃO DE MINUTAS DE CERTIFICAÇÃO: ding.xu@roche.com	
	<input checked="" type="checkbox"/> CERTIFICO QUE O E-MAIL INFORMADO ACIMA É VERIFICADO PERIODICAMENTE PELA EMPRESA E ASSUMO TER CIÊNCIA DE QUE AS CONFIRMAÇÕES DE MINUTA SÃO ENVIADAS PELO MESMO.	

03	SOLICITANTE EXCLUSIVAMENTE DISTRIBUIDOR/ ARMAZENADOR DEVE INFORMAR OS CAMPOS ABAIXO:	
	DATA DE CONCESSÃO DA AFE: / /	<input checked="" type="checkbox"/> N/A.
	ÚLTIMA RENOVAÇÃO DA AFE: RES. RE n.º , de / /	<input checked="" type="checkbox"/> N/A.
	ÚLTIMA RENOVAÇÃO DA AE: RES. RE n.º	<input checked="" type="checkbox"/> N/A.



Handwritten signature and initials.

Cópia

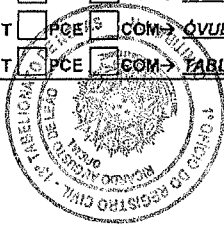
ANEXO I - DESCRIÇÃO DAS FORMAS FARMACÊUTICAS PARA FINS DE CERTIFICAÇÃO.

Instruções:

1. Deverão ser assinaladas as formas farmacêuticas para as quais a solicitante espera receber o certificado após a conclusão do processo. As formas farmacêuticas listadas estão de acordo com o Vocabulário Controlado de Formas Farmacêuticas. Caso a forma farmacêutica desejada não esteja listada abaixo, consulte primeiramente o guia, pois é prática da publicação citada, englobar várias formas farmacêuticas em uma mesma denominação.
2. Marque a caixa de seleção PEN caso exista um medicamento PENICILÍNICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
3. Marque a caixa de seleção CEF caso exista um medicamento CEFALOSPORÍNICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
4. Marque a caixa de seleção CAR caso exista um medicamento CARBAPENÊMICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
5. Marque a caixa de seleção MON caso exista um medicamento MONOBACTÂMICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
6. Marque a caixa de seleção HOR caso exista um medicamento HORMONAL para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
7. Marque a caixa de seleção CIT caso exista um medicamento CITOTÓXICO para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
8. Marque a caixa de seleção PCE caso exista um medicamento SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL para a forma farmacêutica em questão que deva ser certificado.
9. Marque a caixa de seleção COM caso existam medicamentos não enquadrados nas classes acima que devam ser certificados para a forma farmacêutica em questão.

SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

- | | | | | | | | | | | | | |
|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|--------------------------|-------|-----------------------------|
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | ADESIVOS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | ANÉIS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | BARRAS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | BASTÕES |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | CÁPSULAS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | CÁPSULAS MOLES |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | COMPRIMIDOS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | COMPRIMIDOS REVESTIDOS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | COMPRIMIDOS EFERVESCENTES |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | DISPOSITIVOS INTRA-UTERINOS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | FILMES |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | GLÓBULOS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | GOMAS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | GRANULADOS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | GRANULADOS EFERVESCENTES |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | GRANULADO REVESTIDO |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | IMPLANTES |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | PASTILHAS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | PÓS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | PÓS AEROSSÓIS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | PÓS EFERVESCENTES |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | RASURAS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | SABONETES |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | SUPOSITÓRIOS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | ÓVULOS |
| <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | COM → | TABLETES |

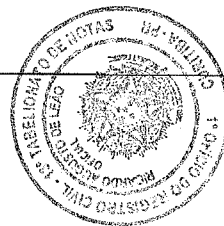


Handwritten signatures and initials

Cópia

09303

PRODUTOS ESTÉREIS	46	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ EMULSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	47	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ EMULSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	48	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ EMULSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	49	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ EMULSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	50	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ PÓS LIOFILIZADOS	
	51	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ PÓS COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	52	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ PÓS COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	53	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SOLUÇÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	54	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SOLUÇÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	55	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SOLUÇÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
		<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SOLUÇÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	56	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SUSPENSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	57	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SUSPENSÕES PARENTERAIS DE PEQUENO VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	58	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SUSPENSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM ESTERILIZAÇÃO TERMINAL	
	59	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SUSPENSÕES PARENTERAIS DE GRANDE VOLUME COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	60	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SOLUÇÕES COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	61	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ SUSPENSÕES COM PREPARAÇÃO ASSÉPTICA	
	62	<input type="checkbox"/> PEN	<input type="checkbox"/> CEF	<input type="checkbox"/> CAR	<input type="checkbox"/> MON	<input type="checkbox"/> HOR	<input type="checkbox"/> CIT	<input type="checkbox"/> PCE	<input type="checkbox"/> COM	→ POMADAS	
	GASES MEDICINAIS	60	<input type="checkbox"/> GASES								
	LÍQUIDOS CRIOGÊNICOS	61	<input type="checkbox"/> LÍQUIDOS CRIOGÊNICOS								



Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Jouneir'.

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES AO FORMULÁRIO DE PETIÇÃO DE CBPF PARA EMPRESAS NACIONAIS

ETAPA REALIZADA NA EMPRESA NACIONAL	PRODUTO	SUBSTÂNCIA ATIVA	FORMA FARMACÊUTICA	LINHA A SER CERTIFICADA	CLASSE DO MEDICAMENTO									
					PEN	CEF	CAR	MON	HOR	CIT	PCE	COM		
PARCELA DE INVESTIMENTO	BACTRIM	sulfametoxazol + trimetoprima	Suspensão	LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS - suspensões										
PARCELA DE INVESTIMENTO	BACTRIM F	sulfametoxazol + trimetoprima	Suspensão	LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS - suspensões									X	
PARCELA DE INVESTIMENTO	RIVOTRIL	clonazepam	Solução oral - gases	LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS - soluções										X



1.º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL E TABELIONATO DE NOTAS
 Curitiba, 19 JAN 2018
 Boi. RICARDO AUGUSTO DE LEÃO - Oficial
 BIANCA L. CAVALCANTE DE LEÃO - Escrivento
 KEITE FERNANDA DELAROSA - Escrivento
 RICILA ROSA DE ALMEIDA - Escrivento
 ANEISSA G. A. NUNES - Escrivento
 VINÍCIUS DE CASTILHO - Escrivento

[Handwritten signatures and initials]



ANEXO

EMPRESA: BIOMED PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES EIRELI - EPP
ENDERECO: AVENIDA PEDRO FREITAS, 1228
BAIRRO: VERMELHA CEP: 64018000 - TERESINA/PI
CNPJ: 06.881.482/0001-12
PROCESSO: 25351.063322/2014-21 AUTORIZ/MS: 1.01427.1
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: AURAMEDI FARMACEUTICA LTDA
ENDERECO: AVENIDA SEGUNDA AVENIDA, QUADRA 1B, LOTE 46, CONDOMINIO EMPRESARIAL VILLAGE
BAIRRO: CIDADE VERA CRUZ CEP: 74934605 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 19.442.190/0001-25
PROCESSO: 25351.987208/2016-73 AUTORIZ/MS: 1.15379.9
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: WA MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA
ENDERECO: RUA 14, S/N, ESQUINA COM AVENIDA 01, QUADRA 15, LOTE MODULOS 36 E 37, TÉRREO

BAIRRO: POLO EMPRESARIAL GOIAS CEP: 74985220 - APA-RECIDA DE GOIÂNIA/GO
CNPJ: 17.715.064/0001-71
PROCESSO: 25351.028059/2014-83 AUTORIZ/MS: 1.23638.8
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
ENDERECO: RUA FERNANDO LAMARCA, 255
BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 36092030 - JUIZ DE FORA/MG
CNPJ: 17.875.154/0003-91
PROCESSO: 25351.824641/2016-85 AUTORIZ/MS: 1.15095.7
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMBALAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
FABRICAR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO
REEMBALAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.686, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º. Indeferir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.
Art. 2º. Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
ENDERECO: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA 4.550
BAIRRO: SAO CRISTOVAO CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG
CNPJ: 60.665.981/0005-41
PROCESSO: 25351.001990/01-62
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 O documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, encaminhado pela empresa não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014

Total de Empresas : 4

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.687, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Cirúrgica Mais Produto Hospitalar Ltda. **CNPJ:** 63.701.031/0001-90
Endereço: Av. Paulo VI 22, Petrópolis
Município: Manaus **UF:** AM **CEP:** 69063-710
Autorização de Funcionamento: 1.111.416-1 **Expediente:** 1405199/16-1
Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.688, DE 30 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015,

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca UK Limited
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, SK10 2NA
País: Reino Unido
Empresa solicitante: Geozyme do Brasil Ltda. **CNPJ:** 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 **Expediente(s):** 1388986/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Endereço: Dr. Boehringer-Gasse 5-11, A-1121 Viena
País: Áustria
Empresa solicitante: Novartis Biocências S.A. **CNPJ:** 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 **Expediente(s):** 0028316/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: betainterferona 1b (extração, fermentação e purificação do pool G-75).

Empresa: Farmoquímica S/A **CNPJ:** 33.349.473/0003-10
Endereço: Rua Vivia Cláudio, 300, Jacaré
Município: Rio de Janeiro **UF:** RJ **CEP:** 20970-032
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6 **Expediente(s):** 1079426/15-3, 1079435/15-2 e 1079449/15-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, suspensões aerossol e xaropes.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, pastilhas e pós.
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Fleet Laboratories Limited
Endereço: 94 Rickmansworth Road, Watford, Hertfordshire, WD18 7JJ
País: Reino Unido
Empresa solicitante: Merck S.A. **CNPJ:** 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 **Expediente(s):** 170940/05-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Semissólidos não estéreis hormonais: géis (granel).

Empresa: Hypofarma - Instituto de Hypodermia e Farmácia Ltda. **CNPJ:** 17.174.657/0001-78
Endereço: Rua Dr. Irineu Marcellini 303, São Geraldo
Município: Ribeirão das Neves **UF:** MG **CEP:** 33805-330
Autorização de Funcionamento: 1.00.387-7 **Expediente(s):** 1022209/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: MSN Laboratories Private Limited (Formulations Division)
Endereço: Plot No. 42, Anrich Industrial Estate, Bollaram, Medak Dist-502 325, Telangana
País: Índia
Empresa solicitante: JC Pharma & Health Comércio, Exportação e Importação Ltda. **CNPJ:** 01.662.176/0001-71
Autorização de Funcionamento: 1.08.758-0 **Expediente(s):** 1889039/16-3 e 0825739/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados.
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Sterile Product Division)
Endereço: OPP HM, Bilekahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 076.
País: Índia
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. **CNPJ:** 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 **Expediente(s):** 1153556/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals, Inc.
Endereço: 6826 State Highway 12, Norwich, New York (NY) 13815.
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. **CNPJ:** 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 **Expediente(s):** 1145892/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda. **CNPJ:** 06.629.745/0001-09
Endereço: Avenida Brasil Norte, 1255, Cidade Jardim
Município: Anápolis **UF:** GO **CEP:** 75080-240
Autorização de Funcionamento: 1.01.402-4 **Expediente(s):** 0648026/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)
Produtos estéreis carbanepênicos: pós (com preparação asséptica).
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016070400024

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

009510

660 - 784

Autopoma Log

09505

[Handwritten signature]

[Handwritten signatures and notes]
JUN 2016, 784

009511

248

Pharma 208

09305



ANEXO

Empresa: Gefarma Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.309.478/0001-47	
Endereço: Avenida Maestro Anadeu Teixeira Correa, 16, Novo Mundo		
Município: Bom Jardim	UF: RJ	CEP: 28660-000
Autorização de Funcionamento: 1.08.110-0	Autorização Especial: 1.22.887-1	
Expediente(s): 0064168/17-5		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 707, DE 17 DE MARÇO 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 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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: Actavis Italy S.p.A.	
Endereço: Via Pasteur, 10 - 20014 Nerviano (MI)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 2303365/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	
Sólidos não estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Anderson-Brecon, Inc	
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Gilead Sciences Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 15.670.288/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.10.929-7	Expediente(s): 2474395/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Atlante Balas e Caramelos Ltda.	CNPJ: 54.360.508/0002-00	
Endereço: Rua Geraldo Bizuti, 280, Comendador Mário Dedini		
Município: Piracicaba	UF: SP	CEP: 13413-090
Autorização de Funcionamento: 1.00.602-9	Expediente(s): 2207747/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: pastilhas.		

Empresa Fabricante: BioMarin International Limited	
Endereço: Shanbally, Ringaskiddy, Co. Cork	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Collect Importação e Comércio Ltda.	CNPJ: 53.452.157/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.05.189-5	Expediente(s): 1852571/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC	
Endereço: 14 Schoonhouse Road - Somerset, New Jersey (NJ) 08873	
País: Estados Unidos da América.	
Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0	Expediente(s): 0181101/17-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós (granel).	

Empresa Fabricante: Hikma Italia S.p.A.	
Endereço: Viale Ceresa, 10 - 27100 Pavia (PV)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Opem Representação, Importadora, Exportadora e Distribuidora Ltda.	CNPJ: 38.909.503/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7	Expediente(s): 2104216/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).	

Empresa Fabricante: IDT Biologika GmbH	
Endereço: Am Pharmapark 06861 Dessau-Rosslau	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 2336725/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Laboratorios Leon Farma S.A.	
Endereço: Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina s/n, Villaquilambre - Leon.	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Alhaja S.A. Indústria Farmacêutica.	CNPJ: 48.344.725/0007-19
Autorização de Funcionamento: 1.03.517-5	Expediente(s): 2277348/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Lupin Limited.	
Endereço: Plot Nº15 B, Phase 1ª, Verna Industrial Area, Verna, Salcette, Goa-403722.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Medquímica Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 17.875.154/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.00.917-8	Expediente(s): 2546283/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH	
Endereço: Neurrath Ring 1, 51063 Köln - Cologne	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 2272942/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções (formulação).	

Empresa Fabricante: Patheon Inc.	
Endereço: 111 Consumers Drive, Whitby, Ontario L1N 5Z5	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Celgene Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 17.625.281/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.09.614-8	Expediente(s): 2223641/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Reero Gainesville LLC.	
Endereço: 1300 Gould Drive, Gainesville, Georgia (GA) 30504.	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Novartis Biotecnologias S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 2308600/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).	

Empresa Fabricante: Roche Farma S.A.	
Endereço: C/ Severo Ochoa, 15, Leganes 28914 Madrid	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 2282386/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Unichem Laboratories Ltd.	
Endereço: C-31, C-32, and D-10, Industrial Area, Meerut Road, Ghaziabad.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Unichem Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.399.786/0001-85
Autorização de Funcionamento: 1.05.049-4	Expediente(s): 0255168/17-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Vic Pharma Indústria e Comércio Ltda.	CNPJ: 39.032.974/0001-92	
Endereço: Rua Geraldo Rosa, 62 - Setor Industrial A		
Município: Taquaritinga	UF: SP	CEP: 15900-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.382-8	Expediente(s): 2063739/16-0, 2063697/16-1 e 2063656/16-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: pós.		
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		
Líquidos não estéreis: soluções.		

Handwritten signatures and notes at the bottom of the page, including "Stem 248" and "Jairão".

009512

Pharmaxima 206

146-147-247

09507



Nº 237, segunda-feira, 12 de dezembro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

27

ANEXO

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 1765462/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Anri Drugs Ltd.	
Endereço: Plot G-60, MIDC Area, Tarapur, Tal. - Palghar, District Thane, Maharashtra 401-506	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Cicelab Indústria Farmacêutica S/A	CNPJ: 03.485.572/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.05.423-2	Expediente(s): 2366376/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos	
Insumos Farmacêuticos Ativos obtidos por síntese química:	
cloridrato de ciprofloxacino.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.265, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa: Britne Comércio de Produtos e Equipamentos Hospitalares Ltda		CNPJ: 00.890.752/0001-75
Endereço: Travessa Manoel de Araújo, 473 - A - Telégrafo		
Município: Belém	UF: PA	CEP: 66.113-055
Autorização de Funcionamento: 1.03187-9	Expediente: 1317350/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos		

Empresa: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.		CNPJ: 44.734.671/0001-51
Endereço: Rodovia Itaipava-Lindóia nº S/N KM 14		
Município: Itaipava	UF: SP	CEP: 13974-900
Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1	Expediente(s): 0476143/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos		
Insumos Farmacêuticos Ativos obtidos por síntese química: ácido zalcitabivico, carbonato de lodenafila, citrato de fentanila, citrato de sufentanila, cloridrato de alfentanila monidratada, cloridrato de dexetropivacaína, cloridrato de dexroscopolina, cloridrato de levobupivacaína, cloridrato de petidina, cloridrato de remifentanila, cloridrato de ropivacaína, clorazepina, dantroleno sódico hemipentratado, decanoato de flutazina, decanoato de haloperidol, dispersido, efavirenz, emulsão de flutazina, etomidato, fentanila, fumarato de tenofovir		
desopropila, hemifumarato de quetiapina, lactato de biperideno, lamivudina, mesilato de inatnibe, olanzapina, ritonavir, saquinavir, sevelonitrato, zidovudina, cefepolina, citrato de sildenafila, difosfato de clofazima, leflunomida, lopinavir, riluzol e telcapano.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.266, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

Considerando o 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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Dangarvan Limited	
Endereço: Knocknacree, Dangarvan, Co. Waterford	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1959745/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: adesivos (até 4 embalagem primária).	
Sólidos não estéreis: comprimidos efervescentes.	

Empresa Fabricante: Excella GmbH	
Endereço: Nirmbergstrasse 12, Feucht - 90537	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 2404556/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos	
Insumos Farmacêuticos Ativos obtidos por síntese química (classe citotóxicos):	
Metotrexato.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.268, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa: Anavis Industrial Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 19.426.695/0001-04
Endereço: Av. Ibirapita N.º 518 parte - Jardim Pirajussara		
Município: Taboão da Serra	UF: SP	CEP: 06785-300
Autorização de Funcionamento: 1.11678-6	Expediente(s): 1928355/16-5; 1928395/16-4; 1928367/16-9; 1928381/16-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.		
Líquidos não estéreis: aerosóis, soluções, suspensões e xaropes.		
Semi-sólidos não estéreis: embalagem secundária.		
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.		
Produtos estéreis: embalagem secundária.		

Empresa Fabricante: Immunex Rhode Island Corporation	
Endereço: 40 Technology Way, West Greenwich, Rhode Island 02817	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda.	CNPJ: 18.774.815/0001-93
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0	Expediente(s): 1685894/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: panitumumab e evolocumab.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.267, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016,

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

Empresa Fabricante: Pfizer Health AB	
Endereço: Mariefredsvägen 27, Strängnäs, 64541	
País: Suécia	
Empresa Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 2281855/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: daltoparina sódica.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016121200027

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

Handwritten signatures and date: Junho 146, 147, 247

009513

Pharma 206

85-425

09503

[Handwritten signature]



MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
 EMPRESA: ETSUL TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA ARLINDO NATAL 040
 BAIRRO: UBERABA CEP: 81580460 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 86.046.828/0001-04
 PROCESSO: 25351.061438/55-71 AUTORIZ/MS: 3.01694.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
 EMPRESA: LUZQUIMICA PRODUTOS QUIMICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA SERRA DO RONCADOR 427
 BAIRRO: JD.BANDEIRANTES CEP: 86065590 - LONDRINA/PR
 CNPJ: 00.357.508/0001-41
 PROCESSO: 0001097 AUTORIZ/MS: 3.01938.3

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
 EMPRESA: HERMOGENES P DOS SANTOS PRODUTOS QUIMICOS
 ENDEREÇO: AV ALAN KARDEC 1503
 BAIRRO: PARQUE AVENIDA CEP: 87025000 - MARINGÁ/PR
 CNPJ: 72.205.784/0001-03
 PROCESSO: 5004994 AUTORIZ/MS: 3.01573.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
 EMPRESA: MKM PRODUTOS QUIMICOS LTDA
 ENDEREÇO: ESTRADA PARA YARA
 BAIRRO: YARA CEP: 86360000 - BANDEIRANTES/PR
 CNPJ: 73.549.750/0001-00
 PROCESSO: 8005897 AUTORIZ/MS: 3.02006.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
 EMPRESA: IND QUIM NOSSA SRA APARECIDA LTDA
 ENDEREÇO: R AURELIANO A DA SILVA 00600
 BAIRRO: JARDIM ITALIA CEP: 80000 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 76.035.930/0001-42
 PROCESSO: 250000180180 AUTORIZ/MS: 3.00426.8

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
 EMPRESA: ROSANGELA RIVABEN BELNIAK ME
 ENDEREÇO: EST COLONIA BALBINO CUNHA S
 BAIRRO: BOTTATUVA CEP: 83600000 - CAMPO LARGO/PR
 CNPJ: 85.039.014/0001-71
 PROCESSO: 2304094 AUTORIZ/MS: 3.01596.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
 EMPRESA: TRIO QUÍMICA IND. E COM. DE DET. LTDA
 ENDEREÇO: RUA JORGE LACERDA 1640
 BAIRRO: JD JUSSARA CEP: 85801390 - CASCAVEL/PR
 CNPJ: 77.882.116/0001-26
 PROCESSO: 25023.100002/00 AUTORIZ/MS: 3.02310.9

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
 EMPRESA: FARMITAL PRODS FTCOS LTDA
 ENDEREÇO: AV JOSE JOAQUIM SEABRA 00595
 BAIRRO: RIO PEQUENO CEP: 5364 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 43.999.069/0001-83
 PROCESSO: 250000370578 AUTORIZ/MS: 1.00789.6

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1225451/16-7.
 EMPRESA: FARMITAL PRODS FTCOS LTDA
 ENDEREÇO: AV JOSE JOAQUIM SEABRA 00595
 BAIRRO: RIO PEQUENO CEP: 5364 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 43.999.069/0001-83
 PROCESSO: 250001382982 AUTORIZ/MS: 2.00682.3

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1226477/16-6.
 EMPRESA: SUMITOMO CORPORATION DO BRASIL S/A
 ENDEREÇO: AVENIDA PAULISTA, Nº 949, 1º ANDAR
 BAIRRO: BELA VISTA CEP: 01311100 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 60.492.212/0001-65
 PROCESSO: 250001543592 AUTORIZ/MS: 2.01738.4

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1226525/16-0.
 EMPRESA: FAGAN SA INDS REUNIDAS
 ENDEREÇO: R FRANCISCO PEREIRA 00426
 BAIRRO: V GALVAO CEP: 7000 - GLUARULHOS/SP
 CNPJ: 31.116.791/0001-43
 PROCESSO: 250001355478 AUTORIZ/MS: 1.00831.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:
 Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1246104/16-1

Total de Empresas: 28

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.654, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda. CNPJ: 00.331.788/0012-71
 Endereço: Via Vicinal Antônio Sarti, 540, Vila Industrial
 Município: Sertãozinho UF: SP CEP: 14175-350
 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3 Expediente(s): 1127630/14-4
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Gases medicinais; envase.

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda. CNPJ: 00.331.788/0006-23
 Endereço: Estrada da Boa Esperança, 650 - Parte, Bom Pastor
 Município: Belford Roxo UF: RJ CEP: 26110-120
 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3 Expediente(s): 0038204/15-3 e 0038286/15-8
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Gases medicinais;
 Líquidos criogênicos medicinais.

Empresa: Antibióticos do Brasil Ltda. CNPJ: 05.439.635/0001-03
 Endereço: Rodovia Professor Zeferino Vaz (SP-332), Km 135, Itapavussu.
 Município: Cosmópolis UF: SP CEP: 13150-000
 Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2 Expediente(s): 1342574/16-9, 1342563/16-3, 1342617/16-6, 1342591/16-9, 1342729/16-6 e 1342605/16-2
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica).
 Produtos estéreis: embalagem secundária.
 Sólidos não estéreis cefalosporínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.
 Líquidos não estéreis cefalosporínicos: soluções e suspensões.
 Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited, Unit - III
 Endereço: Survey No. 313 and 314, Bachupally Village, Outhubullapur Mandal, Ranga Reddy Dist.
 País: Índia
 Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33

Autorização de Funcionamento: 1.02310-1 Expediente(s): 1096687/15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa: Fundação Baiano de Pesquisa Científica e Desenvolvimento Tecnológico, Pórcimento e Distribuição de Medicamentos-BAHIA-FARMA
 Endereço: Acesso II BR 324 nº 1241 - Cia Sul
 Município: Simões Filho UF: BA CEP: 43700-000
 Autorização de Funcionamento: 1.09.883-7 Expediente(s): 0915509/15-1
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Bausch & Lomb Incorporated
 Endereço: 8500 Hidden River Parkway, Tampa, Florida (FL) 33637
 País: Estados Unidos da América
 Empresa solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda. CNPJ: 33.173.097/0002-74
 Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9 Expediente(s): 0513081/15-6
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH
 Endereço: Kantstrasse 2, 33790 Halle/Westfalen
 País: Alemanha
 Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18
 Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 0948854/15-5
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Produtos estéreis citotóxicos (granul): pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Bayer S.A.
 Endereço: Edifício 1 y 3; Calle 8 entre 3 y 5; Edifício 2: Calle 3 y Calle del Canal - Parque Industrial Pilar - Provincia Buenos Aires.
 País: Argentina
 Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15
 Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 0103683/14-1 e 0104257/14-2
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
 Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos efervescentes e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC
 Endereço: 2725 Scherer Drive North, Saint Petersburg FL 33716
 País: Estados Unidos da América
 Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A. CNPJ: 55.980.684/0001-27

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016062700037

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 notes]
 Item 85,425
 Jairo



RESOLUÇÃO-RE Nº 2.969, DE 9 DE NOVEMBRO DE 2017

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

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: J.R.D. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 03.869.526/0001-09 - AUTORIZAÇÃO: 1027899
ENDEREÇO: RUA URUANA 1415
MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 1237379-17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Soluções; Xaropes; Líquidos não estéreis (Embalagem primária); Óleos

EMPRESA: J.R.D. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 03.869.526/0001-09 - AUTORIZAÇÃO: 1027899
ENDEREÇO: RUA URUANA 1415
MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 2080059-17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Pós

EMPRESA: J.R.D. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 03.869.526/0001-09 - AUTORIZAÇÃO: 1027899
ENDEREÇO: RUA URUANA 1415
MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - EXPEDIENTE(S): 2086293-17-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis; Pomadas

EMPRESA: Cyclopet Radiofarmacos Ltda - CNPJ: 09.225.881/0001-13 - AUTORIZAÇÃO: 1097771
ENDEREÇO: Cezimando Dias Paredes, 367
MUNICÍPIO: CURITIBA - UF: PR - EXPEDIENTE(S): 0027050/17-4

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Flúidos oxiglicose (18F) - Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0003-65 - AUTORIZAÇÃO: 1002351
ENDEREÇO: RODOVIA JORNALISTA FRANCISCO AGUIRRE PROENÇA, KM 08
MUNICÍPIO: HORTOLÂNDIA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0861138/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária); Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Cápsulas Mole; Granulados; Pastilhas; Pós; Pós Efervescentes
Sólidos não estéreis (Citotóxicos); Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas
Sólidos não estéreis (Embalagem secundária).

EMPRESA: FARMÁCIA E LABORATÓRIO HOMEOPÁTICO ALMEIDA PRADO LTDA - CNPJ: 60.862.208/0001-41 - AUTORIZAÇÃO: 1002669
ENDEREÇO: PRAÇA BENEDITO CALIXTO Nº 129/133
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1787756/17-3 - 1787713/17-0 - 1787769/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos; Glóbulos; Pós; Supositórios; Ovais

EMPRESA: FARMÁCIA E LABORATÓRIO HOMEOPÁTICO ALMEIDA PRADO LTDA - CNPJ: 60.862.208/0001-41 - AUTORIZAÇÃO: 1002669
ENDEREÇO: PRAÇA BENEDITO CALIXTO Nº 129/133
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1787713/17-0 - 1787756/17-3 - 1787769/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis; Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA: FARMÁCIA E LABORATÓRIO HOMEOPÁTICO ALMEIDA PRADO LTDA - CNPJ: 60.862.208/0001-41 - AUTORIZAÇÃO: 1002669
ENDEREÇO: PRAÇA BENEDITO CALIXTO Nº 129/133
MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1787769/17-5 - 1787713/17-0 - 1787756/17-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Soluções; Tinturas

EMPRESA FABRICANTE: GLAXO SMITHKLINE MÉXICO S.A DE C.V.
ENDEREÇO: CALZADA MÉXICO-XOCHIMILCO Nº 4900, COL. SAN LORENZO HUÍPULCO, MÉXICO DF, C.P. 14370 - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0259
EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10
AUTORIZAÇÃO: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0500769/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos; Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: GLAXO SMITHKLINE MÉXICO S.A DE C.V.
ENDEREÇO: CALZADA MÉXICO-XOCHIMILCO Nº 4900, COL. SAN LORENZO HUÍPULCO, MÉXICO DF, C.P. 14370 - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0259
EMPRESA SOLICITANTE: GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - CNPJ: 33.247.743/0001-10
AUTORIZAÇÃO: 1001071 - EXPEDIENTE(S): 0500779/17-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: BAYER OY
ENDEREÇO: PANSIONHE 47, 20210, TURKU - PAÍS: FINLÂNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0092
EMPRESA SOLICITANTE: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15
AUTORIZAÇÃO: 1070568 - EXPEDIENTE(S): 2209652/16-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Dispositivos Intrauterinos

EMPRESA FABRICANTE: FAMAR A.V.E.
ENDEREÇO: 48TH KM NATIONAL ROAD ATHENS - LAMIA - AVLONA ATIKHI, 19011 - PAÍS: GRÉCIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0222

EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30
AUTORIZAÇÃO: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0912902/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: FRESENIUS KABI ONCOLOGY LTD.
ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI, TEHSIL NALAGARH DISTT SOLAN, HIMACHAL PRADES - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0236
EMPRESA SOLICITANTE: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0001-04
AUTORIZAÇÃO: 1000410 - EXPEDIENTE(S): 0698773/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos Revestidos; Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: FRESENIUS KABI ONCOLOGY LTD.
ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI, TEHSIL NALAGARH DISTT SOLAN, HIMACHAL PRADES - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0236
EMPRESA SOLICITANTE: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0001-04
AUTORIZAÇÃO: 1000410 - EXPEDIENTE(S): 1736226/17-1
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos); Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GENZYME IRELAND LIMITED
ENDEREÇO: IDA INDUSTRIAL PARK, OLD KILMEADEN ROAD, WATERFORD - PAÍS: IRLÂNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0253

EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57
AUTORIZAÇÃO: 1013003 - EXPEDIENTE(S): 2086504/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Embalagem secundária); Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: CATALENT GERMANY EBERBACH GMBH
ENDEREÇO: GAMMELSBACHER STRASSE 2, D-69412 EBERBACH BADEN - PAÍS: ALEMÂNHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0518

EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30
AUTORIZAÇÃO: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0668715/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granulados); Cápsulas Mole

EMPRESA FABRICANTE: GENZYME CORPORATION
ENDEREÇO: 1125 PLEASANT VIEW TERRACE, RIDGEFIELD, NJ 07657 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0678
EMPRESA SOLICITANTE: GENZYME DO BRASIL LTDA - CNPJ: 68.132.950/0001-03
AUTORIZAÇÃO: 1025438 - EXPEDIENTE(S): 0301032/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Granulados); Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINE FRANCESCO
ENDEREÇO: VIA VECCHIA DEL PINOCCHIO, 22 - 60131 ANCONA - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0749
EMPRESA SOLICITANTE: APSEN FARMACÉUTICA S/A - CNPJ: 62.462.015/0001-20
AUTORIZAÇÃO: 1001188 - EXPEDIENTE(S): 0795621/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: M.R. PHARMA S.A.
ENDEREÇO: ESTADOS UNIDOS Nº 5105, LOCALIDAD EL TRIANGULO (1349), MALVINAS ARGENTINAS, DE LA PROVINCIA DE BUENOS AIRES - PAÍS: ARGENTINA - CÓDIGO ÚNICO: A.0387
EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16
AUTORIZAÇÃO: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 2528882/16-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: NOVARTIS PHARMA STEIN AG
ENDEREÇO: SCHAFFHAUSERSTRASSE, CH-4332 STEIN - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0433
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30
AUTORIZAÇÃO: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0873674/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis; Adesivos; Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Cápsulas Mole

EMPRESA FABRICANTE: NOVARTIS PHARMA STEIN AG
ENDEREÇO: SCHAFFHAUSERSTRASSE, CH-4332 STEIN - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0433
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIOCIÊNCIAS S.A - CNPJ: 56.994.502/0001-30
AUTORIZAÇÃO: 1000685 - EXPEDIENTE(S): 0874780/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Pós com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Pós com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: ORION CORPORATION, ORION PHARMA
ENDEREÇO: ORIONINTIE 1, FI-02200, ESPOO - PAÍS: FINLÂNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0468
EMPRESA SOLICITANTE: ABBVIE FARMACÉUTICA LTDA. - CNPJ: 15.800.545/0001-50
AUTORIZAÇÃO: 1098607 - EXPEDIENTE(S): 0092258/17-7
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV
ENDEREÇO: RIJKSWEG, 12 - 2870 PUURS - PAÍS: BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0493
EMPRESA SOLICITANTE: WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 61.072.393/0001-33
AUTORIZAÇÃO: 1021001 - EXPEDIENTE(S): 1592422/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios); Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
Produtos estéreis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: PFIZER MANUFACTURING BELGIUM NV
ENDEREÇO: RIJKSWEG, 12 - 2870 PUURS - PAÍS: BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0493
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS PFIZER LTDA - CNPJ: 46.070.868/0036-99
AUTORIZAÇÃO: 1002166 - EXPEDIENTE(S): 1592462/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis; Pós Liofilizados; Soluções com Preparação Asséptica; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: EGIS PHARMACEUTICALS PLC
ENDEREÇO: H1165 - BUDAPEST, BÖKENYFOLDI ÚT 118-120 - PAÍS: HUNGRIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0976
EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84

009514

425 Pharma 206

09309

[Handwritten signature]

[Handwritten signatures and initials]

009516

253 - 254 - 306 - 311 - 464

756

009311

Prurama 200



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.937, DE 1º DE NOVEMBRO DE 2017

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: NOVARTIS BIOCIENTIAS S/A - CNPJ: 56.994.502/0098-62 - AUTORIZ/MS: 1000685
ENDERECO: Av. Ibitirama, 518
MUNICIPIO: TABOÃO DA SERRA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0181071-17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

GERÊNCIA-GERAL DE PORTOS, AEROPORTOS, FROTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.938, DE 1º DE NOVEMBRO DE 2017

O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 999, de 19 de junho de 2017, aliado ao disposto no 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 ainda amparado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO

ANEXO

EMPRESA: BATISTA E ROSALVO LTDA - ME
ENDERECO: RUA FILETO PIRES, Nº 1331
BAIRRO: COLÔNIA
MUNICIPIO: ITACOAÍARA
UF: AM
CEP: 69.100-155
CNPJ: 21.860.467/0001-81
PROCESSO: 25351.569479/2017-00 (EXP: 2089794/17-4)
AUTORIZ/MS: 9.08174-7
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano a bordo de aeronaves, embarcações, veículos terrestres que operam transporte coletivo internacional de passageiros.

EMPRESA: T. F. SUZUKI EIRELI - ME
ENDERECO: AV. LEONARDO DE CARVALHO CASTELO BRANCO - ANEXO AO AEROPORTO SALA AZUL 002
BAIRRO: SÃO JUDAS TADEU
MUNICIPIO: PARNAÍBA
UF: PI
CEP: 64.206-260
CNPJ: 17.708.653/0011-02
PROCESSO: 25754.333429/2017-03 (EXP: 1188732/17-0)
AUTORIZ/MS: 9.08134-9
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção e descontaminação de superfícies de Aeronaves, Veículos Terrestres em trânsito por estações e passagens de fronteira. Embarcações, terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso público e estação e passagem de fronteiras.

EMPRESA: HIGI SERV LIMPEZA E CONSERVAÇÃO S/A
ENDERECO: RUA AMARO DE SANTA RITA, Nº 167 - LOTE 001
BAIRRO: FANNY
MUNICIPIO: CURITIBA
UF: PR
CEP: 81.030-230
CNPJ: 78.570.397/0006-59
PROCESSO: 25743.573797/2017-53 (EXP: 2096613/17-0)
AUTORIZ/MS: 9.08176-4
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: BRASÁGUA - TRATAMENTO DE ÁGUA E EFLUENTES DO BRASIL LTDA - EPP
ENDERECO: RUA PRESIDENTE BERNARDES, Nº 2736-A
BAIRRO: CENTRO
MUNICIPIO: CASCAVEL
UF: PR
CEP: 85.810-130
CNPJ: 05.345.846/0001-87
PROCESSO: 25743.533666/2017-12 (EXP: 1996218/17-5)
AUTORIZ/MS: 9.08164-2
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

EMPRESA: APLIQUIM EQUIPAMENTOS E PRODUTOS QUÍMICOS LTDA - EPP
ENDERECO: AV. IRENE KARCHER, 1201
BAIRRO: BETEL
MUNICIPIO: PAULÍNIA
UF: SP
CEP: 13.140-000
CNPJ: 54.097.159/0002-86
PROCESSO: 25759.495373/2017-71 (EXP: 1843897/17-1)
AUTORIZ/MS: 9.08183-6
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de Aeronaves, Veículos Terrestres em trânsito por estações e passagens de fronteira, Embarcações, terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais alfandegados de uso público e estações e passagens de fronteira.

EMPRESA: SEAMEDICAL SERVIÇOS DE SAÚDE LTDA - EPP
ENDERECO: AV. ALMIRANTE COCHRANE, NR 194 - CONJ 51, SALA B
BAIRRO: APARECIDA
MUNICIPIO: SANTOS
UF: SP
CEP: 11.040-002
CNPJ: 28.036.638/0001-00
PROCESSO: 25759.544462/2017-59 (EXP: 2014366/17-4)
AUTORIZ/MS: 9.08189-0
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de atendimento médico, ou comércio de materiais e equipamentos médico-hospitalares nas áreas portuárias, aeroportuárias e pontos de passagem de fronteiras.

EMPRESA: MAXIMUS SERVIÇOS MARÍTIMOS LTDA - EPP
ENDERECO: PRAÇA GETULIO VARGAS, Nº 35, SALA 415, EDIFÍCIO JUSMAR
BAIRRO: CENTRO
MUNICIPIO: VITÓRIA
UF: ES
CEP: 29.010-925
CNPJ: 09.073.566/0001-18
PROCESSO: 25748.612528/2017-70 (EXP: 2154822/17-6)
AUTORIZ/MS: 9.08191-5
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

EMPRESA: LUIZA MAJURE LAZARO 97817210578 - ME
ENDERECO: RUA LUIZA DOS SANTOS VICENTE, S/Nº
BAIRRO: CAXIAS DO SUL
MUNICIPIO: VIANA
UF: ES
CEP: 29.136-387
CNPJ: 18.290.891/0001-23
PROCESSO: 25748.610602/2017-13 (EXP: 2151386/17-4)
AUTORIZ/MS: 9.08190-1
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em embarcações, veículos terrestres em trânsito por estações e passagens de fronteira, aeronaves, terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso misto e estações e passagens de fronteira.

EMPRESA: SANDRO BORGES DA ROSA - EPP
ENDERECO: AVENIDA INTERPRAIAS, Nº 641
BAIRRO: OÁSIS
MUNICIPIO: TRAMANDAÍ
UF: RS
CEP: 95.590-000
CNPJ: 14.040.948/0001-85
PROCESSO: 25751.616415/2017-94 (EXP: 2160195/17-0)
AUTORIZ/MS: 9.08192-9
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: ORBITAL SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTE AEREO LTDA

ENDERECO: AV. TENENTE FEDERICO GUSTAVO DOS SANTOS, S/N - PRAÇA GAGO COUTINHO
BAIRRO: SÃO CRISTÓVÃO
MUNICIPIO: SALVADOR
UF: BA
CEP: 41.500-035
CNPJ: 05.007.113/0010-23
PROCESSO: 25742.499016/2017-61 (EXP: 1859394/17-1)
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção e descontaminação de superfície de aeronaves, veículos terrestre em trânsito por estações e passagens de fronteira, embarcações, terminais portuários e aeroportuários de cargas e viajantes, terminais aduaneiros de uso público e estação e passagem de fronteiras.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.949, DE 3 DE NOVEMBRO DE 2017

O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados, Substituto, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 999, de 19 de junho de 2017, aliado ao disposto no 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 ainda amparado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 346, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Autorização Especial (AE) de empresas que presta serviço de armazenagem de substâncias e de medicamentos sob controle especial em recintos alfandegados, em conformidade com o disposto no anexo.

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

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: ARMAZENS GERAIS AGRÍCOLA LTDA
AUTORIZ/MS: 9.0818-7
CNPJ: 21.378.906/0001-14
PROCESSO Nº: 25761.521413/2017-07
ENDERECO: AVENIDA PROJETADA PS, Nº 333
BAIRRO: AEROPORTO
MUNICIPIO: VARGINHA
UF: MG
CEP: 37.031-090
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Autorização Especial (AE) de empresas que presta serviço de armazenagem de substâncias e de medicamentos sob controle especial em recintos alfandegados

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.950, DE 3 DE NOVEMBRO DE 2017

O Gerente-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados, Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 999, de 19 de junho de 2017, aliado ao disposto no 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 ainda amparado pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 346, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Indeferir o pleito de Concessão de Autorização de Funcionamento de Empresas em conformidade com o disposto no anexo.

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

MARCUS AURÉLIO MIRANDA DE ARAÚJO

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: STOLTHAVEN SANTOS LTDA
CNPJ: 51.979.359/0001-93
PROCESSO Nº: 25767.281110/2017-67 (0961722/17-1)
ENDERECO: RUA AUGUSTO SCARABOTO Nº 215
BAIRRO: ALEMÓIA
MUNICIPIO: SANTOS
UF: SP
CEP: 11095-500
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene, perfumes e matérias-primas que os integram em recintos alfandegados.

MOTIVO: Por não atender os critérios de Boas Práticas de Armazenagem de Mercadorias sob Vigilância Sanitária previstos nos itens 6.1.1 e 6.3.5 do Anexo III-I da RDC nº 346/2002.
MATRIZ
EMPRESA: STOLTHAVEN SANTOS LTDA
CNPJ: 51.979.359/0001-93
PROCESSO Nº: 25767.281105/2017-81 (0961669/17-1)
ENDERECO: RUA AUGUSTO SCARABOTO Nº 215
BAIRRO: ALEMÓIA
MUNICIPIO: SANTOS
UF: SP
CEP: 11095-500
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de alimentos em recintos alfandegados.

MOTIVO: Por não atender os critérios de Boas Práticas de Armazenagem de Mercadorias sob Vigilância Sanitária previstos nos itens 6.1.1 e 6.3.5 do Anexo III-I da RDC nº 346/2002.

Handwritten signatures and notes: 'Items 253, 254, 306, 311, 464, 756' and a signature 'Joviano'.

009517

M.

~~009312~~

J

M.

J. J. Jones

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	Descrto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017 - Licitação: 46/2017 - PR Fornecedor: 580 - Altermed Material Médico Hospitalar Ltda. Data da Homologação:</p>									
6	04-06-4164	Acetato de Ciprotterona - 50 mg - compr ()	União Química	UND	300,000	0,0000	1,8200	546,00	Venceu
19	04-06-1930	Acido acetilsalicílico 500 mg - compr. ()	Imec	UND	5.600,000	0,0000	0,0295	165,20	Venceu
49	04-06-1943	Amicacina 250 mg 2 ml inj. ()	Blau	AMP	280,000	0,0000	1,6562	463,74	Venceu
121	04-06-1827	Brometo de n-butilescolamina 6,67 mg + Dipirona 333,4 mg - 20 ml gotas ()	NeoQuímica-Brain	AMP	10.000,000	0,0000	5,0800	50.800,00	Venceu
122	04-06-1970	Brometo de pinavério 100 mg compr. ()	TEUTO	UND	50.456,000	0,0000	0,4790	24.168,42	Venceu
151	04-06-2644	Carbonato de cálcio 600 mg +vitamina D 200UI - compr. ()	Imec	UND	238.000,000	0,0000	0,0849	20.206,20	Venceu
159	04-06-2645	Carvedilol 12,5 mg - compr ()	Torrent	UND	252.000,000	0,0000	0,0970	24.444,00	Venceu
160	04-06-4282	Carvedilol 25 mg - comp ()	Torrent	UND	23.688,000	0,0000	0,1340	3.174,19	Venceu
162	04-06-0010	Carvedilol 6,25mg ()	Torrent	UND	315.924,000	0,0000	0,0770	24.326,15	Venceu
170	04-06-1982	Ceftriaxona 1 g. EV. c/diluyente inj. ()	Blau	AMP	22.288,000	0,0000	1,2290	27.391,95	Venceu
203	46-01-0018	Citalopram 20mg - compr. ()	Torrent	UND	713.000,000	0,0000	0,1120	79.856,00	Venceu
210	46-01-0021	Clonazepam 0,5 mg compr. ()	Geolab	UND	82.100,000	0,0000	0,0456	3.743,76	Venceu
236	46-01-0141	Cloridrato de Donepezila 10 mg - compr ()	Torrent	UND	5.040,000	0,0000	0,2900	1.461,60	Venceu
314	46-01-0122	Diazepam 10 mg 2 ml inj. ()	Sanitisa	AMP	4.648,000	0,0000	0,4810	2.235,69	Venceu
320	04-06-2015	Diclofenaco potassico 75 mg inj. ()	Teuto	AMP	6.000,000	0,0000	0,6450	3.870,00	Venceu
351	04-06-2509	Dozolamida + Timolol 20+5mg/ml-sol. oftalmica - 5ml ()	Teuto	FR	100,000	0,0000	13,4000	1.340,00	Venceu
364	04-06-2313	Enantato de noretisterona 50 mg. + valerato de estradiol 5 mg. 1 ml. inj. ()	Cifarma-Mabra	AMP	2.000,000	0,0000	5,8900	11.780,00	Venceu
371	04-06-1921	Espironolactona 100 mg - comprimidos. ()	Hipolabor	UND	7.000,000	0,0000	0,4424	3.096,80	Venceu
416	04-06-4291	Fluticasona 250 mcg- spray - 60 doses ()	GSK	FR	30,000	0,0000	75,0618	2.251,85	Venceu
424	04-06-3150	Fumarato Formoterol 12mcg cápsulas + refil ()	Mantecorp	Dose	1.000,000	0,0000	0,4680	468,00	Venceu
439	04-06-2192	Gliclazida 30 mg - compr. ()	Torrent	UND	3.000,000	0,0000	0,1180	354,00	Venceu
458	04-06-2065	Hidrocortisona, succinato sódico,500 mg + diluyente amp. ()	União Química	AMP	6.500,000	0,0000	4,4200	28.730,00	Venceu
478	04-06-2072	Isossorbida 10 mg compr. ()	E.M.S	UND	3.000,000	0,0000	0,2453	735,90	Venceu
511	04-06-3051	Lidocaina a 2% com bitartrato de norepinefrina 1:50.000, caixa c/ 50 tubetes de 1,8 ml cada. ()	Cristalia	CX	100,000	0,0000	46,9247	4.692,47	Venceu
513	04-06-2081	Lincomicina 600 mg. 2 ml. inj. ()	NeoQuímica-Brain	AMP	50,000	0,0000	4,5000	225,00	Venceu
549	04-06-3121	Mesalazina 400mg - compr. ()	NeoQuímica-Brain	UND	3.000,000	0,0000	0,4320	1.296,00	Venceu
563	46-01-0079	Mirtazapina 30mg. compr. ()	Torrent	UND	30.000,000	0,0000	0,8500	25.500,00	Venceu
585	04-06-2115	Nitrofurazona 2 mg/gr 30 g. pomada ()	NeoQuímica-Brain	BISN	100,000	0,0000	5,9259	592,59	Venceu
589	04-06-2117	Noretisterona 0,35 mg. cart c/ 35 compr. ()	Biolab	CART	640,000	0,0000	5,7470	3.678,08	Venceu
595	04-06-3139	Óleo Mineral - 100ml ()	Mariol	UND	4.158,000	0,0000	1,7090	7.106,02	Venceu
650	04-06-3148	Prednisolona 20mg - compr ()	HYPERMARCAS	UND	35.476,000	0,0000	0,3010	10.678,28	Venceu

009519

0931

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	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR Data da Homologação: <i>09/03/2018</i></p> <p>Fornecedor: 580 - Altermed Material Médico Hospitalar Ltda.</p>									
670	04-06-2663	Protetor solar bloqueador (gel) FPS 30 oil free, (sem óleo) ideal para peles normais e oleosas, não contém PABA, não sai na água, bolqueta 96,7% dos raios UVB, não obstrui os poros, uso adulto, proteção imediata, 100g ()	Cosmoderma	FR	50,000	0,0000	12,9500	647,50	Venceu
678	04-06-4179	Psyllium plantago pó - sachê 5,8 g ()	Natulab	UND	17.000,000	0,0000	0,6167	10.483,90	Venceu
699	04-06-2150	Salbutamol 2 mg - compr. ()	GSK	UND	300,000	0,0000	0,1816	54,48	Venceu
700	04-06-4157	Salmeterol + Fluticasona 25 mcg + 125 mcg - Spray ()	GSK	Dose	2.688,000	0,0000	0,7934	2.132,66	Venceu
701	04-06-4158	Salmeterol - Fluticasona 25 mcg + 250 mcg - Spray ()	GSK	Dose	2.696,000	0,0000	1,2841	3.461,93	Venceu
702	04-06-4159	Salmeterol + Fluticasona 50 mcg + 100 mcg c/ inalador ()	GSK	Dose	1.000,000	0,0000	1,3321	1.332,10	Venceu
772	46-01-0139	Valproato de sódio + Ácido valpróico CR 300 mg - compr. ()	Torrent	UND	4.000,000	0,0000	0,7200	2.880,00	Venceu
775	46-01-0200	Valproato de sódio 300 mg - compr ()	Torrent	UND	3.000,000	0,0000	0,5150	1.545,00	Venceu
786	46-01-0170	Venlafaxina 150 mg - cáps. ()	Torrent	UND	71.372,000	0,0000	1,0800	77.081,76	Venceu
787	46-01-0117	Venlafaxina 37,5 mg compr. ()	Torrent	UND	9.477,000	0,0000	0,3800	3.601,26	Venceu
					Total do Fornecedor ----->			472.598,48	

009520

09315

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

[Handwritten signatures and initials]

Autormed

009522

49.170

49,170,
Blau

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation,2005-2009
For Evaluation Only.

09317
yf

Nº 6, segunda-feira, 11 de janeiro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

127

País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Maquet do Brasil Equipamentos Médicos Ltda	CNPJ: 06.028.137/0001-30
Autorização de Funcionamento: 8.02.591-1	
Expediente(s): 0797077/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais e equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

Empresa Fabricante: Shanghai Kohden Medical Electronic Instrument Corp	
Endereço: 567 Huancheng Bei Road, Fengxian, Shanghai, 201401	
País: China	
Empresa solicitante: Nihon Kohden Brasil Importação, Exportação e Comércio de Equipamentos Médicos Ltda	CNPJ: 14.365.637/0001-96
Autorização de Funcionamento: 8.09.146-9	
Expediente(s): 0403856/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 29, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta 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 Nº29 de 21 de julho de 2015, da no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa: Odontopan Equipamentos Médicos e Odontológicos Ltda. CNPJ: 00.730.538/0001-51	
Endereço: Rua Goiás, 393	
Bairro: Jardim dos Estados	CEP: 79.020-100
Município: Campo Grande	UF: MS
Autorização de Funcionamento: 8.00.916-1	
Expediente(s): 0946947/14-8	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Osteon Comércio Importação e Exportação de Produtos Hospitalares Ltda CNPJ: 10.591.513/0001-78	
Endereço: Rua Valparaíso, 876	
Bairro: Jardim Botânico	CEP: 90.690-300
Município: Porto Alegre	UF: RS
Autorização de Funcionamento: 8.05.747-0	
Expediente(s): 0044831/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

RESOLUÇÃO - RE Nº 30, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta 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 Nº29 de 21 de julho de 2015, da no DOU de 23 de julho de 2015, e suas alterações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa: Olidéf CZ Ind Com Aparelhos Hospitalares Ltda CNPJ: 55.983.274/0001-30	
Endereço: Avenida Patriarca, 2223	
Bairro: Vila Virgínia	CEP: 14031-580
Município: Ribeirão Preto	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.02.271-8	
Expediente(s): 0265177/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 31, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta 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 Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016011100127

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: DSM Sinochem Pharmaceuticals Spain S.A.	
ENDEREÇO: Pol. Ind. Urvasa, c/Ripollés, 2. Sta. Perpètua de Mogoda, Barcelona, E-08130	
PAÍS: Espanha	
Empresa solicitante: Laboratório Teuto Brasil Ltda	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autorização de funcionamento nº: 1.00.370-7	
Expediente nº: 0843872/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos): Cefalexina monoidratada (etapa de síntese enzimática)	

Empresa Fabricante: Zhejiang Tiantai Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Fengze Road Nº 588, Tiantai, Zhejiang Province - 317200	
País: China	
Empresa Solicitante: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 06.629.745/0001-09
Autorização de Funcionamento: 1.01.402-4	
Expediente: 1124029/14-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese: fosfato de clindamicina (etapas de síntese química)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 32, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta 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 Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015 e suas atualizações;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Razão Social: Helianto Farmacêutica Ltda		CNPJ: 04.506.487/0001-30
Endereço: Avenida José Abbas Casseb, Nº135		
Bairro: Dist. Ind. Ulisses Guimarães	CEP: 15.092-609	
Município: São José do Rio Preto	UF: SP	
Autorização de Funcionamento: 2.03.426-9		
Expediente s: 0660058/15-1 e 0660072/15-7		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes Líquidos e semissólidos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 33, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta 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 Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa fabricante: Acino AG	
Endereço: Am Windfeld 35, 83714 Miesbach	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	
Expediente(s): 0962369/12-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: adesivos	

Empresa Fabricante: AstraZeneca AB	
Endereço: Gärtunavägen, Södertälje, 15185	
País: Suécia	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	

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

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

670 009523
ALTERADO
VENIDO

670



Cosmoderma

80

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 22, segunda-feira, 2 de fevereiro de 2015

Expediente nº: 0182119/12-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico da classe de risco II, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 270, DE 29 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações; considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa: Ringel Medical Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 12.417.472/0001-23
Endereço: Avenida Cosme Ferreira, Galpão D	
Nº: 1877	Bairro: Aleixo CEP: 69.083-000
Município: Manaus	UF: AM
Autorização de Funcionamento nº: 8.09744-4	
Expediente nº: 0016069/14-5	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Distribuidora Ringel Ltda	CNPJ: 00.525.580/0001-30
Endereço: Avenida Cosme Ferreira	
Nº: 1877	Bairro: Aleixo CEP: 69.083-000
Município: Manaus	UF: AM
Autorização de Funcionamento nº: 8.02028-7	
Expediente nº: 0905340/13-9	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Ilkmed Comércio de Materiais Hospitalares Ltda.	CNPJ: 07.668.083/0001-30
Endereço: Rua José de Alencar, sala 901 e cobertura	
Nº: 521	Bairro: Menino Deus CEP: 90.880-481
Município: Porto Alegre	UF: RS
Autorização de Funcionamento nº: 8.02968-8	
Expediente nº: 0474681/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Improtec Comércio de Material Cirúrgico Ltda	CNPJ: 94.868.742/0001-87
Endereço: Rua Fernando Cortez	
Nº: 279	Bairro: Cristo Redentor CEP: 91.350-270
Município: Porto Alegre	UF: RS
Autorização de Funcionamento nº: 8.00815-2	
Expediente nº: 0516022/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Medix Brasil Produtos Hospitalares Odontológicos Ltda.	CNPJ: 10.268.780/0001-09
Endereço: Rua Paraná	
Nº: 1791	Bairro: Centro CEP: 85.812-010
Município: Cascavel	UF: PR
Autorização de Funcionamento nº: 8.04955-1	
Expediente nº: 0476728/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Riocore Representação Comercial Ltda	CNPJ: 05.566.259/0002-07
Endereço: Estrada do Capenha 1293	
Nº: 101	Bairro: Pechincha CEP: 22.743-041
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 8.04616-1	
Expediente nº: 0736550/12-1	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Vide Bula, Importação e Exportação de Produtos Hospitalares e Medicamentos Ltda.	CNPJ: 00.941.019/0002-13
Endereço: Avenida das Américas, bloco 1 loja V	
Nº: 3.939	Bairro: Barra da Tijuca CEP: 22.631-003
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 8.10711-0	
Expediente nº: 4231666/11-0	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

RESOLUÇÃO - RE Nº 271, DE 29 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações; considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa: Alive Heart Material Médico Ltda	CNPJ: 04.352.265/0001-00
Endereço: Avenida Doutor Barcelos, Sala 203	
Nº: 1610	Bairro: Centro CEP: 92.310-200
Município: Canoas	UF: RS
Autorização de Funcionamento nº: 8.04154-4	
Expediente nº: 0545300/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Carestream do Brasil Comercio e Servicos de Produtos Medicos Ltda	CNPJ: 08.546.929/0001-22
Endereço: Rua Dr. Pedro Luiz de Oliveira Costa	
Nº: 60	Bairro: Jardim Linoeiro CEP: 12.241-430
Município: São José dos Campos	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 8.03787-5	
Expediente nº: 0572898/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Fusão Produtos Cirúrgicos e Hospitalares Ltda.	CNPJ: 09.554.136/0001-18
Endereço: Rua 10, Quadra B-6, Lotes 5/9, Sala 1201, Edifício Trade Center	
Nº: 250	Bairro: Setor Oeste CEP: 74.120-020
Município: Goiânia	UF: GO
Autorização de Funcionamento nº: 8.05881-1	
Expediente nº: 0486358/14-5	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: G.F.E. do Brasil Ltda	CNPJ: 55.126.981/0001-00
Endereço: Rua Buarque de Macedo	
Nº: 1310	Bairro: Vila Nova CEP: 13.073-010
Município: Campinas	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.03347-8	
Expediente nº: 0590642/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: HMA Produtos Médicos Ltda-ME	CNPJ: 08.272.409/0001-79
Endereço: Rua Manoel Coelho, Salas 312/313/314	
Nº: 600	Bairro: Centro CEP: 09.510-101
Município: São Caetano do Sul	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 8.03503-3	
Expediente nº: 0368291/14-9	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Orthohed Instrumentais e Implantes Cirúrgicos Ltda.	CNPJ: 03.204.058/0001-45
Endereço: Rua Rui Barbosa, Comercial "A", Térreo	
Nº: 747	Bairro: De Fátima CEP: 29.160-813
Município: Serra	UF: ES
Autorização de Funcionamento nº: 8.01566-9	
Expediente nº: 0597625/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição:	
Produtos para Saúde	

RESOLUÇÃO - RE Nº 272, DE 29 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações; considerando o cumprimento dos requisitos 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 de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa: Galderma Brasil Ltda.	CNPJ: 00.317.372/0001-46
Endereço: Rod. Jornalista Francisco Aguirre, Km 09, Cond. Techtown	
Nº: ---	Bairro: Chácara Assay CEP: 13.186-900
Município: Hortolândia	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 2.02.262-5	
Expediente nº: 0103923/14-7 e 0104218/14-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene e Perfumes:	
Líquidos e Semissólidos	

Empresa: Colgate Palmolive Industrial Ltda.	CNPJ: 03.816.532/0001-90
Endereço: Via Anchieta, Km 14	
Nº: ---	Bairro: Rudge Ramos CEP: 09.696-000
Município: São Bernardo do Campo	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 2.04.970-3	
Expediente nº: 0486591/14-0 e 0486627/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene e Perfumes:	
Líquidos e Semissólidos	

Empresa: Cosmoderma Indústria e Comércio Ltda. - ME	CNPJ: 09.601.610/0001-15
Endereço: Av. Padre Leão Lunders	
Nº: 1673	Bairro: Vila Guilhermina CEP: 13.634-200
Município: Pirassununga	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 2.05.116-1	
Expediente nº: 0247279/14-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene e Perfumes:	
Líquidos	

RESOLUÇÃO - RE Nº 273, DE 29 DE JANEIRO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações; considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

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

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa fabricante: ACS Dobfar S.p.A.	
Endereço: Via Marzabotto, 7/9, 20871, Vimercate, MB	
País: Itália	
Empresa solicitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de funcionamento nº: 1.00.235-1	
Expediente nº: 1119057/14-4	

Handwritten signatures and initials, including 'Bruno' and 'Joviano'.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROSTMAN

Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A		
CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Nome Comercial	PROSTMAN		
Classe Terapêutica	PROGESTAGENOS SIMPLES		
Registro	104971201		
Processo	25000.031515/97-14		
Vencimento do Registro	08/2021		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	14/08/2001
Validade		24 meses	Registro	1049712010023
Princípio Ativo	ACETATO DE CIPROTERONA			
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 FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - 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			

Handwritten signature and date: 10/09/2019

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação

Forma Farmacêutica

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Nº Apres.

Forma Farmacêutica

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

009524

Autorem 6

Handwritten signature and date: 10/09/2019

Consulta de Produtos

Institucional | Área de Pesquisa | Serviços | Áreas de Atuação | Legislação | Especialistas | Regulado

Detalhe do Produto : DORMEC

Nome da Empresa:	IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA	Autorização:	1042590
CNPJ:	08.055.634/0001-53		
Nome Comercial:	DORMEC		
Classe Terapêutica:	ANALGÉSICOS NAO NARCÓTICOS		
Registro:	142590006		
Processo:	25000.032859/99-61		
Vencimento do Registro:	01/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 20 ENV POLIEST + FILME POLI X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	1	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	14259000600014
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referênciã:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT 20 ENV POLIEST + FILME POLI X 20 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	14259000600022
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	[sem dados cadastrados]		

Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Destinação:	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referênciã:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT FR PLUS OPC X 120	COMPRIMIDO SIMPLES	3	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	14259000600030
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referênciã:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT 50 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	22/01/2001
Validade:	12 meses	Registro:	14259000600049
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	STRIP - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pediatrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referênciã:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

009525

Automated
J9

Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 100 STR AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	22/01/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1425900060103
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
	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:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pedétrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 100 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060111
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária		
Local de Fabricação:	CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
	Fabricantes Nacionais		
	Fabricantes Internacionais		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pedétrico		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 150 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060121
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		

Apresentação:	STRIP DE ALUMINIO - Primária
Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais
	Fabricantes Internacionais
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso:	Pedétrico
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 150 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060138
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO - Primária		
Local de Fabricação:	CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
	Fabricantes Nacionais		
	Fabricantes Internacionais		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso:	Pedétrico		
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
500 MG COM CT 20 STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	14	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060146
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	STRIP DE ALUMINIO - Primária		
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
	Fabricantes Nacionais		
	Fabricantes Internacionais		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

009526

09321

[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 50 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060200
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação:			
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado		
[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Sim		
Medicamento referência:	Sim		
Apresentação fracionada:	Sim		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 50 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060200
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação:			
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado		
[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 50 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	21	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060219
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação:			
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado		
[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 100 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060235
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação:			
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado		
[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 100 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060235
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação:			
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado		
[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 100 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	22	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060227
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação:			
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado		
[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 100 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060235
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação:			
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado		
[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 100 BL AL X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060235
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação:			
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado		
[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX 100 STR X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	22/01/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1425900060235
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação:			
Destinação:	Comercial		
Restrição a hospitais:	Não Informado		
[sem dados cadastrados]			
Tarja:	Não		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

009527

09542

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

49

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AMICILON

Nome da Empresa	BLAU FARMACÉUTICA S.A.		
CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Nome Comercial	AMICILON		
Classe Terapêutica	AMINOGLUCOSÍDEOS		
Registro	116370107		
Processo	25351.323761/2013-28		
Vencimento do Registro	01/2019		

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT AMP VD TRANS X 2 ML		SOLUÇÃO INJETAVEL	1	12/08/2013
Validade	24 meses		Registro	1163701070013
Princípio Ativo	SULFATO DE AMICACINA			
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"> Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha sob restrição

Medicamento referênci

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação

 ATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

50 MG/ML SOL INJ IM/IV
CX 50 AMP VD TRANS X
2 ML

SOLUÇÃO INJETAVEL

2

12/08/2013

Validade

24 meses

Registro

1163701070021

Princípio Ativo

SULFATO DE AMICACINA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

AUTOMED 49

009528

009523

Princípio Ativo	SULFATO DE AMICACINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	<input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Nº Apres.	5	Data de Publicação	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	SULFATO DE AMICACINA				1163701070056
Princípio Ativo	125 MG/ML SOL INJ IM/IV CT AMP VD TRANS X 2 ML						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						

009529

09324

Princípio Ativo	SOLUÇÃO INJETAVEL	Registro	1163701070072
Validade	24 meses		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	<input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETAVEL	Nº Apres.	8	Data de Publicação	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	SULFATO DE AMICACINA				1163701070080
Princípio Ativo	250 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						

009529

121

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEOCPAN

Nome da Empresa	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A		
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Nome Comercial	NEOCPAN		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC.MEDICAMENTOSAS		
Registro	155840075		
Processo	25351.564868/2011-22		
Vencimento do Registro	09/2021		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG + 250 MG COM REV CT BLAL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	12/12/2011
Validade	Registro	1558400750014	
24 meses	DIPIRONA BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Princípio Ativo			
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"> NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - ANÁPOLIS - 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
--------------------	---

Venda sem Prescrição Médica

[sem dados cadastrados]

Comercial

Não Informado

[sem dados cadastrados]

Não

Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	2	12/12/2011
Validade	Registro	1558400750022	
24 meses	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação			

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"> NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)
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

009530

AUTOPRES

321

09525

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

Voltar

009531

X.

09326

X.

José

122

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMETO DE PINAVERIO			
Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	BROMETO DE PINAVERIO		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS		
Registro	103700581		
Processo	25351.531775/2011-81		
Vencimento do Registro	07/2022		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	16/07/2012
Validade	Registro		
24 meses	1037005810013		
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVERIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

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
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	16/07/2012
Validade	Registro		
24 meses	1037005810021		
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVERIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Automed 1022

0095327

009532

Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVÉRIO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - 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	[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
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	16/07/2012
Validade	Registro		
24 meses	BROMETO DE PINAVÉRIO		
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação			

009533

09328

Validade	24 meses	Registro	1037005810056
Princípio Ativo	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	16/07/2012
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	16/07/2012
Validade	Registro		
24 meses	1037005810064		

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
 • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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 PVDC TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	16/07/2012
Validade	Registro		
24 meses	1037005810110		
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVÉRIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

009534

09329

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
 • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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 PVDC TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	16/07/2012
Validade	Registro		
24 meses	1037005810102		
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVÉRIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	16/07/2012
Validade	Validade	Registro	
	24 meses	1037005810153	
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVÉRIO [sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

009535

09330

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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
50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	16/07/2012
Validade	Validade	Registro	
	24 meses	1037005810145	
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVÉRIO [sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PVDC TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

B

Handwritten signature

Restrito a hospitais	Não Informado	Não	Data de Publicação
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Não	16/07/2012
Medicamento referência	Não	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Apresentação fracionada	Não	COMPRIMIDO REVESTIDO	19
Apresentação	ATIVA	Validade	Registro
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC OPC X 90 (EMB FRAC)		24 meses	1037005810196
Princípio Ativo	Forma Farmacêutica	Princípio Ativo	Forma Farmacêutica
BROMETO DE PINAVÉRIO	COMPRIMIDO REVESTIDO	BROMETO DE PINAVÉRIO	BROMETO DE PINAVÉRIO
Complemento Diferencial da Apresentação	Validade	Complemento Diferencial da Apresentação	Validade
<i>[sem dados cadastrados]</i>	24 meses	<i>[sem dados cadastrados]</i>	24 meses
Embalagem	Local de Fabricação	Embalagem	Local de Fabricação
<i>[sem dados cadastrados]</i>	Fabricantes Nacionais	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Fabricantes Nacionais
Local de Fabricação	Via de Administração	Local de Fabricação	Via de Administração
Fabricantes Nacionais	ORAL	Fabricantes Nacionais	ORAL
• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL	Sim	• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL	Sim
Via de Administração	IFA único	Via de Administração	IFA único
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Conservação	Restrição de prescrição	Conservação	Restrição de prescrição
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Venda sob Prescrição Médica	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de prescrição	Restrição de uso	Restrição de prescrição	Restrição de uso
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Restrito a hospitais	Destinação	Restrito a hospitais
Comercial	Não Informado	Comercial	Não Informado
Restrito a hospitais	Tarja	Restrito a hospitais	Tarja
<i>[sem dados cadastrados]</i>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Apresentação fracionada	Medicamento referência	Apresentação fracionada
Não	Sim	Não	Sim
Forma Farmacêutica	Apresentação	Forma Farmacêutica	Apresentação
Não Informado	ATIVA	Não Informado	ATIVA
Forma Farmacêutica	Apresentação	Forma Farmacêutica	Apresentação
Não	Sim	Não	Sim

009536

09331

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 30		COMPRIMIDO REVESTIDO	24	16/07/2012
Validade		24 meses	Registro	1037005810242
Princípio Ativo		BROMETO DE PINAVÉRIO		
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]		
Embalagem		[sem dados cadastrados]		

009537

09332

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 20		COMPRIMIDO REVESTIDO	23	16/07/2012
Validade		24 meses	Registro	1037005810234
Princípio Ativo		BROMETO DE PINAVÉRIO		
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]		
Embalagem		[sem dados cadastrados]		

Handwritten signature and initials.

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	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 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 500	COMPRIMIDO REVESTIDO	28	16/07/2012
Validade	Registro		
24 meses	1037005810285		
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVERÍO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

009538

~~09333~~
[assinatura]

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 200	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	16/07/2012
Validade	Registro		
24 meses	1037005810277		
Princípio Ativo	BROMETO DE PINAVERÍO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

[assinatura]
[assinatura]

159,160,162

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KARVIL

Nome da Empresa	TORRENT DO BRASIL LTDA	
CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização 1.00.525-3
Nome Comercial	KARVIL	
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES	
Registro	105250010	
Processo	25351.021231/01-34	
Vencimento do Registro	06/2022	

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,125 MG COM CT BL AL/AL X 15		COMPRIMIDO SIMPLES	2	05/06/2002
Validade		36 meses	Registro	1052500100029
Princípio Ativo		CARVEDILOL		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA 		
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
[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
6,25 MG COM CT BL AL/AL X 15		COMPRIMIDO SIMPLES	4	05/06/2002
Validade		36 meses	Registro	1052500100045
Princípio Ativo		CARVEDILOL		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA 		

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
[sem dados cadastrados]

Restrição de uso
[sem dados cadastrados]

Autômeds
159 - 160 - 162

09334

Validade	36 meses	Registro	1052500100096
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - ÍNDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - ÍNDIA 		
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		

009540

09335

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL/L X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	10	05/06/2002
Validade	Registro		
36 meses	1052500100101		
Princípio Ativo			
CARVEDILOL			

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,25 MG COM CT BL AL/L X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	05/06/2002
Validade	Registro		
36 meses	1052500100088		
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - ÍNDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - ÍNDIA 		
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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT BL AL/L X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	05/06/2002

Handwritten signature and initials.

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais
	<ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - ÍNDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - ÍNDIA
Via de Administração	[sem dados cadastrados]
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
12,5 MG COM CT BL AL/AL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	05/06/2002
Validade		Registro	
		36 meses	1052500100142
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

009541

~~09535~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais
	<ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD; - ÍNDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - ÍNDIA
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"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,25 MG COM CT BL AL/AL X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	05/06/2002
Validade		Registro	
		36 meses	1052500100134
Princípio Ativo	CARVEDILOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Handwritten signature and stamp

Via de Administração [sem dados cadastrados]	[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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT BL AL / PVC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	5	05/06/2002
Validade	Registro		
	24 meses		1052500100053

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	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	[sem dados cadastrados]
IFA único	Não
Conservação	[sem dados cadastrados]

009542

~~09937~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
IFA único	Sim
Conservação	[sem dados cadastrados]
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,25 MG COM CT BL AL / PVC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	3	05/06/2002
Validade	Registro		
	24 meses		1052500100037

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	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>

170

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TRIAXTON

Nome da Empresa	BLAU FARMACÉUTICA S.A.
CNPJ	58.430.828/0001-60
Nome Comercial	TRIAXTON
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS
Registro	116370101
Processo	25351.323709/2013-30
Vencimento do Registro	01/2018
Autorização	1.01.637-7

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS TIPO III + DIL AMP VD TRANS X 10 ML		PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	1	12/08/2013
Validade		24 meses	Registro	1163701010010
Princípio Ativo		CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]		
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARMA LIMIRIO INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - 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) PROTEGER DA UMIDADE		

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1000 MG PO INJ CX 20 FA VD TRANS TIPO III + 20 DIL AMP VD TRANS X 10 ML		PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	2	12/08/2013
Validade		24 meses	Registro	1163701010029
Princípio Ativo		CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]		
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARMA LIMIRIO INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - 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) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição		Venda sob prescrição médica com retenção de receita		

Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação	ATIVA			
Forma Farmacêutica	PO INJETAVEL	Nº Apres.	5	Data de Publicação
Validade	24 meses	Registro	1163701010053	
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARMA LIMIRIO INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Biau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais			
Via de Administração	INTRAVENOSA			
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 com retenção de receita			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Hospitalar			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			

Apresentação fracionada	Não			
Apresentação	ATIVA			
Forma Farmacêutica	PO INJETAVEL	Nº Apres.	6	Data de Publicação
Validade	24 meses	Registro	1163701010061	
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARMA LIMIRIO INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Biau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais			
Via de Administração	INTRAVENOSA			
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 com retenção de receita			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Hospitalar			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

009544

Validade	24 meses	Registro	1163701010101
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARMA LIMIRIO INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

009545

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS TIPO I		PO INJETAVEL	11	12/08/2013
Validade		24 meses	Registro	1163701010118
Princípio Ativo		CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA		

Validade	24 meses	Registro	1163701010096
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> PHARMA LIMIRIO INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
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 com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
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
1000 MG PO INJ CX 20 FA VD TRANS TIPO I		PO INJETAVEL	10	12/08/2013

203

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALCYTAM

Nome da Empresa	TORRENT DO BRASIL LTDA	
CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização 1.00.525-3
Nome Comercial	ALCYTAM	
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	
Registro	105250016	
Processo	25351.202949/2002-63	
Vencimento do Registro	05/2018	

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 14		COMPRIMIDO REVESTIDO	3	16/05/2003
Validade		36 meses	Registro	1052500160031
Princípio Ativo		BROMIDRATO DE CITALOPRAM		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - ÍNDIA 		
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 28		COMPRIMIDO REVESTIDO	4	16/05/2003
Validade		36 meses	Registro	1052500160048
Princípio Ativo		BROMIDRATO DE CITALOPRAM		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - ÍNDIA 		
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso		[sem dados cadastrados]		

009546

09341

Alterados 203

Voltar

009547

Jo.

~~09342~~

[Handwritten signature]

Jo.

José

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A	
CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Nome Comercial	ZILEPAM		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	154230175		
Processo	25351.735030/2009-25		
Vencimento do Registro	07/2021		
Detalhe do Produto: ZILEPAM			

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML		SOLUÇÃO ORAL	1	18/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1542301750011	
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
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 - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"			

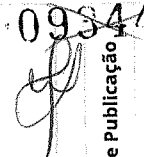
Restrição de uso [sem dados cadastrados]

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

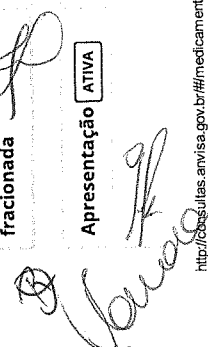
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSPI)		SOLUÇÃO ORAL	7	18/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1542301750079	
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			

ALTERMED 210

2,5 MG/ML SOL OR C	SOLUÇÃO ORAL	11	18/07/2011
50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)			
Validade	24 meses	Registro	1542301750117
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> GEOLAB INDÚSTRIA 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 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 Farmacêutica	Nº Apres.
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10		COMPRIMIDO SIMPLES	12
Validade	24 meses	Registro	1542301750125

09344


2,5 MG/ML SOL OR CT	SOLUÇÃO ORAL	10	18/07/2011
FR PLAS OPC GOT X 20 ML			
Validade	24 meses	Registro	1542301750109
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
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"> GEOLAB INDÚSTRIA 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 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 Farmacêutica	Nº Apres.
Validade	24 meses	Registro	1542301750125



Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
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 Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	16	Data de Publicação	18/07/2011
Validade	0,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)	Validade	24 meses	Registro	1542301750168		
Princípio Ativo		Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação		Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO 				

009550

09345

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"> • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
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 Farmacéutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	15	Data de Publicação	18/07/2011
Validade	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	Validade	24 meses	Registro	1542301750151		
Princípio Ativo		Princípio Ativo	CLONAZEPAM				
Complemento Diferencial da Apresentação		Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem		Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 				

[Assinatura]

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
 • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
 • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	20	18/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1542301750206
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
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 		

009551

09346

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais
 • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
 • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CAMPINAS - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"
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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	19	18/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1542301750192
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
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 		

[Assinatura]

Detalhe do Produto: EPÉZ

Nome da Empresa	TORRENT DO BRASIL LTDA	
CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização 1.00.525-3
Nome Comercial	EPÉZ	
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO	
Registro	105250040	
Processo	25351.706435/2008-78	
Vencimento do Registro	12/2019	

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10		COMPRIMIDO REVESTIDO	1	07/12/2009
Validade		36 meses	Registro	1052500400014
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE DONEPEZILA		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA 		
Via de Administração		ORAL		
IFA único		Sim		
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de prescrição

[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/AL X 30

COMPRIMIDO REVESTIDO

3

07/12/2009

Validade

36 meses

Registro

1052500400030

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE DONEPEZILA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

 Fabricantes Nacionais
 [sem dados cadastrados]

Local de Fabricação

 Fabricantes Internacionais

- TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA
- Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA

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 Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

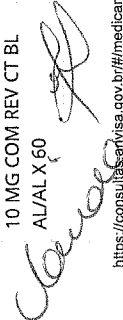
009552

26.

Altomed 236

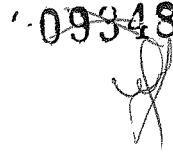
09347

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	COMPRIIMIDO REVESTIDO	6	07/12/2009
Validade	Registro	1052500400065	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DONEPEZILA		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA 		
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 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
10 MG COM REV CT BL AL/AL X 60	COMPRIIMIDO REVESTIDO	7	07/12/2009

Validade	Registro	1052500400073
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DONEPEZILA	
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA 	
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 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	

009553



Detalhe do Produto : DIAZEPAM

Nome da Empresa:	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A		
CNPJ:	04.099.395/0001-82	Autorização:	1001862
Nome Comercial:	DIAZEPAM		
Categoria:	ANSIOLÍTICOS SIMPLES		
Registro:	101860030		
Processo:	25351.202553/2009-10		
Vencimento do Registro:	05/2020		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX-100 AMP VD AMB X 2ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	24/05/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1018600300011
Princípio Ativo:	DIAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

SIA, Trecho 5, Área Especial 157, Bloco B, Térreo Brasília -DF - CEP: 71205-050 - Central de Atendimento Anvisa - 0800 642 9782

009554

A.

Automed 314

09349

uf

⊕

A.
Jouane

Consulta de Produtos

Informações: Agência Drogas - Serviços - Áreas de Atuação - Localização - Registração Profissional - Inscrição

Detalhe do Produto : DICLOFENACO POTÁSSICO

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A	
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Autorização: 1003707
Nome Comercial:	DICLOFENACO POTÁSSICO	
Categoria:	ANTIINFLAMATORIOS	
Registro:	103700314	
Processo:	25351.011562/00-94	
Vencimento do Registro:	08/2020	

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	28/08/2000
Validade:	24 meses	Registro:	10370031-40010
Princípio Ativo:	DICLOFENACO POTÁSSICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD TRANS X 3 ML (EMB. HOSP.)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	28/08/2000
Validade:	24 meses	Registro:	10370031-40029
Princípio Ativo:	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Embalagem:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML (EMB. HOSP.)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	28/08/2000
Validade:	24 meses	Registro:	10370031-40037
Princípio Ativo:	DICLOFENACO POTÁSSICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 3 ML (EMB. HOSP.)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	28/08/2000
Validade:	24 meses	Registro:	10370031-40045
Princípio Ativo:	DICLOFENACO POTÁSSICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Acondicionamento AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD AMB X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	28/08/2000
Validade:	24 meses	Registro:	10370031-40053
Princípio Ativo:	DICLOFENACO POTÁSSICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 3 ML (EMB HOSP.)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	28/08/2000
Validade:	24 meses	Registro:	10370031-40061
Princípio Ativo:	DICLOFENACO POTÁSSICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 3 ML (EMB HOSP.)	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	28/08/2000
Validade:	24 meses	Registro:	10370031-40071
Princípio Ativo:	DICLOFENACO POTÁSSICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TELUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 3 ML (EMB HOSP.)	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	28/08/2000
Validade:	24 meses	Registro:	10370031-40088
Princípio Ativo:	DICLOFENACO POTÁSSICO		

009555

ALTORES 320

09350

Consulta de Produtos

Assessoria Técnica
 Serviços
 Área de Atuação
 Legatização
 Espaço Cidadão
 Setor Profissional
 Regulatório

Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA + MALEATO DE TIMOLOL

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	Autorização:	1003707
CNPJ:	17.159.229/0001-76	Nome Comercial:	CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA + MALEATO DE TIMOLOL
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA / MALEATO DE TIMOLOL	Categoria:	ANTIGLUCOMATOSOS
Registro:	103700529	Processo:	25351.047571/2009-90
Vencimento do Registro:	08/2019		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL.OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1037005290011
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL.OFT CT FR PLAS OPC GOT X 3,0 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	2	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1037005290028
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL.OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	3	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1037005290036
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL.OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	4	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1037005290044
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL.OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	5	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1037005290052
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL.OFT CX 200 FR PLAS OPC GOT X 3,0 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	6	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1037005290060
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL.OFT CX 200 FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	7	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1037005290079
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL.OFT CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	8	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1037005290087
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL.OFT CX 500 FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	9	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1037005290095
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL.OFT CX 500 FR PLAS OPC GOT X 3,0 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	10	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1037005290109
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

009556

Automated 351

Consulta de Produtos

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

VOLTAR

Detalhe do Produto : NOREGYNA

Nome da Empresa:	mabra farmacêutica ltda.	Autorização:	1077947
CNPJ:	09.545.589/0001-88		
Nome Comercial:	NOREGYNA		
Categoria:	ESTROGENOS ASSOCIS A OUTROS FARMACOS EXCLUSIVE ANDROGENOS		
Registro:	177940003		
Processo:	25351.494081/2010-25	Proc. Anterior :	25351.024093/2003-60
Vencimento do Registro:	10/2020		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL	1	16/11/2010
24 meses	Registro:	1779400030017
VALERATO DE ESTRADIOL / ENANTATO DE NORETISTERONA		
[sem dados cadastrados]		
AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
mabra farmacêutica lda. - BRASIL		
Fabricantes Internacionais		
[sem dados cadastrados]		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL	2	16/11/2010
24 meses	Registro:	1779400030025
ENANTATO DE NORETISTERONA / VALERATO DE ESTRADIOL		
[sem dados cadastrados]		
AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
mabra farmacêutica lda. - BRASIL		
Fabricantes Internacionais		
[sem dados cadastrados]		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL	3	16/11/2010
24 meses	Registro:	1779400030033
ENANTATO DE NORETISTERONA / VALERATO DE ESTRADIOL		
[sem dados cadastrados]		
AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária		
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Fabricantes Nacionais		
mabra farmacêutica lda. - BRASIL		
Fabricantes Internacionais		
[sem dados cadastrados]		

009557

AUTOMED 364

09352

Santos

Consulta de Produtos

Ministério da Saúde - Agência de Avaliação, Regulação e Controle de Produtos - Área de Avaliação - SGT - Profissional de Saúde - Registrado

Detalhe do Produto : espirolactona

Nome da Empresa:	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	Autorização:	1013430
CNPJ:	19.570.720/0001-10		
Nome Comercial:	espirolactona		
Categoria:	DIURETICOS SIMPLES		
Registro:	113430155		
Processo:	25351-289917/2007-08		
Vencimento do Registro:	06/2018		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	16/06/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1134301550065
Princípio Ativo:	ESPIRONOLACTONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	16/06/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1134301550073
Princípio Ativo:	ESPIRONOLACTONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 16	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/06/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1134301550014
Princípio Ativo:	ESPIRONOLACTONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação

Validade:	24 meses	Registro:	1134301550022
Princípio Ativo:	ESPIRONOLACTONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/06/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1134301550030
Princípio Ativo:	ESPIRONOLACTONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	16/06/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1134301550049
Princípio Ativo:	ESPIRONOLACTONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	16/06/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1134301550057
Princípio Ativo:	ESPIRONOLACTONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Validade:	24 meses	Registro:	1134301550057
------------------	----------	------------------	---------------

009558

ALFORMED 3+1

Nome da Empresa		GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	
CNPJ	33.247.743/0001-10	Autorização	1.00.107-1
Nome Comercial	FLIXOTIDE		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.		
Registro	101070197		
Processo	25351.061439/2003-19		
Vencimento do Registro	07/2020		

Detalhe do Produto: FLIXOTIDE

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MCG AER CT LT X 60 DOSES C/APLIC		SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	2	24/11/2003
Validade		24 meses	Registro	1010701970025
Princípio Ativo	PROPRIONATO DE FLUTICASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE SPRAY			
Embalagem	[sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • GLAXO WELLCOME S.A. - ESPANHA • GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA			
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	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG AER CT LT X 120 DOSES C/APLIC		SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	4	24/11/2003
Validade		24 meses	Registro	1010701970041
Princípio Ativo	PROPRIONATO DE FLUTICASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE SPRAY			
Embalagem	[sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA • GLAXO WELLCOME S.A. - ESPANHA			
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			

009559

ALTOEMED 416

09854

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25MG/ML SUS P/ NEB CT 10 AMP PLAS TRANSP X 2ML + ENV	SUSPENSÃO PARA NEBULIZAÇÃO	10	24/11/2003
Validade	Registro		
36 meses	1010701970106		
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE NEBULES		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • GLAXOSMITHKLINE AUATRALIA PTY LTD - AUSTRÁLIA		
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	<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
1MG/ML SUS P/ NEB CT 5 AMP PLAS TRANSP X 2ML + ENV	SUSPENSÃO PARA NEBULIZAÇÃO	11	24/11/2003

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25MG/ML SUS P/ NEB CT 5 AMP PLAS TRANSP X 2 ML + ENV	SUSPENSÃO PARA NEBULIZAÇÃO	9	24/11/2003
Validade	Registro		
36 meses	1010701970092		
Princípio Ativo	PROPIONATO DE FLUTICASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	FLIXOTIDE NEBULES		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • GLAXOSMITHKLINE AUATRALIA PTY LTD - AUSTRÁLIA		
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"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1MG/ML SUS P/ NEB CT 5 AMP PLAS TRANSP X 2ML + ENV	SUSPENSÃO PARA NEBULIZAÇÃO	11	24/11/2003

009550

09355

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA

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

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA
- GLAXO WELLCOME S.A. - ESPANHA

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 Farmacéutica

PO INALANTE

Nº Apres.

3

Data de Publicação

24/11/2003

Validade

18 meses

Registro

1010701970033

Princípio Ativo

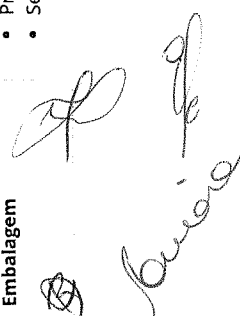
PROPIONATO DE FLUTICASONA

Complemento Diferencial da Apresentação

FLIXOTIDE DISKUS

Embalagem

- Primária - STRIP
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA



009561

009566

ALTERMED
424

Nome da Empresa		COSMÉD INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.		Detalhe do Produto: FLUIR	
CNPJ	61.082.426/0002-07	Autorização	1.07.817-7		
Nome Comercial	FLUIR				
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES				
Registro	178170791				
Processo	25351.268833/2015-45				
Vencimento do Registro	05/2019				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
12 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 10 + INAL		PO INALANTE	1	10/08/2015	
Validade	18 meses	Registro	1781707910011		
Princípio Ativo	FUMARATO DE FORMOTEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA 				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
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	
12 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 20 + INAL		PO INALANTE	2	10/08/2015	
Validade	18 meses	Registro	1781707910028		
Princípio Ativo	FUMARATO DE FORMOTEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA 				

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
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.
12 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 30 + INAL		PO INALANTE	3
Validade	18 meses	Registro	1781707910036
Princípio Ativo	FUMARATO DE FORMOTEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO Secundária - CARTUJO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
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.
12 MCG CAP PO INAL CT BL AL/AL X 60 + INAL		PO INALANTE	4
Validade	18 meses	Registro	1781707910044

009562

09357

Restrição a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
12 MCG CAP PO INAL CT BL ALAL X 60	PO INALANTE	8	10/08/2015		
Validade	18 meses	Registro	1781707910087		
Princípio Ativo	FUMARATO DE FORMOTEROL				
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"> 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)				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
12 MCG CAP PO INAL CT BL ALAL X 90 + INAL	PO INALANTE	9	10/08/2015		
Validade	18 meses	Registro	1781707910095		
Princípio Ativo	FUMARATO DE FORMOTEROL				
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"> BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				

09358

Voliar

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					
12 MCG CAP PO INAL CT BL ALAL X 90	PO INALANTE	10	10/08/2015		
Validade	18 meses	Registro	1781707910109		
Princípio Ativo	FUMARATO DE FORMOTEROL				
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"> 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)				
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				

009563

Detalhe do Produto - AZUKON MR

Table with columns: Nome da Empresa, CNPJ, Nome Comercial, Princípio Ativo, Categoria, Registro, Processo, Vencimento do Registro. Includes details for TORRENT DO BRASIL LTDA and AZUKON MR.

Table with columns: Apresentação ATIVA, Forma Física, Nº Apres., Data de Publicação, Validade, Embalagem, Local de Fabricação. Includes details for COMPRIMENTO DE LIBERACAO PROLONGADA and BULSTER DE ALUMINIO/PVC.

Table with columns: Apresentação ATIVA, Forma Física, Nº Apres., Data de Publicação, Validade, Embalagem, Local de Fabricação. Includes details for COMPRIMENTO REPESTIDO DE LIBERACAO CONTROLADA and BULSTER DE ALUMINIO/ALUMINIO.

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



- List of registration numbers and their corresponding products, including items like 702.066 Abumant Cincizado Reno, 702.067 Abumant Cincizado Reno, 702.070 Abumant Cincizado Reno, etc.

Diário Oficial da União - Suplemento

- List of registration numbers and their corresponding products, including items like 8029 - Registro de Família de Material de Uso Médico NACIO-NAL, 8029-10001-32, 8029-10001-33, etc.

- List of registration numbers and their corresponding products, including items like 1005253, 1005250190011, 1005250190028, etc.

009564 Automato 439

Handwritten number 0935.9 and a signature.

Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation, 2005-2009
For Evaluation Only.

458



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



Institucional
Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação
Cadastro de Produtos Registrados

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : CORTISONAL

Nome da Empresa:	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	Autorização:	1.004977
CNPJ:	60.665.981/0001-18		
Nome Comercial:	CORTISONAL		
Princípio Ativo:	ACETATO DE HIDROCORTISONA		
Categoria:	ANTI-INFLAMATORIOS E ANTIREUMÁTICOS-ASSOC. MEDICAMENTOSAS		
Registro:	104970020		
Processo:	25992.015486/72		
Vencimento do Registro:	02/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/G CREME DERM CT BG AL X 20 G	CREME DERMATOLOGICO	4	30/10/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200049
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG PO INU CT FA VD INC + AMP DIL X 2 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	5	30/10/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200057
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PO INU CT FA VD INC + AMP DIL X 5 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	6	30/10/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200065
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INU CT AMP VD AMB X 2 ML + AMP VD AMB X 1 ML	SOLUCAO INJETAVEL	7	07/08/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1049700200078
	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária		

Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	PO INJETAVEL	8	22/01/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200086	
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	
100 MG PO INU CT 50 FA VD INC	PO INJETAVEL	9	22/01/2003	
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200094	
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	
100 MG PO INU CT 100 FA VD INC	PO INJETAVEL	10	22/01/2003	
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200108	
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG PO INU CT FA VD INC	PO INJETAVEL	11	22/01/2003	
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200116	
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG PO INU CT 50 FA VD INC	PO INJETAVEL	12	22/01/2003	
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200124	
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária			
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	
0986	Forma Física			

009565

At. Form. 458

0986
472/2013

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : ISORDIL

Nome da Empresa:	EMS SIGMA PHARMA LTDA	Autorização:	1035695
CNPJ:	00.923.140/0001-31		
Nome Comercial:	ISORDIL		
Classe Terapêutica:	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES		
Registro:	135690015		
Processo:	25992.009/09/64		
Vencimento do Registro:	10/2019		

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	2	23/07/2001
Validade:	Registro:	1356900150025
Princípio Ativo:	24 meses	
Complemento Diferencial da Apresentação:	DINITRATO DE ISOSSORBIDA	
Embalagem:	[sem dados cadastrados]	
Local de Fabricação:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - 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	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitais:	Não	
Tarja:	Vermelha	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 30	4	23/07/2001
Validade:	Registro:	1356900150041
Princípio Ativo:	24 meses	
Complemento Diferencial da Apresentação:	DINITRATO DE ISOSSORBIDA	
Embalagem:	[sem dados cadastrados]	
Local de Fabricação:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
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

Restrito a hospitais: Comercial

Via de Administração: Não

IFA único: Vermelha

Conservação: Não

Restrição de prescrição: Não

Destinação: Não

Restrito a hospitais: Não

Tarja: Vermelha

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC)	9	23/07/2001
Validade:	Registro:	1356900150092
Princípio Ativo:	24 meses	
Complemento Diferencial da Apresentação:	DINITRATO DE ISOSSORBIDA	
Embalagem:	[sem dados cadastrados]	
Local de Fabricação:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - 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	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitais:	Não	
Tarja:	Vermelha	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	10	23/07/2001
Validade:	Registro:	1356900150106
Princípio Ativo:	24 meses	
Complemento Diferencial da Apresentação:	DINITRATO DE ISOSSORBIDA	
Embalagem:	[sem dados cadastrados]	
Local de Fabricação:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - 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	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitais:	Não	
Tarja:	Vermelha	

009566

ANVISA 478



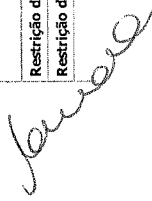
09361

009567

009562

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
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	23/07/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1356900150068
Princípio Ativo:	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
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 - 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
2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	7	23/07/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1356900150076
Princípio Ativo:	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
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 - 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
2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	5	23/07/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1356900150051
Princípio Ativo:	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
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 - 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		

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
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	23/07/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1356900150033
Princípio Ativo:	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
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 - 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
2,5 MG COM SUB LING CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	5	23/07/2001
Validade:	36 meses	Registro:	1356900150051
Princípio Ativo:	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
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 - 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]		

Detalhe do Produto: Xylestesin com norepinefrina

Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	Xylestesin com norepinefrina		
Classe Terapêutica	ANESTÉSICOS LOCAIS		
Registro	102980384		
Processo	25351.356684/2005-65		
Vencimento do Registro	02/2021		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS OPCX 1,8 ML USO PROFISSIONAL	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	03/02/1986
Validade	Registro		1029803840016
24 meses	CLORIDRATO DE LIDOCAINA HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA		
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA 		
Embalagem	Fabricantes Nacionais		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL 		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ		

Restrição de uso: Adulto e Pediátrico
Destinação: Profissional / Empresa Especializada

Restrição de prescrição	N
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Profissional / Empresa Especializada
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
20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 1 EST PLAS X 1 CARP PLAS OPC X 1,8 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	03/02/1986
Validade	Registro		1029803840024
24 meses	CLORIDRATO DE LIDOCAINA HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA		
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA Envoltório - {envoltório} 		
Embalagem	Fabricantes Nacionais		
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL 		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ		

009568

Automated 511

09363

Restrição de uso Adulto e Pediátrico

Destinação Comercial

Restrito a hospitalis N

Tarja Vermelha sob restrição

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL	2	27/02/2012
Validade	Registro	
24 meses	1558402880020	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LINCOMICINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO	
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	
Destinação	Hospitalar	

009559

Altermed 513

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE LINCOMICINA

Nome da Empresa BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A

CNPJ 05.161.069/0001-10 Autorização 1.05.584-9

Nome Comercial CLORIDRATO DE LINCOMICINA

Classe Terapêutica ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES

Registro 155840288

Processo 25351,541383/2011-02

Vencimento do Registro 07/2020

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOLUÇÃO INJETAVEL	1	27/02/2012
Validade	Registro	
24 meses	1558402880012	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LINCOMICINA	
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO	
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	

09361

Apresentação
fracionada

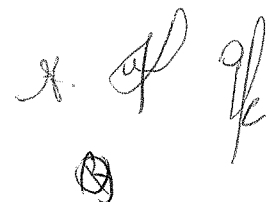
Não

Voltar

009570

A.

~~09365~~



Detalhe do Produto: MESALAZINA

Nome da Empresa	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A		
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Nome Comercial	MESALAZINA		
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS PARA O APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO		
Registro	155840259		
Processo	25351.545328/2011-20		
Vencimento do Registro	06/2021		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	06/02/2012
Validade	Registro	1558402590014	
24 meses	MESALAZINA	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Princípio Ativo	MESALAZINA		
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"> • BRAINFARMA INDÚSTRIA 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		

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 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	06/02/2012
Validade	Registro	1558402590022	
24 meses	MESALAZINA	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Princípio Ativo	MESALAZINA		
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"> • BRAINFARMA INDÚSTRIA 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		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

009571

Automed 540

09366

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO REVESTIDO	6	06/02/2012
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
400 MG COM REV BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Validade	Registro	Data de Publicação
24 meses	1558402590065	06/02/2012
Princípio Ativo	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
MESALAZINA	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Complemento Diferencial da Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
[sem dados cadastrados]	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Embalagem	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Local de Fabricação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Via de Administração	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
ORAL	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
IFA Único	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Sim	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Conservação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Restrição de prescrição	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Venda sob Prescrição Médica	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Restrição de uso	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
[sem dados cadastrados]	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Destinação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Comercial	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Restrito a hospitais	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Não Informado	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Tarja	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
[sem dados cadastrados]	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Medicamento referência	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Não	COMPRIMIDO REVESTIDO	6
Apresentação fracionada	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
Não	COMPRIMIDO REVESTIDO	6

009572

09567

Voltar

Apresentação fracionada	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Validade	Registro	Data de Publicação	Data de Publicação
24 meses	1558402590057	06/02/2012	06/02/2012
Princípio Ativo	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
MESALAZINA	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Complemento Diferencial da Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
[sem dados cadastrados]	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Embalagem	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Local de Fabricação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Via de Administração	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ORAL	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
IFA Único	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Sim	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Conservação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Restrição de prescrição	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Venda sob Prescrição Médica	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Restrição de uso	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
[sem dados cadastrados]	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Destinação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Comercial	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Restrito a hospitais	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Não Informado	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Tarja	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
[sem dados cadastrados]	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Medicamento referência	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Não	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012
Apresentação fracionada	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Não	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/02/2012

563

Copyright(C) by Foxit Corporation, 2005-2009
For Evaluation Only.

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Detalhe do Produto: MENELAT

Nome da Empresa	TORRENT DO BRASIL LTDA		
CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização	1.00.525-3
Nome Comercial	MENELAT		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	105250030		
Processo	25351.269643/2006-11		
Vencimento do Registro	11/2022		

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT BL AL/AL X 30		COMPRIMIDO REVESTIDO	1	12/11/2007
Validade		24 meses	Registro	1052500300011
Princípio Ativo		MIRTAZAPINA		
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - ÍNDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - ÍNDIA 		
Via de Administração		ORAL		
IFA único		Sim		
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Restrição de uso

Restrição de uso

009573

Autenticado 563

Restrição de prescrição

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

45 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 COMPRIMIDO REVESTIDO 2 12/11/2007

Validade 24 meses Registro 1052500300028

Princípio Ativo MIRTAZAPINA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - ÍNDIA
- Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - ÍNDIA

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 Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

09368

009574
H.

~~09369~~
H.

Voltar

H.
H.
J. S. S. S.

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : NITROFURAL

Nome da Empresa:	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	
CNPJ:	05.161.069/0001-10	Autorização: 1055849
Nome Comercial:	NITROFURAL	
Categoria:	ANTIINFECIOSOS TOPICOS	
Registro:	155840153	
Processo:	25351.535025/2011-29	Proc. Anterior: 25351.224787/2010-56
Vencimento do Registro:	09/2020	

Forma Física		Nº Apres.		Data de Publicação	
Forma Física	POMADA DERMATOLÓGICA	1	16/01/2012		
Validade:	24 meses	Registro:	15584015300018		
Princípio Ativo:	NITROFURAL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrais]</i>				
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrais]</i>				

Forma Física		Nº Apres.		Data de Publicação	
Forma Física	POMADA DERMATOLÓGICA	2	16/01/2012		
Validade:	24 meses	Registro:	1558401530026		
Princípio Ativo:	NITROFURAL				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrais]</i>				
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrais]</i>				

VOLTAR

Automed
585

009575

09370

Handwritten signatures and initials.



Consulta de Produtos



Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br
Área de Divulgação - Serviços - Área de Atendimento - Unidade - Serviços - Profissionais de Saúde - Sétor - Resultado

Detalhe do Produto : NORESTIN

Nome da Empresa:	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	Autorização:	1009744
CNPJ:	49.475.833/0001-06		
Nome Comercial:	NORESTIN		
Categoria:	ANTICONGESTIONAIS		
Registro:	109740101		
Processo:	25000.014744/99-19		
Vencimento do Registro:	05/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,35 MG COM CT EST X 35	COMPRIMIDO SIMPLES	1	08/05/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1097401010021
Princípio Ativo:	NORETISTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ESTOJO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,35 MG COM CT BL AL PLUS INC X 35	COMPRIMIDO SIMPLES	2	08/05/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1097401010021
Princípio Ativo:	NORETISTERONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Handwritten signature and initials

Altermed
589
009576
09371

DECLARAÇÃO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Dados da Empresa

Razão Social: MARIOL INDUSTRIAL LTDA
CNPJ: 04.696.253/0001-79

Medicamentos Notificados

Medicamento	
Categoria:	BAIXO RISCO
Linha de Produção:	LÍQUIDO
Nome do Produto:	ÓLEO MINERAL 100%
Nome Comercial:	LEVE LAX
Produção:	Produção Própria;
Data da Notificação:	11/03/2016
Vencimento da Notificação:	11/03/2021
Dados do Acondicionamento	
Acondicionamento (primária + secundária)	
1	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO
2	FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR
	Volume
	100 ML
	100 ML
	Prazo de Validade
	24 meses
	24 meses

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

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

Os Medicamentos sujeitos a notificação simplificada não são publicados no Diário Oficial da União e nem possuem número de registro no Ministério da Saúde. Em se tratando de Produto Tradicional Fitoterápico, esses produtos só podem ser comercializados quando identificado pelo seu nome popular seguido da nomenclatura botânica (gênero + epíteto específico).

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

Medicamentos dinamizados sujeitos a notificação simplificada não podem utilizar nome comercial nem divulgar indicação terapêutica, e devem atender as disposições da RDC 28/07.

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

<https://www.anvisa.gov.br/peticionamento/sa/medicamentos/simplificado/relatorios/relatorio.asp>

Declaração On-Line via Peticionamento Eletrônico

Handwritten signatures and initials:
J.B.
J.P.
J.B.
J.B.

Código de Validação desta declaração: 29911030827316 emitido em 11/03/2016 08:27:37

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

009577
JK

ALTERADO 595

009572
JK

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: PREDISIM	
CNPJ	61.082.426/0002-07	Autorização	1.07.817-7
Nome Comercial	PREDISIM		
Classe Terapêutica	GLUCOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro	178170809		
Processo	25351.262449/2015-90		
Vencimento do Registro	03/2020		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + PIPETA DOSADORA	SOLUÇÃO ORAL	1	09/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1781708090016
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO		
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>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + PIPETA DOSADORA	SOLUÇÃO ORAL	2	09/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1781708090024
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO		
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>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO		
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>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + PIPETA DOSADORA	SOLUÇÃO ORAL	3	09/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1781708090032
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	IMPLANTE OSSEO		
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>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Automated 650

009578

009578
[Handwritten signature]

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL • MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
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	<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 Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 5	COMPRIMIDO SIMPLES	8	09/11/2015		
Validade	24 meses	Registro	1781708090083		
Princípio Ativo	PREDNISOLONA				
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 • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
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				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		

5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	9	09/11/2015		
Validade	24 meses	Registro	1781708090091		
Princípio Ativo	PREDNISOLONA				
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 • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
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				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	10	09/11/2015		
Validade	24 meses	Registro	1781708090105		
Princípio Ativo	PREDNISOLONA				
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 • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
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>				

670

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	Cosmoderma industria e com. Ltda- me		
CNPJ	09.601.610/0001-15	Autorização	2051161
Produto	PRO-SUN PROTETOR SOLAR PARA A PELE FPS 30		
Categoria	PROTETOR SOLAR		
Processo	25351.694140/2009-11		
Vencimento do Registro	25/01/2020		
Publicação do Registro	01/08/2016		

Nº Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1 FRASCO DE PLASTICO - Primária	251160006.001-0	Não se aplica para essa categoria
Q 2 - Primária SACHE - Secundária		Não se aplica para essa categoria
Q 3 BISNAGA DE PLASTICO - Primária	251160006.003-7	Não se aplica para essa categoria

Petições				
Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 0430804/12-2		4040382012	239 - Inclusão de Acondicionamento Para Produto Grau 2	Anuído
Q 0910331/15-7	01/08/2016	8734242015	230 - Modificação de Fórmula de Produto Grau 2	Publicado deferimento
Q 0913517/15-1	01/08/2016	8736292015	239 - Inclusão de Acondicionamento Para Produto Grau 2	Publicado deferimento
Q 2069762/16-7	01/08/2016	8735422015	289 - Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2	Publicado deferimento
Q 0219610/17-4	1977732017		256 - Certificado de Livre Comercialização de Produto Registrado	Em tramitação

009580

Ja.

09375

Ja.

ALFORMED 670

Detalhe do Produto: PLANTOLAXY

Nome da Empresa	NATULAB LABORATÓRIO S.A		
CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Nome Comercial	PLANTOLAXY		
Classe Terapêutica	LAXANTES INCREMENTADORES DO BOLO INTESTINAL FITOTERAPICO SIMPLES		
Registro	138410059		
Processo	25351.123535/2013-01		
Vencimento do Registro	10/2018		

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
680 MG/G PO SUS CT 10 ENV AL 5G SABOR LARANJA		PO PARA SUSPENSAO ORAL	1	14/10/2013
Validade		24 meses	Registro	1384100590018
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Não			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			

Restrição de prescrição
Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso
[sem dados cadastrados]

Destinação
Comercial

Restrito a hospitais
Não Informado

Tarja
[sem dados cadastrados]

Medicamento referência
Não

Apresentação fracionada
Não

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
680 MG/G PO SUS CT 50 ENV AL 5G SABOR LARANJA EMB MULT		PO PARA SUSPENSAO ORAL	2	14/10/2013
Validade		24 meses	Registro	1384100590026

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - BRASIL

 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração

IFA único

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

Restrição de prescrição
Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso
[sem dados cadastrados]

AUTOMED 678

09376

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
PO PARA SUSPENSAO ORAL	6	14/10/2013
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
680 MG/G PO SUS CT 1000 ENV AL 5G SABOR LARANJA EMB HOSP	PO PARA SUSPENSAO ORAL	6
Validade	Registro	
24 meses	1384100590069	
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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 sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	S	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
PO PARA SUSPENSAO ORAL	5	14/10/2013
Validade	Registro	
24 meses	1384100590050	
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> NATULAB LABORATÓRIO S.A - SANTO ANTÔNIO DE JESUS - 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 sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	S	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

009582

09877

Voltar

Detalhe do Produto: AEROLIN

Nome da Empresa	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA		
CNPJ	33.247.743/0001-10	Autorização	1.00.107-1
Nome Comercial	AEROLIN		
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES		
Registro	101070226		
Processo	25351.108915/2004-45		
Vencimento do Registro	08/2021		

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 1 ML		SOLUÇÃO INJETAVEL	1	19/01/2005
Validade		36 meses	Registro	1010702260013
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL			
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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A. - ITÁLIA 			
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAVENOSA			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA INFERIOR A 30°C PROTEGER DA LUZ			

Carvalho

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 MCG/DOSE AER CT LATA AL 200 DOSES C/ APLICADOR		AEROSOL ORAL	3	19/01/2005
Validade		24 meses	Registro	1010702260031
Princípio Ativo	SOLUCAO DE SALBUTAMOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - LATA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> GLAXO WELLCOME S.A. - ESPANHA 			

009583

Via de Administração INALATÓRIA INALATÓRIA POR VIA 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

699 AUTOMED

09378

Princípio Ativo	SOLUCAO DE SALBUTAMOL	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	[sem dados cadastrados]	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • GLAXO OPERATIONS UK LIMITED - INGLATERRA (REINO UNIDO)	
Via de Administração	INALATÓRIA NASAL	
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	

009584

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG /DOSE AER CT LATA AL 200 DOSES C/ APLIC + ESPAÇ		AEROSOL ORAL	13	19/01/2005
Validade	24 meses	Registro	1010702260137	
Princípio Ativo	SOLUCAO DE SALBUTAMOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	AEROLIN SPRAY			

09379

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM CT BL AL/AL X 20		COMPRIMIDO SIMPLES	10	19/01/2005
Validade	36 meses	Registro	1010702260102	
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - 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)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de			
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
5 MG/ML SOL P/NEBUL CT FR VD AMB X 10 ML		SOLUCAO PARA INALACAO	12	19/01/2005
Validade	18 meses	Registro	1010702260129	

09379

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- GLAXOSMITHKLINE AUSTRALIA PTY LTD - AUSTRÁLIA

Via de Administração	INALATÓRIA
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
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
0,5 MG/ML SOL INJ CT AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	19/01/2005
Validade	Registro		
36 meses	1010702260021		
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Javicia

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A. - ITÁLIA

Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAVENOSA
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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 type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	19/01/2005
Validade	Registro		
36 meses	1010702260056		
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

09380

009585

Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação	<input type="checkbox"/> INATIVA			
4 MG COM CT BL AL/AL X 30	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
	COMPRIMIDO SIMPLES	11	19/01/2005	
Validade	36 meses	Registro		
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL			
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"> GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - RIO DE JANEIRO - 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)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

009586

09881

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação	<input type="checkbox"/> INATIVA			
4 MG COM CT BL AL/AL X 100	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
	COMPRIMIDO SIMPLES	9	19/01/2005	
Validade	36 meses	Registro		
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL			
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"> GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - RIO DE JANEIRO - 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)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			

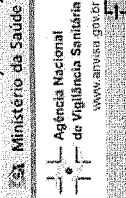
009587

M,

~~09382~~



M.
[Signature]
Janeiro



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



Especialista em Farmacotécnica
Regulador

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : SERETIDE

Nome da Empresa:	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA
CNPJ:	33.247.743/0001-10
Nome Comercial:	SERETIDE
Princípio Ativo:	PROPIONATO DE FLUTICASONA / XINAFOATO DE SALMETEROL
Categoria:	ANTI-ASTMÁTICOS
Registro:	101070230
Processo:	25351.177303/2004-01 Proc. Anterior : 25000.001013/99-31
Vencimento do Registro:	06/2019

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSPENSÃO COM PROPELENTE	1	14/04/2014
Validade:	24 meses	Registro: 1010702300015
Embalagem:	LATA DE ALUMÍNIO - Primária	
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
Fabricantes Internacionais GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA GLAXO WELLCOME S.A. - ESPANHA		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSPENSÃO COM PROPELENTE	2	14/04/2014
Validade:	24 meses	Registro: 1010702300023
Embalagem:	LATA DE ALUMÍNIO - Primária	
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
Fabricantes Internacionais GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA GLAXO WELLCOME S.A. - ESPANHA		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSPENSÃO COM PROPELENTE	3	14/04/2014
Validade:	24 meses	Registro: 1010702300031
Embalagem:	LATA DE ALUMÍNIO - Primária	
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
Fabricantes Internacionais GLAXO WELLCOME S.A. - ESPANHA GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSPENSÃO COM PROPELENTE	4	14/04/2014
Validade:	18 meses	Registro: 1010702300041
Embalagem:	LATA DE ALUMÍNIO - Primária	
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
Fabricantes Internacionais GLAXO WELLCOME S.A. - ESPANHA GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA		

Embalagem:	STRIP - Primária
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)	
Fabricantes Internacionais GLAXO OPERATIONS UK LIMITED - INGLATERRA (REINO UNIDO) GLAXOSMITHKLINE LLC - ESTADOS UNIDOS	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
PO INALANTE	5	14/04/2014
Validade:	18 meses	Registro: 1010702300058
Embalagem:	STRIP - Primária	
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
Fabricantes Internacionais GLAXO OPERATIONS UK LIMITED - INGLATERRA (REINO UNIDO) GLAXOSMITHKLINE LLC - ESTADOS UNIDOS		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
PO INALANTE	6	14/04/2014
Validade:	18 meses	Registro: 1010702300066
Embalagem:	STRIP - Primária	
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
Fabricantes Internacionais GLAXO OPERATIONS UK LIMITED - INGLATERRA (REINO UNIDO) GLAXOSMITHKLINE LLC - ESTADOS UNIDOS		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
PO INALANTE	7	14/04/2014
Validade:	18 meses	Registro: 1010702300074
Embalagem:	STRIP - Primária	
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
Fabricantes Internacionais GLAXO OPERATIONS UK LIMITED - INGLATERRA (REINO UNIDO) GLAXOSMITHKLINE LLC - ESTADOS UNIDOS		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
PO INALANTE	8	14/04/2014
Validade:	18 meses	Registro: 1010702300082
Embalagem:	STRIP - Primária	
Local de Fabricação:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados)		
Fabricantes Internacionais GLAXO OPERATIONS UK LIMITED - INGLATERRA (REINO UNIDO) GLAXOSMITHKLINE LLC - ESTADOS UNIDOS		

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
PO INALANTE	9	14/04/2014
Validade:	18 meses	Registro: 1010702300090
Embalagem:	STRIP - Primária	

009588

09883

700 - 701 - 702
ALTERMED

Consulta de Produtos



Área de Serviço - Área de Avaliação - Registro

Detalhe do Produto : TORVAL CR

Nome da Empresa:	TORRENT DO BRASIL LTDA		
CNPJ:	33.078.528/0001-32	Autorização:	1005253
Nome Comercial:	TORVAL CR		
Princípio Ativo:	VALPROATO DE SÓDIO / ÁCIDO VALPRÓICO		
Categoria:	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO		
Registro:	105250018		
Processo:	25351.003244/2003-46		
Vencimento do Registro:	10/2018		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM LIB PROL CT 3 BL AL/AL X 10	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	1	02/05/2006
Validade:	36 meses	Registro:	1052500180000
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM LIB PROL CT 3 BL AL/AL X 10	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	2	02/05/2006
Validade:	36 meses	Registro:	1052500189999
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM LIB PROL CT BL AL/PVC X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	3	20/10/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1052500180022
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM LIB PROL CT BL AL/PVC X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	4	20/10/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1052500180081
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM LIB PROL CT BL AL/PVC X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	5	20/10/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1052500180065
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM LIB PROL CT BL AL/AL X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	6	03/04/2013
Validade:	36 meses	Registro:	1052500180014
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM LIB PROL CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	7	03/04/2013
Validade:	36 meses	Registro:	1052500180030
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM LIB PROL CT BL AL/PVC X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	8	20/10/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1052500180049
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM LIB PROL CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	9	03/04/2013
Validade:	36 meses	Registro:	1052500180073
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM LIB PROL CT BL AL/AL X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	10	03/04/2013
Validade:	36 meses	Registro:	1052500180057
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		

009589

009884

772-775
AUTOMATED

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation. 2005-2009
For Evaluation Only.

786



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação Espaço Cidadão Profissional de Saúde Safer

Detalhe do Produto : VENLIFT OD

Nome da Empresa:	TORRENT DO BRASIL LTDA
CNPJ:	33.078.528/0001-32
Nome Comercial:	VENLIFT OD
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA
Categoria:	ANTIDEPRESSIVOS
Registro:	105250014
Processo:	25351.214805/2002-50
Vencimento do Registro:	05/2018
Autorização:	1005253

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA BL AL PVC X 14	1	18/08/2008
Validade:	Registro:	1052500140012
36 meses		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA BL AL PVC X 14	2	18/08/2008
Validade:	Registro:	1052500140020
36 meses		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PVC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA BL AL X 14	3	22/02/2012
Validade:	Registro:	1052500140039
36 meses		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA	

Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA BL AL X 14	4	22/02/2012
Validade:	Registro:	1052500140047
36 meses		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais	

Handwritten signatures and initials.

<i>(sem dados cadastrados)</i> Fabricantes Internacionais Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA			
Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação	
75 MG CAP GEL DURA BL AL X 7	5	22/02/2012	
Validade:	Registro:	1052500140055	
36 meses			
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
Forma Física			
150 MG CAP GEL DURA BL AL X 7	6	22/02/2012	
Validade:	Registro:	1052500140063	
36 meses			
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA		
Forma Física			
37,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL X 7	7	22/02/2012	
Validade:	Registro:	1052500140071	
24 meses			
Embalagem:	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
Forma Física			
37,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL X 14	8	22/02/2012	
Validade:	Registro:	1052500140081	
24 meses			
Embalagem:	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
Forma Física			
75 MG CAP GEL DURA CT BL AL X 30	9	12/03/2012	
Validade:	Registro:	1052500140098	
36 meses			
Embalagem:	CAPSULA GELATINOSA DURA CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA		

009591

09386

Autoremado
786

INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.39992/2007-47	0888595128	jun/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.3414362/007-41	0888603070	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.3691616/2007-41	0827056125	jun/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.11004/2002-17	0801210125	set/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.00769186	0574124126	jun/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.117869-2006-11	0925635125	set/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.411984/2006-24	0628441721	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.4104562/006-92	0513030126	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.012582/2007-84	0974651713	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.047107/2007-19	0640911722	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.561488/2007-79	0615561229	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.07291/2007-86	0552307129	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2599.00015777	0144103137	set/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.15856/2006-54	0870082127	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.20551/2006-72	06450125	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2591.00942277	0549871125	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.0107039051	0888074123	abr/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.0107039051	0466436128	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.00937769844	0767670125	abr/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.00937769844	0987245127	jun/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.466780/2006-00	0563830124	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.01723/2007-01	0573012122	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.0106784/2007-44	0572438125	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.02933/2002-13	0510701123	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2591.00029311	0701266122	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.05764/2008-05	0109131137	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.60833/2010-69	0102056131	ago/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.184929/2006-11	0583513126	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.20292/2007-61	0829009123	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.20250/2007-28	0920264121	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.02412/2007-11	0526881125	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.03011/2007-68	0642421128	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.03011/2007-68	0111111125	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.15810/2007-31	0618874125	jun/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.23384/2007-07	0921287126	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.42115/2007-12	0832366126	abr/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.214442/2002-52	0835881125	abr/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2599.201548672	0667079122	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.201499/2002-91	0588762123	jun/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.021310/2002-15	0686642127	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.0264939715	0625048123	jun/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.03060498-19	0988498121	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.02280998-78	1038306129	jun/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.01451694-80	0168371003	mar/16
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.01451694-80	0169141004	mar/16
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.01451694-80	0733550124	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2500.01451694-80	0685797131	ago/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.0130692/003-24	0602540127	jun/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.166173/200219	0955491121	abr/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.437482/2007-85	0637827127	fev/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.094249/2003-17	0635416122	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.33247/2005-51	0595021127	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.18564/2006-54	0552519126	ago/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.18564/2006-54	0924295124	ago/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.589014/2007-52	0534178129	jun/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.0724601-70	0488316121	dez/17
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.134511/2007-50	0607914126	abr/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2531.00927/2010-33	0701470128	abr/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2501.00951038	0648625121	mar/18
INDÚSTRIA FARMACÊUTICA	2592.00250763	0579699120	mar/18
LABORATORIOS FARMACÊUTICOS LTDA	2592.01131964	0142864121	fev/18
LABORATORIOS FARMACÊUTICOS LTDA	2592.01131964	0498801129	fev/18
LABORATORIOS FARMACÊUTICOS LTDA	2531.30626/2008-54	732481110	mar/17

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/contato>, com o código 10102013090900062

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

09387
009592
76

Handwritten signature and initials

Detalhe do Produto: VENLIFT OD

Nome da Empresa	TORRENT DO BRASIL LTDA		
CNPJ	33.078.528/0001-32	Autorização	1.00.525-3
Nome Comercial	VENLIFT OD		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	105250014		
Processo	25351.2/14805/2002-50		
Vencimento do Registro	05/2018		

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA BL AL AL X 14		CAPSULA GELATINOSA DURA	3	06/05/2003
Validade		36 meses	Registro	1052500140039
Princípio Ativo		CLORIDRATO DE VENLAFAXINA		
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 [sem dados cadastrados]		
		Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA 		
Via de Administração		ORAL ORAL 1		
IFA único		Sim		
Conservação		CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA UMIDADE		

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

Comercial

Destinação

Restrito a hospitais

Não Informado

Tajja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação

 ATIVA

Forma Farmacêutica

CAPSULA GELATINOSA DURA

150 MG CAP GEL DURA

BL AL AL X 14

Validade

36 meses

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE VENLAFAXINA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

- Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA
- TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA

Via de Administração

ORAL

ORAL 1

IFA único

Sim

Conservação

CONSERVAR EM LOCAL FRESCO

PROTEGER DA UMIDADE

Restrição de prescrição

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

ALTERADO 787

009593

09588

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
37,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	8	06/05/2003
Validade	Registro		1052500140081
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA • TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG CAP GEL DURA CT BL AL X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	06/05/2003

Apresentação fracionada	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
37,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL X 7	CAPSULA GELATINOSA DURA COM AÇÃO PROLONGADA	7	06/05/2003
Validade	Registro		1052500140071
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA • TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA		
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 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		

09389

00951

Handwritten signatures and initials.

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA
Via de Administração	ORAL ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA 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

009595

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA BL AL PVC X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	06/05/2003
Validade	Registro		
36 meses	1052500140020		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

09390

Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • TORRENT PHARMACEUTICALS LTD - INDIA • Torrent Pharmaceuticals Ltd - Baddi - INDIA
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 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
75 MG CAP GEL DURA BL AL PVC X 14	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	06/05/2003
Validade	Registro		
36 meses	1052500140012		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PVC Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Handwritten signature and initials.

009597

009592



Empresa Fabricante: Bluepharma Indústria Farmacêutica S.A.	
Endereço: S. Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016.	
País: Portugal	
Empresa solicitante: Orbispharma Distribuidora e Logística Ltda.	CNPJ: 10.585.311/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.08.671-8	Expediente(s): 0691693/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Company	
Endereço: 38 Jackson Road, Devens- Massachusetts, 01434.	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0	Expediente(s): 0467658/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: abatacepte.	

Empresa Fabricante: Cyndea Pharma S.L.	
Endereço: Polígono Industrial Emiliano Revilla Sanz, Avda de Ágreda, 31, Olvega 42100, Espanha	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 11.082.598/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3	Expediente(s): 0721303/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Droxter Indústria, Comércio e Participações Ltda.	
Endereço: Rua Vespúcio Taques Bitencourt, 258, Santo Amaro	
Município: São Paulo	UF: SP
CNPJ: 05.090.043/0001-29	CEP: 04755-060
Autorização de Funcionamento: 1.05.665-9	Expediente(s): 0985288/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH	
Endereço: Langes Feld 13, 31789 Hameln	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0722860/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: ImClone Systems LLC	
Endereço: 33 ImClone Drive BB50, Branchburg, NJ 08876, Estados Unidos da América	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Eli Lilly do Brasil Ltda.	CNPJ: 43.940.618/0001-44
Autorização de Funcionamento: 1.01.260-3	Expediente(s): 0549199/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: ramucirumabe e necitumumabe.	

Empresa Fabricante: Laboratoires Sterop NV	
Endereço: Scheurlaan 48-50, B-1070, Brussels	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Opem Representação Importadora Exportadora e Distribuidora Ltda.	CNPJ: 38.909.503/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7	Expediente(s): 0598297/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratorios León Farma S.A.	
Endereço: Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina, S/N - Villaquilambre - León	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.00.974-4	Expediente(s): 0731259/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Merckle GmbH	
Endereço: Ludwig-Merkle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Baden-Württemberg	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Heel do Brasil Biomédica Ltda.	CNPJ: 05.994.539/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.06.198-2	Expediente(s): 0507236/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Naprod Life Sciences Pvt. Ltd.	
Endereço: Plot Nº. G-17/1, MIDC, Tarapur, Beisar, Thane 401506 Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Laboratório Químico Farmacêutico Bergamo Ltda.	CNPJ: 61.282.661/0001-41
Autorização de Funcionamento: 1.00.646-1	Expediente(s): 0466260/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos (embalagem primária).	

Empresa Fabricante: Nirma Limited.	
Endereço: Village- Sachana, Tal- Virangam, Sachana - 382 150, Dist. Ahmedabad (Raj.)	
País: Índia	
Empresa solicitante: FBM Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.060.549/0001-05
Autorização de Funcionamento: 1.06.493-1	Expediente(s): 0621873/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Pathem Inc.	
Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1037642/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa: Prati Donaduzzi & Cia Ltda.		
Endereço: Rua Mitsugoro Tanaka, 145 - Centro Industrial Nilton Arruda		
Município: Toledo		UF: PR
CNPJ: 73.856.593/0001-66	CEP: 85903-630	
Autorização de Funcionamento: 1.02.568-5	Expediente(s): 0839549/15-7, 0825758/15-2 e 0825775/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós. Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós. Semisólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: colutorios, elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xantanos.		

Empresa Fabricante: Sandoz Private Limited	
Endereço: Plot nº. 8-A/2, 8-B, TTC Industrial Area, Kalwe Block, Village Dighe, Navi Mumbai, Thane 400708 Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 0360109/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Shanghai Dahua Pharmaceuticals Co. Ltd.	
Endereço: 3503 Changzheng Farm Road, Chongming District, Shanghai	
País: China	
Empresa solicitante: DKT do Brasil Produtos de Uso Pessoal Ltda.	CNPJ: 38.756.680/0001-40
Autorização de Funcionamento: 1.11.913-7	Expediente(s): 1115610/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis hormonais: implantes (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Stallergenes S.A	
Endereço: 6 rue Alexia de Tocqueville, 92160, Antony	
País: França	
Empresa solicitante: Novogen- Importação e Exportação Ltda.-ME	CNPJ: 14.939.670/0001-82
Autorização de Funcionamento: 1.09.588-9	Expediente(s): 0138034/14-6, 0137962/14-3 e 0138039/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: extratos alergênicos. Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica). Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa Fabricante: Ukraine PISC Indar	
Endereço: 5 Zroshuvna Str - Kiev	
País: Ucrânia	
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz - Fiocruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (Farmanguinhos)	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1104040/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.	
Endereço: Av. Casa Grande, 2422, Piraporinha	
Município: Diadema	UF: SP
CNPJ: 35.820.448/0081-10	CEP: 09961-350
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0496969/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Gases medicinais: envase.	

Empresa Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation, a subsidiary of Pfizer Inc.	
Endereço: 401 North Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 0672732/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Zydus Hospira Oncology Private Limited	
Endereço: Plot nº 3, Pharmez - Special Economic Zone, N.H. nº 8A, Sarkhej - Bavla Road, Village - Matoda, Tal - Sanand, Matoda - 382 213, Ahmedabad, Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1	Expediente(s): 0731211/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 395, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 15 de outubro de 2015, da Presidente da República, publicado no DOU de 16 de outubro de 2015, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso I do art. 54 e no inciso VIII do art. 121 do Regimento Interno da Anvisa, aprovado nos termos do Anexo I da RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, e na RDC nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:

Art.1º Deferir as petições relativas a produtos fumígenos derivados do tabaco, conforme anexo.

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

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

[Handwritten signatures and initials]



009598
09393

RESOLUÇÃO - RE Nº 143, DE 19 DE JANEIRO 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, inciso III, e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, e ainda amparado pelo Resolução nº 61 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Alteração na Autorização de Funcionamento de Empresas em virtude de Mudança de Razão Social em conformidade com o disposto no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ

EMPRESA: YAHA IMPORTADORA E EXPORTADORA EIRELI
AUTORIZ/MS: 9.03774-8

CNPJ: 10.780.552/0001-13

INSO Nº: 25741.194333/2011-51

ENDEREÇO: RUA NOVE DE MARÇO, Nº 820 2º ANDAR

BAIRRO: CENTRO

MUNICÍPIO: JOINVILLE

UF: SC

CEP: 89.201-400

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de registro na ANVISA de produtos para saúde e produtos para diagnóstico in vitro.

RESOLUÇÃO - RE Nº 157, DE 19 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (ACS Doblar S.p.A.), Endereço (Via Marzobotto, 7/9, 20871, Vimercale, MB), Empresa Solícitante (Medley Farmacêutica Ltda.), Autorização de Funcionamento (1.08.326-7), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos (1937388/16-1), and Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (classe cefalosporínicos).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Anhui Biochem United Pharmaceutical CO., Ltd.), Endereço (Zone B, Innovation Avenue, Taihe Industrial Park, Anhui Province), País (China), Empresa Solícitante (Fundação para o R. Médio Popular - FURP), Autorização de Funcionamento (1.01039-1), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos (2113869/16-9), and Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (lamivudina).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Areypharma GmbH), Endereço (Moisser Strasse 35, 01445 Raddeburg), País (Alemanha), and Empresa Solícitante (Novartis Biociências).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Autorização de Funcionamento (1.60.068-5), Expediente(s) (2108843/16-8), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos, Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (clozapina), and Empresa Solícitante (Novartis Pharma AG).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Ind Swift Laboratories Limited), Endereço (Village Bhagwanpur, Barwala Road, Near Dorabassi, District S.A.S. Nagar (Mohali), Punjab 140507), País (Índia), Empresa Solícitante (Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.), Autorização de Funcionamento (1.03.764-8), Expediente(s) (2117807/16-1), and Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (claritromicina).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Ind Swift Laboratories Limited), Endereço (Village Bhagwanpur, Barwala Road, Near Derabassi, District S.A.S. Nagar (Mohali), Punjab 140507), País (Índia), Empresa Solícitante (EMS S/A), Autorização de Funcionamento (1.00.235-1), Expediente(s) (2031148/16-6), and Insumo farmacêutico ativo obtido por semissíntese (claritromicina).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Sandoz Private Limited), Endereço (Plot No. 1, Additional Phase, M.I.D.C., Mahad, Raigad 402301, Maharashtra State), País (Índia), Empresa Solícitante (Fundação para o R. Médio Popular - FURP), Autorização de Funcionamento (1.01.039-1), Expediente(s) (1405672/16-1), and Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por semissíntese (Rifampicina).

RESOLUÇÃO - RE Nº 158, DE 19 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Lonza Biologics Tuus PTE LTD), Endereço (35 Tuus South Avenue 6, Singapore 637377), País (Cingapura), Empresa Solícitante (Abbvie Farmacêutica Ltda.), Autorização de Funcionamento (1.09.860-7), Expediente(s) (2048830/16-1), and Insumos farmacêuticos ativos biológicos (adalimumabe).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG), Endereço (Eisenbahnstrasse 2-4, 38085, Langenhagen), País (Alemanha), Empresa Solícitante (Abbvie Farmacêutica Ltda.), Autorização de Funcionamento (1.09.860-7), Expediente(s) (2089940/16-8), and Produtos estéreis (soluções parenterais de pequeno volume).

RESOLUÇÃO - RE Nº 174, DE 20 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Genzyme do Brasil Ltda.), Endereço (Rua Padre Chico, 224, Conjunto 01, Perizes), Município (São Paulo), UF (SP), CEP (05008-010), Autorização de Funcionamento (1.02.543-8), and Expediente(s) (1809619/16-1).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (W N Comércio Importação e Representações Ltda.), Endereço (Avenida Maués, 565 - Cachoeirinha), Município (Manaus), UF (AM), CEP (69065-070), Autorização de Funcionamento (1.05.682-7), and Expediente(s) (2149744/16-1).

RESOLUÇÃO - RE Nº 175, DE 20 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Faus Farma, S.A.), Endereço (C/ Máximo Aguirre, 14, Lejona-Lejona, 48940 Vizcaya), País (Espanha), Empresa solícitante (Biobal Sanus Farma - Indústria Farmacêutica Ltda.), Autorização de Funcionamento (1.00.974-4), Expediente(s) (2136270/16-0), and Produtos não estéreis (cápsulas).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Hospira S.p.A.), Endereço (Via Fosse Ardeatine, 2-20060 Lissate (MI)), País (Itália), Empresa solícitante (Abbvie Farmacêutica Ltda.), Autorização de Funcionamento (1.09.860-7), Expediente(s) (2099401/16-0), and Produtos estéreis (soluções parenterais de pequeno volume).

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

09395
424,650
A. Almeida

009600



424,650

Cosmed

Nº 175, segunda-feira, 12 de setembro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

23

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: CIANO SOLUÇÕES AMBIENTAIS LTDA
AUTORIZ/MS: 9.06281-3
CNPJ: 15.581.636/0001-41
PROCESSO: 25764.123741/2014-60 (2192714/16-6)
ENDEREÇO: RUA HAROLDO DE AZEVEDO, S/N - LOT CLIMA BOM I QUADRA 23 LOTE 06 A 09
BAIRRO: CLIMA BOM
MUNICÍPIO: MACEIÓ
CNPJ: 07.071-030
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MÓVEIS LTDA - EPP
AUTORIZ/MS: 9.05652-9
CNPJ: 08.158.865/0001-92
PROCESSO: 25741.224080/2013-15 (2177153/16-7)
ENDEREÇO: RUA JUVENIL PARIZI TRENTO, Nº 10
BAIRRO: JARDIM ELDORADO
MUNICÍPIO: PALHOÇA
CNPJ: 8.133-533
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda.	CNPJ: 55.643.555/0001-43
Endereço: Avenida Tarraf, 2590 2600 - Bairro Jardim Anice	
Município: São José do Rio Preto	UF: SP CEP: 15.057-43
Autorização de Funcionamento: 3.01.329-1	Expediente(s): 1043313/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Saneantes Domissanitários:	
LÍQUIDOS	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXOS

Empresa: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S/A	CNPJ: 05.161.069/0005-44
Endereço: Rua VPR 01, Quadra 2 A Módulo 04, Dais	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75.132-020
Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9	Expediente(s): 1140642/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.P.A.	
Endereço: Via Palermo, 26/A - Parma	
País: Itália	
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0	Expediente(s): 1392290/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 02.814.497/0002-98
Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraíso	
Município: Pouso Alegre	UF: MG CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.04.381-0	Expediente(s): 1362537/16-3 e 1362820/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Semissólidos não estéreis: cremes, pomadas e géis.	

Empresa: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A	CNPJ: 61.082.426/0016-02
Endereço: VPR 1, Quadra 2-A, Módulo 5, Dais	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75132-020
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7	Expediente(s): 1201002/16-2, 1201493/16-1 e 1203985/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós. Semissólidos não estéreis: cremes e pomadas. Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa: DFL Indústria e Comércio S/A	CNPJ: 33.112.665/0001-46
Endereço: Estrada do Guerengue, 2959 - Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ CEP: 22713-002
Autorização de Funcionamento: 1.00.177-1	Expediente(s): 1329532/16-2 e 1329485/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Semissólidos não estéreis: géis.	

Empresa: Farmace Indústria Química Farmacêutica Cearense Ltda.	CNPJ: 06.628.333/0001-46
Endereço: Avenida Dr. Antônio Lúcio Callau, Km 02, Sítio Barreiras	
Município: Barbalha	UF: CE CEP: 63180-000
Autorização de Funcionamento: 1.01.085-1	Expediente(s): 1294188/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited	
Endereço: 17-85 Jusohonnachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686	
País: Japão	
Empresa solicitante: Abbot Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 1350058/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited	
Endereço: 17-85 Jusohonnachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686	
País: Japão	
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	Expediente(s): 1372436/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica).	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXOS

Empresa: Medicom Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 08.612.399/0001-73
Endereço: Avenida Leonardo Mülcher, 1996, Praça 14 de janeiro.	
Município: Manaus	UF: AM CEP: 69.020-070
Autorização de Funcionamento: 1.07.567-3	Expediente(s): 0672573/15-2
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

Empresa: LICB Biopharma S.A	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Endereço: Alameda Araguaia, 3833 - Centro Empresarial Tamboré	
Município: Barueri	UF: SP CEP: 06455-000
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Autorização Especial: 1.20.456-1
Expediente(s): 0253258/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

SU 09396
AUTORMED

009601

511

Cristália

Nº 34, segunda-feira, 22 de fevereiro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

51



RESOLUÇÃO - RE Nº 432, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Linhas) and Value (Catalent Germany Schorndorf GmbH, Steibstrasse 1 und 2, 73614 Schorndorf, Alemanha, Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica Ltda., 1.09.860-7, 0838154/15-2, Sólidos não esteréis. Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005: não apresentação das avaliações de risco solicitadas nos itens 3 e 4 da notificação de exigência nº 0896042/15-9.

RESOLUÇÃO - RE Nº 435, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Certificação) and Value (Aresica Pharmaceuticals GmbH, Gailstrasse 6, 08056 Zwickau, Alemanha, UCB Biopharma S.A., 64.711.500/0001-14, 1.02.361-9, 0722758/15-2, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (granel).

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Certificação) and Value (AndersonBrecon Incorporated, 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109-3081, Estados Unidos da América, Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda., 08.002.360/0001-34, 1.07.333-4, 0648018/15-7, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: embalagem secundária.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Certificação) and Value (Baxter Healthcare Corporation, 911 North Davis Avenue, Cleveland, Mississippi, 38732, Estados Unidos da América, Grifols Brasil Ltda., 02.513.899/0001-71, 1.03.641-7, 1087194/15-2, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016022200051

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação) and Value (Geolab Indústria Farmacêutica S/A, Via Primária JB, Quadra 08-B, Lotes 01 a 08, DAIA, Anápolis, GO, 75133-600, 1.05.423-2, 0670990/15-7, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não esteréis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Certificação) and Value (GP Grenzsch Produktions GmbH, Emil-Barrell-Strasse 7, D-79639, Grenzsch-Wyhlen, Alemanha, Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica Ltda., 61.286.647/0001-16, 1.00.047-2, 0955013/14-5, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Certificação) and Value (Janssen Biologics (Ireland), Barnahely, Ringaskiddy, Co. Cork, Irlanda, Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda., 51.780.468/0001-87, 1.01.236-1, 0497331/15-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: daratumumabe, golumumabe, siltuximabe e ustekinumabe.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Certificação) and Value (Pharmathen International SA, Industrial Park Sapas Rodopi Perfecture, Block N° 5/Rodopi, 69300, Grécia, Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A., 60.659.463/0001-91, 1.00.573-9, 1089165/15-0, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Certificação) and Value (Pharmathen International SA, Industrial Park Sapas Rodopi Perfecture, Block N° 5/Rodopi, 69300, Grécia, Biosintética Farmacêutica Ltda., 53.162.095/0001-06, 1.01.213-1, 1089179/15-0, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Certificação) and Value (Productos Científicos, S.A. de C.V., Nicolás San Juan No. 1046, Del Valle, Benito Juárez, Distrito Federal, C.P. 03100, Cidade do México, México, Productos Farmacêuticos Millet Roux, 33.388.182/0001-79, 1.00.397-1, 0750944/15-8, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis hormonais (granel): suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Certificação) and Value (Sanofi S.P.A., Località Valcanello, 03012, Anagni (FR), Itália, Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda., 02.685.377/0001-57, 1.01.300-3, 0712807/15-0, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas (granel) e comprimidos revestidos.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Certificação) and Value (Sanofi S.P.A., Località Valcanello, 03012, Anagni (FR), Itália, Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda., 02.685.377/0001-57, 1.01.300-3, 0712807/15-0, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas (granel) e comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 436, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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 de Medicamentos da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.586, de 12 de setembro de 2014, no Diário Oficial da União nº 177, de 15 de setembro de 2014, Seção 1, pág. 90 e em suplemento, págs. 198 a 200, conforme expediente 1082814/15-1.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (EMPRESA, ENDEREÇO, N.º, BAIRRO, MUNICÍPIO, UF, Autorização de Funcionamento, Processo(s), Certificação) and Value (Ophthalmos S.A., Rua das Nhandiribas, 471, Jabaquara, São Paulo, SP, 1.01724-7, 25351.53253/2013-00, Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos esteréis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal), Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização asséptica), Suspensões Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal). 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 11 (inciso X), 12 (§ 3º), 13 (§ 3º incisos III, IV e V), 25, 26, 42, 61, 77 (inciso X), 87 (§ 1º), 104, 108 (parágrafo único), 283 (§3º inciso IV), 288, 304, 307, 317, 329, 334, 353, 357, 486 (inciso V) e 491.

RESOLUÇÃO - RE Nº 437, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação) and Value (Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda., Rodovia Itapira Lindóis, KM 14 s/n, Ponte Preta, Itapira, SP, 13970-970, 1.00.298-1, 0513063/15-8, 0513050/15-6, 0509509/15-3 e 0513648/15-2, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, implantes e pós. Sólidos não esteréis citotóxicos: comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não esteréis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não esteréis: elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Produtos esteréis: géis, pomadas, pós esteréis, pós fitofizados, soluções (com esterilização terminal), soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Produtos esteréis citotóxicos: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

2109598
Autoemco

009603

210



Geolab
36

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 242, segunda-feira, 19 de dezembro de 2016

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation,2005-2009
For Evaluation Only.

COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL: PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA CAMPOBRAS LTDA ENDEREÇO: AVENIDA MATOS LEAO 403 BAIRRO: CENTRO CEP: 86860000 - JARDIM ALEGRE/PR CNPJ: 85.516.482/0016-76 PROCESSO: 25351.540069/2016-98 AUTORIZ/MS: 7.49131.7 ATIVIDADE/CLASSE COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL: DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS: - FRACTIONAMENTO: - PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.344, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: G W MANIPULAÇÃO FARMACEUTICA LTDA ME ENDEREÇO: R OSWALDO CRUZ, 1200 BAIRRO: CENTRO CEP: 83601150 - CAMPO LARGO/PR CNPJ: 05.043.205/0001-78 PROCESSO: 25351.052958/2015-11 AUTORIZ/MS: 1.13553.6 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: FLAVIO AUGUSTO TEMPORIM CHIARARI - ME ENDEREÇO: AV. 09 DE JULHO, 198 BAIRRO: CENTRO CEP: 17930000 - TUPI PAULISTA/SP CNPJ: 08.690.668/0001-10 PROCESSO: 25351.616085/2013-16 AUTORIZ/MS: 1.40210.3 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MONTEMÓR & CARVALHO COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA-ME ENDEREÇO: QUADRA 404 SUL AVENIDA LO 11 LOTE 12 S/N sala 04 BAIRRO: PLANO DIRETOR SUL CEP: 77021640 - PALMAS/TO CNPJ: 16.613.677/0001-35 PROCESSO: 25351.387978/2015-19 AUTORIZ/MS: 1.14221.5 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.345, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

EMPRESA: FRANCK BORGES XAVIER me ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE VARGAS 588 BAIRRO: CENTRO CEP: 96180000 - CAMAQUÁ/RS CNPJ: 23.890.879/0001-90 PROCESSO: 25351.533789/2016-05 AUTORIZ/MS: 1.16061.5 ATIVIDADE/CLASSE

MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: T.&W FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - ME ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDES DA CUNHA, N 382 BAIRRO: MARES CEP: 4045201 - SALVADOR/BA CNPJ: 19.118.127/0001-38 PROCESSO: 25351.493386/2016-16 AUTORIZ/MS: 1.16066.3 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: MEDIDA EXATA PATOS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA ME ENDEREÇO: RUA DR PEDRO FIRMINO, 86 BAIRRO: centro CEP: 58700070 - PATOS/PB CNPJ: 26.127.680/0001-00 PROCESSO: 25351.545263/2016-60 AUTORIZ/MS: 1.16069.4 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: BIOERVAS FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA VALENCIO SOARES RODRIGUES, Nº89 - SALA 03 BAIRRO: CENTRO CEP: 06730000 - VARGEM GRANDE PAULISTA/SP CNPJ: 01.590.219/0005-84 PROCESSO: 25351.545261/2016-71 AUTORIZ/MS: 1.16068.1 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: AMÊNDOA DOCE FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ENDEREÇO: RUA BORGES DE MEDEIROS, Nº 654, 1º ANDAR BAIRRO: CENTRO CEP: 95020310 - CAXIAS DO SUL/RS CNPJ: 06.297.697/0001-90 PROCESSO: 25351.506410/2016-86 AUTORIZ/MS: 1.16070.6 ATIVIDADE/CLASSE MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Astrazeneca UK Limited.	
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield SK10 2NA	
País: Reino Unido.	
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1971883/16-7 e 1971924/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).	
Produtos estéreis: implantes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

ANEXO

Empresa Fabricante: Kern Pharma SL	
Endereço: Polígon Industrial Colón II, Venus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona)	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	Expediente(s): 1798733/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bayer de México, S.A. de C.V.	
Endereço: Ojo de Agua S/N, C.P. 94450, Mpio. Ixtaezoquitlan, Orizaba, Veracruz	
País: México	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1799031/16-9 e 1799034/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Geolab Indústria Farmacêutica S/A		CNPJ: 03.485.572/0001-04
Endereço: Vila Primária 1B, Quadra 08-B, Lotes 01 A 08 N.º: S/Nº Bairro: DAIA		
Município: Anápolis	UF: GO	CEP: 75133-600
Autorização de Funcionamento: 1.05.423-2	Expediente(s): 1970396/16-1; 1970496/16-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pós e pós efervescentes.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		

Empresa Fabricante: Catalent France Beinheim SA.	
Endereço: 74, rue Principale - Beinheim	
País: França	
Empresa solicitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.04.107-5	Expediente(s): 0426595/15-5 e 1748041/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.349, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2016

O Gerente-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 2.198, de 30 de novembro de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016;

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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

Empresa Fabricante: H. Lundbeck A/S	
Endereço: Ottiliavej 9, DK-2500 Copenhagen - Valby	
País: Dinamarca	
Empresa solicitante: Lundbeck Brasil Ltda	CNPJ: 04.522.600/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.00.475-0	Expediente(s): 1396469/16-1 e 1397322/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016121900036

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.

416, 699, 700, 701, 702
700 - 09399 up
Automated

416,699,700,701,702



Glaxo

56

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 131, segunda-feira, 11 de julho de 2016

Endereço: 166 Moo 16 Bangpa-in Industrial Estate, Udomsorayuth Road, Bangpa-in District, Ayut-thaya Province
País: Tailândia
Empresa Solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda. CNPJ: 11.082.598/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3 Expediente(s): 0319506/15-6
Linha(s): Sólidos não estéreis hormonais
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG.
Endereço: Plant A, Carl-Braun - Strasse 1, 34212 Melsungen.
País: Alemanha.
Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S.A. CNPJ: 31.673.254/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.00.085-3 Expediente(s): 1173673/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.802, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Aglon Comércio e Representações Ltda. CNPJ: 65.817.900/0001-71
Endereço: Avenida Visconde De Noya Granada, 1105, Vila Glosclaus
Município: Leme UF: SP CEP: 13610-610
Autorização de Funcionamento: 1.11.457-2 Autorização Especial: 1.11.835-8
Expediente(s): 0295202/12-5
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos.

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC.
Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1086606/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: HDL Logística Hospitalar Ltda. CNPJ: 11.872.656/0001-10
Endereço: Avenida Cesário Alvim, 4425, Lote 06, OD. 739, Custódio Pereira
Município: Uberlândia UF: MG CEP: 38405-186
Autorização de Funcionamento: 1.12.107-0 Autorização Especial: 1.22.813-5
Expediente(s): 014832/11-6
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos.

Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC.
Endereço: 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN) 47403
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 1100545/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Medley Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.588.595/0009-59
Endereço: Avenida Júlia Gaiolli nº 740, T300, parte "M", Água Chata
Município: Guarulhos UF: SP CEP: 07251-500
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7 Autorização Especial: 1.14.544-1
Expediente(s): 1262024/16-6
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos.

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb S.R.L.
Endereço: Loc. Fontana Del Ceraso - 03012, Anagni (FR)
País: Itália
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expediente(s): 1572284/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.803, DE 8 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Allergan Sales, LLC
Endereço: 8301 Mars Drive, Waco, Texas (TX) 76712
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.626/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8 Expediente(s): 0828824/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: emulsões (com esterilização terminal) e soluções (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.
Endereço: Plot Nº L-139 to L- 146, Verna Industrial Estate- Verna, Goa
País: Índia
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 1172933/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Apotex Inc
Endereço: 50 Steinway Boulevard, Etobicoke, Ontário M9W 6Y3
País: Canadá
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1137422/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH
Endereço: Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin
País: Alemanha
Empresa solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda. CNPJ: 33.173.097/0002-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9 Expediente(s): 0676333/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: géis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH.
Endereço: Göllstrasse 1, 84529 Tittmoning.
País: Alemanha
Empresa solicitante: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. CNPJ: 61.082.426/0002-07
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7 Expediente(s): 1799002/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Handwritten signatures and initials, including the name "Jawara" and a circled "B".



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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: SUELI DA SILVA DROGARIA LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA José Cavenaghi 1483
BAIRRO: RESIDENCIAL NADIA CEP: 14790000 - GUARUJÁ/SP

CNPJ: 14.724.213/0001-70
PROCESSO: 25351.281900/2013-11
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A Autorização objeto do pedido de alteração encontra-se caduca, conforme o Art. 8º, § 4º da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: SONIA I. STEIN - ME
ENDEREÇO: rua voluntários da pátria, 2000
BAIRRO: centro CEP: 95800000 - VENÂNCIO AIRES/RS

CNPJ: 07.990.178/0001-76
PROCESSO: 25351.689263/2014-17
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 6º parágrafo único, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: daniel vicira farmacia
ENDEREÇO: rua estefano jose vanolli n509
BAIRRO: sao vicente CEP: 88309201 - ITAJAÍ/SC
CNPJ: 21.233.578/0001-68

PROCESSO: 25351.235392/2015-61
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

Total de Empresas : 3

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.311, DE 20 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 Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.313, DE 20 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 de 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

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Laboratórios Química Son's S.A de C.V., Boulevard de los Reyes nº 6217, México, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.317, DE 20 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016052300032

009605

09480

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation,2005-2009
For Evaluation Only.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: GUEN VUI FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO
ENDEREÇO: RUA SÃO FRANCISCO XAVIER Nº 19
BAIRRO: TIJUCA CEP: 20550010 - RIO DE JANEIRO/RJ

CNPJ: 27.882.489/0001-29
PROCESSO: 25351.020599/2016-14

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 6º parágrafo único, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: RADUAN E FRONTERA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA CORONEL JOAQUIM PIZA, Nº 168
BAIRRO: FERRAROPOLIS CEP: 17400000 - GARÇA/SP
CNPJ: 03.706.759/0003-44

PROCESSO: 25351.015019/2016-77
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A atividade de manipulação de insumos farmacêuticos sujeitos a controle especial não consta do Relatório de Inspeção/Licença Sanitária apresentada, contrariando a RDC nº 17/2013 e Portaria 344/98.

Total de Empresas : 2

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.312, DE 20 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 Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: RIFORMULA FARMACIA DE MANIPULACAO - EIRELI - ME
ENDEREÇO: RUA ANTONIO DE GODOY Nº4495
BAIRRO: REDENTORA CEP: 15015100 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP

CNPJ: 65.765.828/0001-86
PROCESSO: 25351.511961/2013-19
AUTORIZ/MS: 1.40104-8

ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO IDEAL LTDA - ME

ENDEREÇO: R ADHEMAR DE BARROS 355
BAIRRO: CENTRO CEP: 17690000 - BASTOS/SP
CNPJ: 08.047.068/0001-38

PROCESSO: 25351.368693/2007-61
AUTORIZ/MS: 1.38248-0

ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FIORELLI JUNIOR E LUPATINI LTDA ME

ENDEREÇO: AV. DR. OSCAR GEYER, 299
BAIRRO: CENTRO CEP: 84640000 - BITURUNA/PR
CNPJ: 04.597.327/0001-43

PROCESSO: 25351.457410/2014-83
AUTORIZ/MS: 1.12704-1

ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: ALQUIFARMA FARMACIA MAGISTRAL

MANIPULACAO E HOMEOPATIA - EIRELI - EPP
ENDEREÇO: rua CAMPOS SALES, 120
BAIRRO: VL. BOCAINA CEP: 09310040 - MAUÁ/SP
CNPJ: 69.289.767/0001-89

PROCESSO: 25000.018038/99-46
AUTORIZ/MS: 1.34452-8

ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

Total de Empresas : 4

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Air Líquide Brasil Ltda., Rua Dois, 300 - Lote 2 - Distrito Industrial Riacho das Pedras, Contagem, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Air Líquide Brasil Ltda., Rua José Rodrigues Pinheiro, 3033 - Cidade Industrial de Curitiba, Curitiba, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Astellas Ireland Co. LTD., Killorglin Co. Kerry, Irlanda, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Baxalta US Inc., 1700 Rancho Conejo Boulevard, Thousand Oaks, CA 91320, Estados Unidos da América, etc.)

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.



009506

09491

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation,2005-2009
For Evaluation Only.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.318, DE 20 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with company details for A. W. Faber Castell S.A., including CNPJ, address, and authorization information.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.319, DE 20 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, e ainda amparado pela Resolução nº 346 de 16 de dezembro de 2002, resolve:

Art. 1º Conceder Alteração da Razão Social na Autorização de Funcionamento de Empresa prestadora de serviço de Armazenagem em Recinto Alfandegado, em conformidade com o disposto no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A.

AUTORIZ/MS: 9.06480-1

CNPJ: 02.373.383/0001-79

PROCESSO Nº: 25767.648113/2013-53 (1423170/16-1)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

DAR.

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene, perfumes e matérias-primas que os integram em recintos alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A.

AUTORIZ/MS: 9.06478-5

CNPJ: 02.373.383/0001-79

PROCESSO Nº: 25767.648080/2013-94 (1423144/16-1)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

DAR.

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de produtos para saúde, materiais e equi- os médico-hospitalares e produtos para diagnóstico de uso "in vitro", bem como matérias-primas que os integram, em recintos alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A.

AUTORIZ/MS: 9.06481-4

CNPJ: 02.373.383/0001-79

PROCESSO Nº: 25767.648167/2013-59 (1423105/16-1)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

DAR.

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de saneantes domissanitários e matérias- primas que os integram em recintos alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A.

AUTORIZ/MS: 9.06474-1

CNPJ: 02.373.383/0001-79

PROCESSO Nº: 25767.648035/2013-31 (1428487/16-1)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

DAR.

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de alimentos em recintos alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A.

AUTORIZ/MS: 9.06473-7

CNPJ: 02.373.383/0001-79

PROCESSO Nº: 25767.647959/2013-64 (1423242/16-1)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

DAR.

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
CEP: 04.543-011
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas e in- sumos farmacêuticos em recintos alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: LIBRA TERMINAL SANTOS S/A.

AUTORIZ/MS: G822-6X89-3709

CNPJ: 02.373.383/0001-79

PROCESSO Nº: 25759.9221142/2006-71 (1423185/16-9)

ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

DAR.
BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de produtos sob vigilância sanitária: me- dicamentos e substâncias sob controle especial (Port. 344/98).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.320, DE 20 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

Table with company details for GlaxoSmithKline Brasil Ltda., including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Guerbet Produtos Radiológicos Ltda., including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Nortis Farmacêutica Ltda. - EPP, including CNPJ, address, and authorization information.

Table with company details for Takeda GmbH, including CNPJ, address, and authorization information.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.321, DE 20 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, e ainda amparado pela Resolução nº 61/2004 resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



Glaxo

42

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 92, segunda-feira, 16 de maio de 2016

009607

09402

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation, 2005-2009
For Evaluation Only.

ANEXO

Empresa: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.433.631/0001-20
Endereço: Avenida Acesso Rodoviário S/N, Quadra 09, Módulo 01, Tims
Município: Serra UF: ES CEP: 29161-376
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1011468/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa: Hisamitsu Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 49.383.250/0001-47
Endereço: Avenida Buriti, 1050 - Distrito Industrial
Município: Manaus UF: AM CEP: 69075-000
Autorização de Funcionamento: 1.01.052-5 Expediente(s): 0827800/15-8 e 0827833/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Semissólidos não estéreis: géis e emplastos.
Líquidos não estéreis: soluções acrossóis.

Empresa Fabricante: Jubilant Hollisterstier General Partnership
Endereço: 16751 Route Transcanadienne, Kirkland, Québec
País: Canadá
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1 Expediente(s): 0812664/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pomadas (com preparação asséptica).

Empresa: Multilab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 92.265.552/0001-40
Endereço: Rodovia RS 401, Km 30, 1009
Município: São Jerônimo UF: RS CEP: 96700-000
Autorização de Funcionamento: 1.01.819-6 Expediente(s): 1006823/15-6, 1006767/15-1 e 1006808/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.
Líquidos não estéreis: colutórios, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas e pós.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.257, DE 12 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Aescia Pharmaceuticals S.R.L.
Endereço: Via Praglia 15-10044 Pianezza (TO)
País: Itália
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1017558/15-0 e 1017571/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).
Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation
Endereço: 25212 W. Illinois Route 120, Round Lake, Illinois 60073
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 Expediente(s): 0934497/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis (envase e embalagem secundária): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Biocon Limited
Endereço: Plot No. 2-4, Phase-IV, Bommasandra-Jigani Link Road, Bommasandra Post, Bangalore 560 099
País: Índia
Empresa solicitante: EMS S/A CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 Expediente(s): 1017718/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Boiron S.A.
Endereço: 1, Rue Edouard Buffard -Zac des Frères -77144- Montévrain
País: França
Empresa solicitante: Boiron Medicamentos Homeopáticos Ltda. CNPJ: 07.498.711/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.06.916-2 Expediente(s): 0991542/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).

Empresa: Casula & Vasconcelos Indústria Farmacêutica e Comércio Ltda. ME CNPJ: 05.155.425/0001-93
Endereço: Rua Caetano Pirri, 520, Milionários
Município: Belo Horizonte UF: MG CEP: 30620-070
Autorização de Funcionamento: 1.06.400-9 Expediente(s): 1022285/15-5

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: Ferring Controlled Therapeutics Limited
Endereço: 1 Redwood Place, Peel Park Campus, East Kilbride, Strathclyde, G74 5PB
País: Reino Unido
Empresa solicitante: Laboratórios Ferring Ltda. CNPJ: 74.232.034/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.02.876-2 Expediente(s): 1010346/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: óvulos.

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH.
Endereço: Langes Feld 13, 31789 - Hameln.
País: Alemanha
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 0984280/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Jai Pharma Ltd.
Endereço: Plot No. 20 & 21, Pharmez The Pharmaceutical Special Economic Zone, Sarkhej - Bavla N. H. nº. 8A - Near Village Matoda, Tal- Sanand, Matoda - 382 213 - Ahmedabad, Gujarat State.
País: Índia
Empresa solicitante: DKT do Brasil Produtos de Uso Pessoal Ltda. CNPJ: 38.756.680/0001-40
Autorização de Funcionamento: 1.11.913-7 Expediente(s): 1002915/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Jubilant Hollisterstier General Partnership
Endereço: 16751 Route Transcanadienne, Kirkland, Québec
País: Canadá
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 0826175/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Lilly del Caribe, Inc.
Endereço: 65th Infantry Road, Km. 12,6 (PR01) - Carolina, Porto Rico 00985.
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda. CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.00.974-4 Expediente(s): 0482013/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis (granel): cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Naprod Life Sciences PVT. Ltd.
Endereço: Plot No. G-17/1, MIDC, Tarapur, Boisar, Thane 401506, Maharashtra State
País: Índia
Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Medicamentos Ltda. CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1 Expediente(s): 101770/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Sag. Manufacturing, S.L.U.
Endereço: Crta. N-I, Km 36, San Agustín de Guadalix 28750 (Madrid)
País: Espanha
Empresa solicitante: Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda. CNPJ: 09.117.476/0001-81
Autorização de Funcionamento: 1.10.965-1 Expediente(s): 0482083/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.258, DE 12 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: Linde Gases Ltda. CNPJ: 60.619.202/0059-64
Endereço: Av. Antonio Frederico Ozanan, 1401 - Brigadeira
Município: Canoas UF: RS CEP: 92420-360
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-5 Expediente(s): 1124090/14-3
Linhas(s): Gases Medicinais.
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Gases Medicinais com relação ao item 8.1 do Anexo da RDC nº 69/2008.

Empresa Fabricante: Orion Corporation, Orion Pharma Espoo Site
Endereço: Orionintie 1, 02200 Espoo
País: Finlândia
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1116544/15-8
Linhas(s): Sólidos não estéreis.
Motivo: Em desacordo com o Art. 52 (Inciso I) da Lei nº 6360/1976 e Art. 252 da RDC nº 17/2010, alterado pela RDC nº 33/2015.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016051600042

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]

Glaxo

Nº 73, segunda-feira, 18 de abril de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

43



009608

09403

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation, 2005-2009
For Evaluation Only.

ANEXO

Form for GlaxoSmithKline Biologicals S.A. including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Capsugel Ploermeil including address, CNPJ, and authorization details.

Form for GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Forest Laboratories Ireland Limited including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Glenmark Pharmaceuticals Limited including address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 970, DE 14 DE ABRIL DE 2016
O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem...

Form for Instituto Butantan including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Neckerman Indústria Farmacêutica Ltda. including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Knoll LLC including address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 971, DE 14 DE ABRIL DE 2016
O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem...

Form for Novartis Pharmaceuticals Corporation including address, CNPJ, and authorization details.

Form for Astrazeneca AB including address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 969, DE 14 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem...

RESOLUÇÃO - RE Nº 972, DE 14 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem...

JOSE CARLOS MAGALHAES DA SILVA MOUTINHO

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/08/2001, que institui...

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

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



RESOLUÇÃO - RE Nº 564, DE 4 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde 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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 568, DE 4 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde 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

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Linhas, Motivo) and Value.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Linhas, Motivo) and Value.

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

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Linhas, Motivo) and Value.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Linhas, Motivo) and Value.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016030700038

RESOLUÇÃO - RE Nº 570, DE 4 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 572, DE 4 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 573, DE 4 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Linhas, Motivo) and Value.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Linhas, Motivo) and Value.

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.



Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation, 2005-2009
For Evaluation Only.

RESOLUÇÃO - RE Nº 432, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

Table with 2 columns: Field (E, F, Pa, Empresa, Autorização, L) and Value (Fabricante: Catalent Germany Schorndorf GmbH, Steinbeisstrasse 1 und 2, 73614 Schorndorf, Alemanha, Abbvie Farmacêutica Ltda., CNPJ: 15.800.545/0001-50, 1.09.860-7, 0938154/15-2, Sólidos não esteréis).

RESOLUÇÃO - RE Nº 435, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (E, F, Pa, Empresa, Autorização, S) and Value (Fabricante: Aescia Pharmaceuticals GmbH, Gatlifstrasse 6, 08056 Zwickau, Alemanha, UCB Biopharma S.A., CNPJ: 64.711.500/0001-14, 1.02.361-9, 0722758/15-2, Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (granul).

Table with 2 columns: Field (E, Pa, Empresa, Autorização, C) and Value (Fabricante: AndersonBrecon Incorporated, 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109-3081, Estados Unidos da América, Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda., CNPJ: 08.002.360/0001-34, 1.07.333-4, 0648018/15-7, Sólidos não esteréis: embalagem secundária).

Table with 2 columns: Field (E, Pa, Empresa, Autorização, C) and Value (Fabricante: Baxter Healthcare Corporation, 911 North Davis Avenue, Cleveland, Mississippi, 38732, Estados Unidos da América, Grifols Brasil Ltda., CNPJ: 02.513.899/0001-71, 1.03.641-7, 1087194/15-2, Sólidos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Table with 2 columns: Field (E, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização, Expediente) and Value (Geolab Indústria Farmacêutica S/A, CNPJ: 03.485.572/0001-04, Via Primária 1B, Quadra 08-B, Lotes 01 a 08, DAIA, Anápolis, GO, 75133-600, 1.05.423-2, 0670990/15-7, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não esteréis: clixinas, emulsões, soluções, suspensões e xaropes).

Table with 2 columns: Field (E, Endereço, País, Empresa, Autorização, C) and Value (Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH, Emil-Barell-Strasse 7, D-72639, Grenzach-Wyhlen, Alemanha, Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda., CNPJ: 61.286.647/0001-16, 1.00.047-2, 0955013/14-5, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Field (E, Endereço, País, Empresa, Autorização, C) and Value (Fabricante: Janssen Biologics (Ireland), Barnahely, Ringaskiddy, Co. Cork, Irlanda, Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda., CNPJ: 51.780.468/0001-87, 1.01.236-1, 0497331/15-3, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insufumos farmacêuticos ativos biológicos: daratumumab, golimumab, situximab e ustekinumab).

Table with 2 columns: Field (E, Endereço, País, Empresa, Autorização, C) and Value (Fabricante: Pharmathen International SA, Industrial Park Sapas Rodopi Perfecture, Block N° 5/Rodopi, 69300, Grécia, Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A., CNPJ: 60.659.463/0001-91, 1.00.573-9, 1089165/15-0, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas.

Table with 2 columns: Field (E, Endereço, País, Empresa, Autorização, C) and Value (Fabricante: Pharmathen International SA, Industrial Park Sapas Rodopi Perfecture, Block N° 5/Rodopi, 69300, Grécia, Biosintética Farmacêutica Ltda., CNPJ: 53.162.095/0001-06, 1.01.213-1, 1089179/15-0, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas.

Table with 2 columns: Field (E, Endereço, País, Empresa, Autorização, C) and Value (Fabricante: Productos Científicos, S.A. de C.V., Nicolás San Juan No. 1046, Del Valle, Benito Juárez, Distrito Federal, C.P. 03100, Cidade do México, México, Productos Farmacêuticos Millet Roux, CNPJ: 33.388.182/0001-79, 1.00.397-1, 0750944/15-8, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis hormonais (granul): suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Field (E, Endereço, País, Empresa, Autorização, Expediente, C) and Value (Fabricante: Sanofi S.P.A., Località Valcanello, 03012, Anagni (FR), Itália, Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda., CNPJ: 02.685.377/0001-57, 1.01.300-3, 0712807/15-0, 0712807/15-0, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas (granul) e comprimidos revestidos).

RESOLUÇÃO - RE Nº 436, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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 de Medicamentos da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.586, de 12 de setembro de 2014, no Diário Oficial da União nº 177, de 15 de setembro de 2014, Seção 1, pág. 90 e em suplemento, págs. 198 a 200, conforme expediente 1082814/15-1.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (EMPRESA, ENDEREÇO, N.º, BAIRRO, MUNICÍPIO, UF, Autorização, Expediente, C) and Value (Ophthalmos S.A., CNPJ: 61.129.409/0001-05, Rua das Nhandipabas, 471, Jabaquara, CEP: 04349-030, São Paulo, SP, 1.01724-7, 25351.53253/2013-00, Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal), Suspensões Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal). 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 11 (inciso XI), 12 (§ 3º), 13 (§ 3º incisos III, IV e V), 25, 26, 42, 61, 77 (inciso X), 87 (§ 1º), 104, 108 (parágrafo único), 283 (§ 3º inciso IV), 288, 304, 307, 317, 329, 334, 353, 357, 486 (inciso VI) e 491.

RESOLUÇÃO - RE Nº 437, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização, Expediente, C) and Value (Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda., CNPJ: 44.734.671/0001-51, Rodovia Itapira Lindóia, KM 14 s/n, Ponte Preta, Itapira, SP, CEP: 13970-970, 1.00.298-1, 0513063/15-8, 0513050/15-6, 0509509/15-3 e 0513648/15-2, Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, implantes e pós. Sólidos não esteréis citotóxicos: comprimidos e comprimidos revestidos. Semisólidos não esteréis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não esteréis: elixíres, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Produtos esteréis: géis, pomadas, pós esteréis, pós liofilizados, soluções (com esterilização terminal), soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Produtos esteréis citotóxicos: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



RESOLUÇÃO - RE Nº 178, DE 22 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Form for Mylan Laboratories Limited (Cepha Block) with fields for address, CNPJ, and authorization details.

Form for Dongkook Pharmaceutical Company, Ltd. with fields for address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 179, DE 22 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Form for Alfalagos Ltda. with fields for address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 180, DE 22 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016012500088

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

Form for Aspen Bad Oldesloe GmbH with fields for address, CNPJ, and authorization details.

Form for B. Braun Medical S.A. with fields for address, CNPJ, and authorization details.

Form for Fisons Limited TA Aventis Pharma (Holmes Chapel) with fields for address, CNPJ, and authorization details.

Form for GlaxoSmithKline LLC with fields for address, CNPJ, and authorization details.

Form for Novartis Pharma Stein AG with fields for address, CNPJ, and authorization details.

Form for Pathon France with fields for address, CNPJ, and authorization details.

Form for Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG with fields for address, CNPJ, and authorization details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 181, DE 22 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso III do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

- List of companies and their details for Resolution RE Nº 181, including RAUTA E CABRAL TRANSPORTES E LOGISTICA LTDA, BAIRO BELA VISTA, etc.

Handwritten signatures and dates at the bottom of the page.



Glaxo

128

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 6, segunda-feira, 11 de janeiro de 2016

009512
-09407
Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation, 2005-2009
For Evaluation Only.

Expediente(s): 0782165/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estéreis (granel): comprimidos revestidos.

Empresa: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Imunobiológicos - Bio-Manguinhos	CNPJ: 33.781.055/0015-30
Endereço: Avenida Brasil, 4365, Pavilhão Rockefeller	
Bairro: Manguinhos	CEP: 21040-360
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	
Expediente(s): 0727237/15-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados (envase).	

Empresa: Blau Farmacêutica S.A.	CNPJ: 58.430.828/0005-93
Endereço: Rodovia Raposo Tavares, Km 30,5, Prédio 200, N.º 2833	
Bairro: Barro Branco	CEP: 06705-030
Município: Colíia	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.01.637-7	
Autorização Especial: 1.21.465-7	
Expediente(s): 0353130/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Ethypharm	
Endereço: Zone Industrielle de Saint Arnoult, 28170 Châteauneuf-en-Thymerais	
País: França	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	
Expediente(s): 0613146/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).	

Empresa Fabricante: Glaxo Operations UK Limited	
Endereço: Priory Street, Ware, Hertfordshire, SG12 0DJ	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	
Expediente(s): 0347900/15-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel), comprimidos revestidos (granel) e pós.	

Empresa Fabricante: Ipsen Pharma Biotech	
Endereço: Parc D'activités du Plateau de Signes, Chemin Départemental n° 402, 83870 - Signes	
País: França	
Empresa solicitante: Beaufour Ipsen Farmacêutica Ltda	CNPJ: 07.718.721/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3	
Expediente(s): 0658810/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC	
Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington 99207	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	
Expediente(s): 0456378/15-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoires Panpharma	
Endereço: 10 Rue du Chênot, Parc d'Activité du Chênot - 56380 Beignon	
País: França	
Empresa solicitante: Opem Representação Importadora Exportadora e Distribuidora Ltda.	CNPJ: 38.909.503/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7	

Expediente(s): 0481521/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos Estéreis: pós com preparação asséptica

Empresa Fabricante: Merck KGaA	
Endereço: Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Merck S/A	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	
Expediente(s): 0985813/14-0 e 0948796/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Sólidos não estéreis (granel): comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis hormonais (granel): comprimidos.	

Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0023-39
Endereço: Estrada dos Bandeirantes, n.º 2020	
Bairro: Taquara	CEP: 22775-109
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	
Autorização Especial: 1.20.378-0	
Expediente(s): 0535275/15-4, 0535285/15-1 e 0535421/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas.	
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 34, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa Fabricante: 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.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 36, DE 6 DE JANEIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Empresa: Mattos Oliveira Comércio de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.886.202/0001-21	
Endereço: Rua Guilhermino Novais		
Nº: 09	Bairro: Recreio	CEP: 45020-600
Município: Vitória da Conquista	UF: BA	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.07425-2		
Autorização Especial n.º: 1.22553-7		
Expediente n.º: 388432/10-5		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.		

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016011100128

[Handwritten signatures and initials]



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.431, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: CSL Behring, LLC
Endereço: Route 50 North, 1201, N Kinzie, Bradley, IL 60915
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: CSL Behring CNPJ: 62.969.589/0001-98
Comércio de Produtos Farmacêuticos
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1106533/15-8 e 1106502/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, alfa 1 antitripsina, eluato DEAE, precipitado da fração II + III, precipitado da fração V e crioprecipitado de plasma.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Genzyme Polyclonals S.A.S
Endereço: 23 Boulevard Chambaud de la Bruyère, 69007 Lyon
País: França
Empresa Solicitante: Genzyme do Brasil CNPJ: 68.132.950/0001-03
Brasil Ltda
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1366764/16-5 e 1.02.543-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumo Farmacêutico Ativo Biológico: imunoglobulina de coelho anti-inflamatórios humanos
Produtos estéreis: soluções (formulação)

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Vaccines S.R.L.
Endereço: Via Fiorentina, 1, 53100 Siena
País: Itália
Empresa Solicitante: Glaxosmithkline CNPJ: 33.247.743/0001-10
Brasil Ltda
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1357699/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Vesículas de membrana externa (OMV) de Neisseria meningitidis do sorogrupo B

Empresa Fabricante: LFB Biomedicamentos
Endereço: 43 Rue Albert Einstein, Parc d'Activités du Château, Carvin, 62220
País: França
Empresa Solicitante: LFB - Hemode - CNPJ: 07.207.572/0001-95
Indústrias e Biotecnologia Ltda.
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1357732/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária

Empresa Fabricante: MedImmune Pharma B.V.
Endereço: Lagelandseweg 78, Nijmegen, 6545CG
País: Holanda
Empresa Solicitante: Abbvie Pharma - CNPJ: 15.800.545/0001-50
Céutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1372270/16-1
1.09.860-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: solução parenteral de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH
Endereço: Wolfgang-Marguerre-Allee 1, 31832 Springe
País: Alemanha
Empresa solicitante: Octapharma Brasil CNPJ: 02.552.927/0001-60
Ltda
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1223632/16-2 e 1.03.971-2
1223322/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: fração I, II e III da imunoglobulina humana, albumina humana, intermediário I do fator IX de coagulação, crioprecipitado de fator VIII de coagulação.
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós liofilizados

Empresa Fabricante: Regeneron Pharmaceuticals, Inc.
Endereço: 81 Columbia Turnpike, Rensselaer, NY 12144
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1315604/16-7 e 1.07.036-8
1313283/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: aflibercepte.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica (formulação).

Empresa Fabricante: Regeneron Pharmaceuticals, Inc.
Endereço: 81 Columbia Turnpike, Rensselaer, New York (NY) 12144
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis CNPJ: 02.685.377/0001-57
Farmacêutica Ltda.
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1181381/16-4
1.01.300-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos: aflibercepte

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH - TechOps
Endereço: Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl
País: Áustria
Empresa Solicitante: Sandoz do Brasil CNPJ: 61.286.647/0001-16
Indústria Farmacêutica LTDA
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1262473/16-0
1.00.047-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estereis cetilalospóricos: comprimidos revestidos, cápsulas e pós
Sólidos não estereis penicilínicos: comprimidos revestidos, cápsulas e pós

Empresa Fabricante: UCB Pharma S.A.
Endereço: Chemin Du Forest, B-1420 Braine L'Alleud
País: Bélgica
Empresa Solicitante: Astrazeneca do Brasil CNPJ: 60.318.797/0001-00
Brasil Ltda.
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1309567/16-6
1.01.618-7

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

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 83085 Langenargen
País: Alemanha
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1319742/16-8
1.00.068-5

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

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg
País: Alemanha
Empresa Solicitante: Laboratórios Pfizer CNPJ: 46.070.868/0036-99
zer Ltda.
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1366654/16-1
1.00.216-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg
País: Alemanha
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1325049/16-3
1.00.068-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.445, DE 9 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: Drogaria fagundes Ltda - me
ENDEREÇO: RUA 15 DE NOVEMBRO, 228
BAIRRO: CENTRO CEP: 45310000 - UBAÍRA/BA
CNPJ: 24.897.012/0001-29
PROCESSO: 25351.321282/2016-01
AUTORIZAÇÃO: 7.47522-5
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
FRACIONAMENTO: -
EMPRESA: DROGARIA SAO PAULO S.A.
ENDEREÇO: R ASSIS FIGUEIREDO, 925
BAIRRO: Centro CEP: 37701000 - POÇOS DE CALDAS/MG
CNPJ: 61.412.110/0800-86
PROCESSO: 25351.317268/2016-02
AUTORIZAÇÃO: 7.47497-0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -
EMPRESA: L. S. PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - ME
ENDEREÇO: rua cacaulandia, s/n
BAIRRO: colina verde CEP: 76898000 - GOVERNADOR JORGE TEIXEIRA/RO
CNPJ: 10.672.823/0001-17
PROCESSO: 25351.307971/2016-02
AUTORIZAÇÃO: 7.47454-1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:
FRACIONAMENTO: -
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -
EMPRESA: rv farmácia de manipulação e dermatologia ltda
ENDEREÇO: avenida bernardo monteiro, 1026
BAIRRO: santa efigênia CEP: 30150281 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 24.841.605/0001-73
PROCESSO: 25351.304748/2016-03
AUTORIZAÇÃO: 7.47397-4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL:
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS: -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS: -
EMPRESA: drogaria morais ltda - me
ENDEREÇO: st habitacional mestre darmas cond mod rurais mestre darmas modulo e lote 03 loja 04
BAIRRO: planaltina CEP: 73403515 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 05.213.677/0002-02
PROCESSO: 25351.305420/2016-04
AUTORIZAÇÃO: 7.47411-1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL:
EMPRESA: lourenço oliveira drogaria me
ENDEREÇO: Avenida dom cabral, 110 lj 2
BAIRRO: jardim do lago CEP: 35519000 - NOVA SERRANA/MG
CNPJ: 24.494.913/0001-70
PROCESSO: 25351.311153/2016-04
AUTORIZAÇÃO: 7.47461-4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS: -
EMPRESA: FARMACIA DANIELA ELLER LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA TEODORO NAZARIO CORREA, Nº 436, SA-LA 01
BAIRRO: FLORESTA CEP: 88750000 - BRAÇO DO NORTE/SC
CNPJ: 25.098.471/0001-05
PROCESSO: 25351.318670/2016-04
AUTORIZAÇÃO: 7.47491-8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS
COMÉRCIO: CORRELATOS
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
COMÉRCIO: PERFUMES
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS: -
FRACIONAMENTO: -

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

009614

0940.9

Edited by Foxit Reader
Copyright(C) by Foxit Corporation,2005-2009
For Evaluation Only.



Glaxo

Nº 141, segunda-feira, 25 de julho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

37

Empresa Solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Medicamentos Ltda	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 0806086/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos	
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: cisplatina e carboplatina	

Empresa Fabricante: Mac-Chem Products (India) Private Limited	
Endereço: N-211/2/10, M.I.D.C., Boisar, Thane 401506, Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S.A.	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente(s): 0683610/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: aciclovir sódico (esterilização e liofilização)	

Empresa Fabricante: Neuland Laboratories Ltd. - Unit II	
Endereço: Plot Nº 92, 93, 94, 257, 258, 259, Ida, Pashamylaram, Isapur - Patancheru Mandal, Medak District, Telangana - 502 319	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.281.006/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.05.170-8	Expediente(s): 0828810/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos	
Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: ciprofloxacino, cloridrato de ciprofloxacino	

Empresa Fabricante: Shangyu Jingxin Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: No.31, Weisan Road, Zhejiang Hangzhou Bay Shangyu Industrial Area, Shangyu - Zhejiang Province - 312369	
País: China	
Empresa Solicitante: Farmaquímica S.A.	CNPJ: 33.349.473/0001-58
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6	Expediente(s): 1218255/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos	
Insumo Farmacêutico Ativo obtido por síntese química: cloridrato de ciprofloxacino monoidratado	

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Ltd.	
Endereço: Industrial Area - 3, Dewas, Madhya Pradesh 455 001	
País: Índia	
Empresa Solicitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 1157096/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos	
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por síntese química: cloridrato de ciprofloxacino	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.944, DE 21 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

- Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fábrica de Medicamentos
- Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.947, DE 21 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

- Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas constantes no anexo desta Resolução.
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: IRMÃOS MATTAR E CIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA EPAMINONDAS OTONI Nº481
 BAIRRO: CENTRO CEP: 39802010 - TEÓFILO OTONI/MG
 CNPJ: 25.102.146/0001-79
 PROCESSO: 25351.190273/2016-12
 AUTORIZ/MS: 2.08769-6
 ATIVIDADE/CLASSE:
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 ARMAZENAR: PERFUMES
 ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE

DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 DISTRIBUIR: PERFUMES
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: PERFUMES
 EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: Transportes Ouro Negro LTDA
 ENDEREÇO: RUA MIGUEL PATRICIO DE SOUZA,1555
 BAIRRO: JARDIM MARISTELA CEP: 88815200 - CRICIÚMA/SC
 CNPJ: 04.195.643/0001-99
 PROCESSO: 25351.192042/2016-13
 AUTORIZ/MS: 2.08770-8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS
 EMPRESA: Prestadora de Serviços RWE Ltda. EPP
 ENDEREÇO: Rua Oscar Rolow, 125
 BAIRRO: Itoupava Norte CEP: 89052270 - BLUMENAU/SC
 CNPJ: 01.072.935/0001-46
 PROCESSO: 25351.196548/2016-20
 AUTORIZ/MS: 2.08778-7
 ATIVIDADE/CLASSE:
 TRANSPORTAR: COSMÉTICOS
 TRANSPORTAR: PERFUMES
 TRANSPORTAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: OREGON MERCANTIL EIRELI - ME
 ENDEREÇO: AVENIDA A, S/N, QD A, LOTE 72

BAIRRO: SETOR ARAGUAIA CEP: 74981140 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 21.014.800/0001-31
 PROCESSO: 25351.191009/2016-32
 AUTORIZ/MS: 2.08780-2
 ATIVIDADE/CLASSE:
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 ARMAZENAR: PERFUMES
 ARMAZENAR: PRODUTOS DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 DISTRIBUIR: PERFUMES
 DISTRIBUIR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: PERFUMES
 EXPEDIR: PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: CIRURGICA ONIX - EIRELI - ME
 ENDEREÇO: RUA TOVACU, Nº. 1.220
 BAIRRO: VILA TRIANGULO CEP: 86702590 - ARAPON-GAS/PR
 CNPJ: 20.419.709/0001-33
 PROCESSO: 25351.199919/2016-33
 AUTORIZ/MS: 2.08779-1
 ATIVIDADE/CLASSE:
 ARMAZENAR: COSMÉTICOS
 DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
 EXPEDIR: COSMÉTICOS
 EMPRESA: MDCL COMERCIAL LTDA

ANEXO

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG	
Endereço: Dr. Boehringer-Gasse 5-11, 1121 - Viena	
País: Austria	
Empresa Solicitante: Bayer S/A	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1138556/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: betainterferona 1b.	

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG	
Endereço: Dr. Boehringer-Gasse 5-11, 1121 - Viena	
País: Austria	
Empresa Solicitante: Schering do Brasil Química e Farmacêutica Ltda	CNPJ: 56.990.534/0001-67
Autorização de Funcionamento: 1.00.020-8	Expediente(s): 1138312/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: betainterferona 1b.	

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)	
Endereço: 60 Tuas West Drive, 638413	
País: Singapura	
Empresa Solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 1162369/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis; soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal ou preparação asséptica) e pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH - BP Kundl	
Endereço: Biochemiestrasse 10, A-6250 Kundl	
País: Austria	
Empresa Solicitante: Glaxosmithkline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1357706/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: proteína de fusão NHBA recombinante de Neisseria meningitidis sorogrupo B, proteína NaA recombinante de Neisseria meningitidis sorogrupo B e proteína de fusão rIBP recombinante Neisseria meningitidis sorogrupo B.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.946, DE 21 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

- Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de 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: Changzhou Qianhong Bio-Pharma Co., Ltd.	
Endereço: 192, Huanghe West Road, Xinbei District, Changzhou - Jiangsu	
País: China	
Empresa Solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 0283557/15-6
Linha(s): Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 69/2014, não cumpre as Boas Práticas de Insumos Farmacêuticos Ativos em relação aos artigos 14, 31, 72, 95, 102, 125, 158, 226, 252, 266 e 296.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016072500037

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

[Handwritten signatures and initials]

Glaxo



54

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 190, segunda-feira, 3 de outubro de 2016

09410
009515

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.656, DE 30 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Ativos Magalhães Indústria e Comércio LTDA	CNPJ: 10.769.880/0001-19
Endereço: Rua Carlinhos José Ribeiro 17 - Vila Jaiara	
Município: Anápolis	UF: GO
CEP: 75064-350	
Autorização de Funcionamento: 1.08.247-4	
Expediente(s): 0124350/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Insumos Farmacêuticos:	
Incluindo o fracionamento dos insumos: ácido cítrico, cafeína, sacarose, sulfato dissódico de condroitina, pantotato de cálcio, carbonato de cálcio, metilcelulose, polidextrose, croscelam inoxidada, vitamina B12, xilitol, lansoprazol, trealose, manitol, óxido de magnésio, cisteína, maleato de enalapril, valsartina e uréia	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.657, DE 30 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos 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: Nector Lifesciences Limited- Unit II	
Endereço: Village Saidpura, Tehsil Dera Bassi, Mohali District, Punjab - 140 507	
País: Índia	
Empresa Solícitante: Hallex Istar Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.09.311-3	Expediente(s): 2011011/16-1
Forma de obtenção/insumo(s): Insumos Farmacêuticos Ativos obtidos por semissíntese (classe cefalosporínicos) - cefalotina sódica, cefazidima pentaidratada e ceftriaxona dissódica hemipentaidratada.	
Motivo: Em desacordo com o art. 3º da RDC nº 25/2011: ausência dos documentos: revisão da qualidade do produto - RPP e arquivo mestre da planta - AMP.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.658, DE 30 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG	
Endereço: Birkenfurter Strasse 65 - 88397 - Biberach an der Riss	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S/A	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 1514895/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granul): pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Cangene Biopharma, Inc.	
Endereço: 1111 South Poca Street - Baltimore, MD - 21230-2591	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda.	CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1	Expediente(s): 1537624/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (formulação e envase): pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Genzyme Limited	
Endereço: 37 Hollands Road, Haverhill, CB9 8PU	
País: Reino Unido	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016100300054

Empresa Solícitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	Expediente(s): 1385758/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Genzyme Limited	
Endereço: 37 Hollands Road, Haverhill, CB9 8PU	
País: Reino Unido	
Empresa Solícitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 1444139/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: LG Life Sciences Ltd.	
Endereço: 129, Seokam-ro, Iksan-si, Jeollabuk-do	
País: Coreia do Sul	
Empresa Solícitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 1515247/16-1 e 1515172/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: antígeno de superfície do vírus da hepatite B.	
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG.	
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Advivie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	Expediente(s): 1392178/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG.	
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Eli Lilly do Brasil Ltda.	CNPJ: 43.940.618/0001-44
Autorização de Funcionamento: 1.01.260-3	Expediente(s): 1315707/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG.	
Endereço: Mooswiesen 2, 88214, Ravensburg	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Eli Lilly do Brasil Ltda.	CNPJ: 43.940.618/0001-44
Autorização de Funcionamento: 1.01.260-3	Expediente(s): 1315726/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG.	
Endereço: Mooswiesen 2, 88214, Ravensburg	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0016-99
Autorização de Funcionamento: 1.02.216-6	Expediente(s): 1366735/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG.	
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88085 Langenargen	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda.	CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1	Expediente(s): 1389390/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (formulação e envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.659, DE 30 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Empresa: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0002-61
Endereço: Avenida Engenheiro Eusebio Stevauz, 2555 - Juruatuba	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04656-900	
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 1314574/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: SmithKline Beecham Pharmaceuticals	
Endereço: Clarendon Road, Worthing, West Sussex; BN14 8QH	
País: Reino Unido	

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.



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.983, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0002-04	
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.		
Município: Anápolis	UF: GO	CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Autorização Especial: 1.21.610-7	
Expediente(s): 1204596/16-9		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Insígnias Farmacêuticas.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.984, DE 22 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0060-79	
Endereço: Avenida Thiago Antunes Teixeira, 14/15 - Bela Vista		
Município: Palhoça	UF: SC	CEP: 88132-717
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127580/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envase.		

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0057-73	
Endereço: ST STRC, Trecho 2, Conjunto F, Lote 1 - Zona Industrial		
Município: Brasília	UF: DF	CEP: 71225-526
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127532/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envase.		

Empresa Fabricante: ASOFARMA S.A.I. y C.	
Endereço: Conesa Nº 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0948089/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis hormonais: cápsulas.	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Balkanpharma-Dupnitsa AD	
Endereço: 3 Samokovsko Shosse Str. Dupnitsa 2600	
Pais: Bulgária	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1061664/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bippo GmbH	
Endereço: Robert-Gerwig-Str. 4, 78224 Singen	
Pais: Alemanha	
Empresa solicitante: Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 10.742.412/0004-01
Autorização de Funcionamento: 1.08.037-9	Expediente(s): 1213189/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016072500044

009616
N.

371
ALTERMED
09411

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company	
Endereço: State Road nº 3, Km 77.5, Humacao, Puerto Rico (PR) 00791	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1563092/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Emcure Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjwadi, Pune 411057, Maharashtra State	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1209904/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Hospira, Inc.	
Endereço: Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina (NC) 27801	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1	Expediente(s): 1172567/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC.	
Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington (WA) 99207	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 1100303/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoires Chemineau - Vouvray	
Endereço: 93, Route de Monnaie, 37210, Vouvray	
Pais: França	
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1	Expediente(s): 1181363/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis hormonais: cremes e géis.	

Empresa: Laboratório Globo Ltda	CNPJ: 17.115.437/0001-73	
Endereço: Rodovia MG 424, Km 8,8, Fazenda Perobas		
Município: São José da Lapa	UF: MG	CEP: 33350-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.535-8	Expediente(s): 1172673/16-3, 1172678/16-4 e 1172693/16-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.		
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.		
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.		

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited.	
Endereço: Kothur, Mahaboobnagar District, Telangana.	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Natcofarm do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.157.293/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.08.261-1	Expediente(s): 1184391/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: EMS Sigma Pharma Ltda.	CNPJ: 00.923.140/0001-31
Autorização de Funcionamento: 1.03.569-5	Expediente(s): 2029146/16-9

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

[Handwritten signatures and initials]

19,151
Imec

Nº 184, segunda-feira, 25 de setembro de 2017

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

81



CLASSE : II
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

VITAL BODY LIFESTYLE LTDA - ME 8.14920-7
Dilatador Nasal 25351.319044/2017-76
NasiVent
FABRICANTE : VITAL HEALTH PRODUCTS BV - HOLANDA (PAÍSES BAIXOS)
CLASSE : I
80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico Importado
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

VITAL IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA 8.03755-4
Pineca Endoscópica 25351.461773/2017-66
Pineca de corpo estranho revestida
CLASSE : I
80007 - MATERIAL - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico Importado
01 - Indeferido por estar em desacordo com a Legislação vigente.

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS
GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.496, DE 21 DE SETEMBRO DE 2017

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

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

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

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

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

MARIANGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: BIOMM SA - CNPJ: 04.752.991/0003-81 - AUTORIZ/MS: 1133489
ENDEREÇO: AVENIDA REGENT
MUNICÍPIO: NOVA LIMA - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 1308713/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CNPJ: 08.055.634/0001-53 - AUTORIZ/MS: 1042590
ENDEREÇO: Av. Gerson Gonçalves de Lima, Nº 1608
MUNICÍPIO: CUSTÓDIA - UF: PE - EXPEDIENTE(S): 0402696/15-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões; Óleos

EMPRESA: LABORATORIO FARMACEUTICO ARBORETO LTDA - CNPJ: 41.921.149/0001-90 - AUTORIZ/MS: 1034811
ENDEREÇO: RUA PARANA 121
MUNICÍPIO: JUIZ DE FORA - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 0856117/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

EMPRESA FABRICANTE: HOSPIRA AUSTRALIA PTY LTD.
ENDEREÇO: 1-5, 7-23 AND 25-39 LEXIA PLACE, MULGRAVE, VIC 3170 - PAÍS: AUSTRÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0304
EMPRESA SOLICITANTE: HOSPIRA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 06.283.144/0001-89
AUTORIZ/MS: 1062501 - EXPEDIENTE(S): 1102966/15-8
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citotóxicos): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED
ENDEREÇO: PLOT 457,458, MATODA, SANAND, AHMEDABAD - 382210, GUJARAT STATE - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0318
EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - CNPJ: 17.159.229/0001-76
AUTORIZ/MS: 1003707 - EXPEDIENTE(S): 0487801/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED
ENDEREÇO: PLOT 457,458, MATODA, SANAND, AHMEDABAD - 382210, GUJARAT STATE - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0318

EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0333206/17-3
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: DELPHARM TOURS
ENDEREÇO: RUE PAUL LANGEVIN, 37170 CHAMBRAY LES TOURS - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0182
EMPRESA SOLICITANTE: GUBERT PRODUTOS RADIOLÓGICOS LTDA - CNPJ: 42.180.406/0001-43
AUTORIZ/MS: 1049801 - EXPEDIENTE(S): 0450643/17-0
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: DR. WILLMAR SCHWABE GMBH & CO. KG
ENDEREÇO: WILLMAR SCHWABE STRASSE 4, KARLSRUHE 76227 - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0197
EMPRESA SOLICITANTE: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA - CNPJ: 56.998.701/0001-16
AUTORIZ/MS: 1005531 - EXPEDIENTE(S): 0468040/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: EXCELLA GMBH
ENDEREÇO: NÜRNBERGER STRASSE 12, 90537 FEUCHT - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0212
EMPRESA SOLICITANTE: PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A. - CNPJ: 33.009.945/0001-23
AUTORIZ/MS: 1001004 - EXPEDIENTE(S): 2565713/16-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas Sólidas não estéreis (Citotóxicos) (Granel): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: GENZYME LIMITED
ENDEREÇO: 37 HOLLANDS ROAD, HAVERHILL, SUFFOLK CB9 8PU - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.0254
EMPRESA SOLICITANTE: GENZYME DO BRASIL LTDA - CNPJ: 68.132.950/0001-03
AUTORIZ/MS: 1025438 - EXPEDIENTE(S): 0517150/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Embalagem secundária.

EMPRESA FABRICANTE: LILLY S.A.
ENDEREÇO: AVDA DE LA INDUSTRIA, 30, ALCOBENDAS 28108 (MÁDRID) - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0382
EMPRESA SOLICITANTE: DAICHI SANKYO BRASIL FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 60.874.187/0001-84
AUTORIZ/MS: 1004548 - EXPEDIENTE(S): 0450704/17-5
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: ACULIFE HEALTHCARE PVT. LTD.
ENDEREÇO: VILLAGE - SACHANA, TAL- VIRAMGAM, SACHANA - 382 150, DIST. AHMEDABAD (RURAL) - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0425

EMPRESA SOLICITANTE: INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0001-03
AUTORIZ/MS: 1000637 - EXPEDIENTE(S): 0507010/17-4
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Emulsões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica; Suspensões Parenterais de Grande Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: ACULIFE HEALTHCARE PVT. LTD.
ENDEREÇO: VILLAGE - SACHANA, TAL- VIRAMGAM, SACHANA - 382 150, DIST. AHMEDABAD (RURAL) - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0425

EMPRESA SOLICITANTE: INSTITUTO BIOQUÍMICO INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 33.258.401/0001-03
AUTORIZ/MS: 1000637 - EXPEDIENTE(S): 0507037/17-6
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (PENICILÍNICOS): Pós com Preparação Asséptica (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: WARNER CHILCOTT DEUTSCHLAND GMBH
ENDEREÇO: DR. OTTO RÖHM STRASSE, 2-4, WEITERSTADT, 64331 - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0511

EMPRESA SOLICITANTE: ACTIVIS FARMACEUTICA LTDA. - CNPJ: 33.150.764/0001-12
AUTORIZ/MS: 1004929 - EXPEDIENTE(S): 0134102/17-2
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: HOSPIRA, INC
ENDEREÇO: HIGHWAY 301 NORTH, ROCKY MOUNT, NORTH CAROLINA (NC) 27801 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.1077

EMPRESA SOLICITANTE: WYETH INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 61.072.393/0001-33
AUTORIZ/MS: 1001052 - EXPEDIENTE(S): 0181035/17-9
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.498, DE 21 DE SETEMBRO DE 2017

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

Considerando o 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.

MARIANGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: FBM INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.060.549/0001-05
ENDEREÇO: RUA VP - 3D QUADRA 08-B - MODULOS 09/21 MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - AUTORIZ/MS: 1064931 - EXPEDIENTE(S): 1438372/16-1
ASSUNTO: 7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL DE PRODUTOS ESTÉREIS
MOTIVO: Em desacordo com o §2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

EMPRESA: FBM INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - CNPJ: 02.060.549/0001-05
ENDEREÇO: RUA VP - 3D QUADRA 08-B - MODULOS 09/21 MUNICÍPIO: ANAPOLIS - UF: GO - AUTORIZ/MS: 1064931 - EXPEDIENTE(S): 1438326/16-8
ASSUNTO: 7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL DE LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS
MOTIVO: Em desacordo com o §2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

EMPRESA FABRICANTE: AESICA QUEENBOROUGH LIMITED
ENDEREÇO: NORTH ROAD, QUEENBOROUGH, KENT, ME11 5EL, REINO UNIDO - PAÍS: REINO UNIDO - CÓDIGO ÚNICO: A.0654

EMPRESA SOLICITANTE: VERTEX FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA. - CNPJ: 21.798.065/0001-02
AUTORIZ/MS: 1138239 - EXPEDIENTE(S): 2618609/16-8
ASSUNTO: 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL DE SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL
MOTIVO: Em desacordo com Art. 52 (Inciso I) da Lei nº 6.360/1976 e Art. 252 da RDC nº 17/2010, alterado pela RDC nº 33/2015.

EMPRESA FABRICANTE: WASSERBURGER ARZNEIMITTELWERK GMBH
ENDEREÇO: HERDERSTRASSE 2 AND TEGERNAU 18, 83512 WASSERBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0728

EMPRESA SOLICITANTE: FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ - CNPJ: 33.781.055/0001-35
AUTORIZ/MS: 1010633 - EXPEDIENTE(S): 2013489/16-4
ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL DE PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL
MOTIVO: Em desacordo com o artigo 6º da Resolução RDC 204/05, não cumprimento da Notificação de Exigência N. 0177376/17-3.

EMPRESA FABRICANTE: EUROFARMA COLOMBIA S.A.S.
ENDEREÇO: AVENIDA CARRERA 68 NRO. 17-64, BOGOTÁ, CUNDINAMARCA, COLOMBIA - PAÍS: COLÔMBIA - CÓDIGO ÚNICO: A.1270

EMPRESA SOLICITANTE: EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - CNPJ: 61.190.096/0001-92
AUTORIZ/MS: 1000438 - EXPEDIENTE(S): 0768767/17-2
ASSUNTO: 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL DE SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL
MOTIVO: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

EMPRESA FABRICANTE: CJ HEALTHCARE CORPORATION
ENDEREÇO: 20, DAESOSANDAN-RO, DAESO-MYEON, EUM-SEONG-GUN, CHUNGCHONGBUK-DO, REPUBLIC OF KOREA - PAÍS: COREIA DO SUL - CÓDIGO ÚNICO: A.1252
EMPRESA SOLICITANTE: INOVELAB COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS EIRELI - EPP - CNPJ: 15.729.838/0001-98
AUTORIZ/MS: 1142658 - EXPEDIENTE(S): 0027448/17-8
ASSUNTO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL DE PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL

(Handwritten signatures and initials)



009618

09413

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa Fabricante: C.B. Fleet Company, Inc.; Endereço: 4615 Murray Place, Lynchburg, Virginia (VA) 24502; País: Estados Unidos da América; Empresa solicitante: Tommasi Importação e Exportação Ltda.; CNPJ: 00.625.692/0001-63; Autorização de Funcionamento: 1.02.847-9; Expediente(s): 2255175/16-1.

Table with fields: Empresa: IMEC - Indústria de Medicamentos de Custódia Ltda.; CNPJ: 08.055.634/0001-53; Endereço: Avenida Gerson Gonçalves de Lima, 1608 - Centro; Município: Custódia; UF: PE; CEP: 56640-000; Autorização de Funcionamento: 1.04.259-0; Expediente(s): 2257869/16-2.

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA GERÊNCIA-GERAL DE REGULAMENTAÇÃO E BOAS PRÁTICAS REGULATORIAS GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE

RESOLUÇÃO - RE Nº 561, DE 1º DE MARÇO DE 2017

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.387, de 8 de julho de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, na conformidade da relação anexa.

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO NOME TÉCNICO NUMERO DO PROCESSO NOME COMERCIAL LOCAL DE FABRICAÇÃO MODELO(S) DO PRODUTO CLASSE REGISTRO PETIÇÃO(ÕES)

Table listing various pharmaceutical products and their manufacturers, including ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA, SUPRA - FIO DE SUTURA, and BRASIL. Columns include product names, manufacturer names, and registration details.

Table listing various pharmaceutical products and their manufacturers, including ADAPT PRODUTOS OFTALMOLÓGICOS LTDA, ALIGN TECHNOLOGY DO BRASIL LTDA, ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A, and ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA. Columns include product names, manufacturer names, and registration details.

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

Table with fields: Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.; CNPJ: 33.258.401/0004-48; Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 310, Penedo; Município: Itaitiaia; UF: RJ; CEP: 27580-000; Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7; Expediente(s): 2235938/16-9.

Table with fields: Empresa: Kress Farmacêutica Ltda.; CNPJ: 84.712.579/0001-05; Endereço: Rua Orleans, 638, Fundos - América; Município: Joinville; UF: SC; CEP: 89204-580; Autorização de Funcionamento: 1.00.657-1; Expediente(s): 2208402/16-9.

CLASSE : IV 80117920013 8037 - Cancelamento de Registro ou Cadastramento (isenção) de MATERIAL DE USO MÉDICO AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA. 1.03490-0 Ventilador Pressao e Volume 25351.151828/2015-95 Sistema de Ventilação Puritan Bennett 980 FABRICANTE : COVIDIEN Ite - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA 980X1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica; 980X2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica Pendant; 980X3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica Compressor; 980S1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico; 980S2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico Pendant; 980S3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico Compressor; 980N1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal; 980N2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal Pendant; 980N3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal Compressor; 980U1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal; 980U2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal Pendant; 980U3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal Compressor CLASSE : III 10349000483 80016 - EQUIPAMENTO - Alteração Técnica 8064 - EQUIPAMENTO - Alteração do Nome Comercial, denominação do Código (Part Number) ou Modelo Comercial 80023 - EQUIPAMENTO - Alteração/Inclusão de Partes e Acessórios 8073 - EQUIPAMENTO - Alteração por Acréscimo de Equipamento em Registro de Família de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes BACE COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA 8.01703-1 Curativo 25351.034907/2007-06 PERMAFOAM CAVITY FABRICANTE : PAUL HARTMANN AG - ALEMANHA CLASSE : III 80170310008 8033 - MATERIAL - Revalidação de Registro Curativo 25351.034931/2007-37 PERMAFOAM COMFORT FABRICANTE : PAUL HARTMANN AG - ALEMANHA PermaFoam Comfort: 8 X 8 cm; 11 X 11 cm; 10 X 10 cm; 10 X 20 cm; 15 X 15 cm; 20 X 20 cm PermaFoam concave: 16,5 X 18 cm PermaFoam sacral: 18 X 18 cm; 22 X 22 cm CLASSE : III 80170310010 8032 - MATERIAL - Revalidação de Registro de Família BARD BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA. 8.06890-9 ENDOPROTESE (VASCULAR) 25351.000794/2015-67 Stent Vascular FLUENCY PLUS FABRICANTE : ANGIOMED GMBH & CO.KG - ALEMANHA FVM 05020 5 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05030 5 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05040 5 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05060 5 mm 60 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05080 5 mm 80 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05100 5 mm 100 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05120 5 mm 120 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06020 6 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06030 6 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06040 6 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06060 6 mm 60 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06080 6 mm 80 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06100 6 mm 100 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06120 6 mm 120 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07020 7 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07030 7 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07040 7 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07060 7 mm 60 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07080 7 mm 80 mm 9 Fr 80 cm; FVM 07100 7 mm 100 mm 9 Fr 80 cm; FVM 07120 7 mm 120 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08020 8 mm 20 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08030 8 mm 30 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08040 8 mm 40 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08060 8 mm 60 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08080 8 mm 80 mm 9 Fr 80 cm

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102017030600025

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

09411
 595
 AUTOMED

595
Mariol

009619

Nº 165, segunda-feira, 28 de agosto de 2017

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

53



CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Granulados; Pós; Supositórios; Óvulos Sólidos não estéreis (Embalagem primária; Embalagem secundária); Cápsulas Molecs

EMPRESA: TAKEDA PHARMA LTDA. - CNPJ: 60.397.775/0008-40 - AUTORIZ/MS: 1006398
 ENDEREÇO: RODOVIA SP 340, S/Nº, KM 133+500
 MUNICÍPIO: JAGUARIUNA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1162468/16-0 - 1162463/16-9 1162415/16-9 1162436/16-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: TAKEDA PHARMA LTDA. - CNPJ: 60.397.775/0008-40 - AUTORIZ/MS: 1006398
 ENDEREÇO: RODOVIA SP 340, S/Nº, KM 133+500
 MUNICÍPIO: JAGUARIUNA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1162463/16-9 - 1162415/16-9 1162436/16-1 1162468/16-0
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Emulsões; Soluções; Suspensões; Xaropes
 Líquidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - CNPJ: 60.665.981/0005-41 - AUTORIZ/MS: 1099695

EMPRESA: AV PREFEITO OLAVO GOMES DE OLIVEIRA S/A - CNPJ: 12.550.151/7-9
 ENDEREÇO: POUSO ALEGRE - UF: MG - EXPEDIENTE(S): 12550151/7-9
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções Aerossóis; Suspensões Aerossóis

EMPRESA FABRICANTE: ANDERSONBRECON INC.
 ENDEREÇO: 4545 ASSEMBLY DRIVE - ROCKFORD, IL 61109 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0033

EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - me - CNPJ: 25.210.463/0001-09
 AUTORIZ/MS: 1157708 - EXPEDIENTE(S): 1413663/17-5
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária): Granulados
 Sólidos não estéreis (Embalagem secundária): Granulados

EMPRESA FABRICANTE: STELLAS IRELAND CO. LTD
 ENDEREÇO: KILLORGLIN, CO. KERRY. - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0042

EMPRESA SOLICITANTE: ASTELLAS FARMA BRASIL IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA. - CNPJ: 07.768.134/0001-04
 AUTORIZ/MS: 1077171 - EXPEDIENTE(S): 0053359/17-9
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A.
 ENDEREÇO: STRADA PROVINCIALE ASOLANA Nº 90 (LOC. SAN POLO), 43056 - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0276
 EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20
 AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 1075421/17-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Citolíticos): Pós Liofilizados
 Sólidos não estéreis: Pós Liofilizados; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FACTA FARMACEUTICI S.P.A.
 ENDEREÇO: NUCLEO INDUSTRIALE S. ATTO (LOC. S. NICOLO A TORDINO), 64020 THERAMO (TE). - PAÍS: ITÁLIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0218

EMPRESA SOLICITANTE: ASTRAZENACA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 60.318.797/0001-00
 AUTORIZ/MS: 1016181 - EXPEDIENTE(S): 0180886/17-9
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: FROSST IBERICA S.A.
 ENDEREÇO: VIA COMPLUTENSE 140, 28805 ALCALA DE HENARES, MADRID. - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0237

EMPRESA SOLICITANTE: millidock produtos médicos e farmacêuticos ltda - me - CNPJ: 25.210.463/0001-09
 AUTORIZ/MS: 1157708 - EXPEDIENTE(S): 1413608/17-2
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Embalagem primária): Granulados
 Sólidos não estéreis: Embalagem secundária

EMPRESA FABRICANTE: VETTER PHARMA-FERTIGUNG GMBH & CO. KG

EMPRESA SOLICITANTE: BIOMARIN BRASIL FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 08.002.360/0001-34
 AUTORIZ/MS: 1073334 - EXPEDIENTE(S): 0084210/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (envase): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: LABESFAL LABORATÓRIO ALMIRO S.A.
 ENDEREÇO: ZONA INDUSTRIAL DO LAGEDO, SANTIAGO DE BESTEIROS, 3465-157. - PAÍS: PORTUGAL - CÓDIGO ÚNICO: A.0338

EMPRESA SOLICITANTE: FRESSENIUS KABI BRASIL LTDA - CNPJ: 49.324.221/0001-04
 AUTORIZ/MS: 1000410 - EXPEDIENTE(S): 2306442/16-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LABORATÓRIOS LEON FARMA, S.A.
 ENDEREÇO: C/ LA VALLINA S/N, POLÍGONO INDUSTRIAL NAVATEJERA, 24008 VILLAQUILAMBRE, - PAÍS: ESPANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0355

EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20
 AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 0207922/17-4
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: LEO LABORATORIES LTD.
 ENDEREÇO: CASHEL ROAD, CRUMLIN, DUBLIN 12 - PAÍS: IRLANDA - CÓDIGO ÚNICO: A.0369

EMPRESA SOLICITANTE: LEO PHARMA LTDA - CNPJ: 11.424.477/0001-10
 AUTORIZ/MS: 1085697 - EXPEDIENTE(S): 0403062/17-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes; Géis; Pomadas

EMPRESA FABRICANTE: SHENZHEN SALUBRIS PHARMACEUTICALS CO., LTD.
 ENDEREÇO: NO.1 FENGHUANGGANG HUABAO INSUSTRIAL DISTRICT, XIXIANG, BAOAN DISTRICT - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1082

EMPRESA SOLICITANTE: Midfarma Produtos Farmaceuticos Ltda - CNPJ: 13.863.381/0001-84
 AUTORIZ/MS: 1137048 - EXPEDIENTE(S): 1516388/17-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MYLAN LABORATORIES LIMITED
 ENDEREÇO: PLOT NO. 20 & 21, PHARMEZ THE PHARMACEUTICAL SPECIAL ECONOMIC ZONE, SARKHEJ - BAVLA N. H. NO. 8A - MATODA, AHMEDABAD - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0930

EMPRESA SOLICITANTE: FBM INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.060.549/0001-05
 AUTORIZ/MS: 0806231, 1064931 - EXPEDIENTE(S): 0432542/17-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos
 Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG
 ENDEREÇO: BIRKENDORFER STR. 65, 88397 - BIBERACH A.D.R. - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0116

EMPRESA SOLICITANTE: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.685.377/0001-57
 AUTORIZ/MS: 1013003 - EXPEDIENTE(S): 1119382/17-4
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: UNITHER LIQUID MANUFACTURING
 ENDEREÇO: 1-3 ALLÉE DE LA NESTE, Z.I. D'EN SIGAL 31770 COLOMIERS - PAÍS: FRANÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.1188

EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIOS SERVIER DO BRASIL LTDA - CNPJ: 42.374.207/0001-76
 AUTORIZ/MS: 1003221, 1012787 - EXPEDIENTE(S): 1055013/15-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.268, DE 24 DE AGOSTO DE 2017

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

Considerando o cumprimento dos requisitos 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.

MARIANGELA TORCHIA DO NASCIMENTO
 ANEXO
 EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZ/MS: 1062410
 ENDEREÇO: AVENIDA MARIO DE OLIVEIRA, Nº 605
 MUNICÍPIO: BARRETOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0103121/17-0
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções; Suspensões; Xaropes

EMPRESA: MARIOL INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 04.656.253/0001-79 - AUTORIZ/MS: 1062410
 ENDEREÇO: AVENIDA MARIO DE OLIVEIRA, Nº 605
 MUNICÍPIO: BARRETOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0103024/17-8
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: IBSA INSTITUT BIOCHIMIQUE S.A.
 ENDEREÇO: VIA CANTONALE ZONA SERTA, CH-6814, LAMONE - PAÍS: SUÍÇA - CÓDIGO ÚNICO: A.0310
 EMPRESA SOLICITANTE: UCB BIOPHARMA S.A. - CNPJ: 64.711.500/0001-14
 AUTORIZ/MS: 1023619 - EXPEDIENTE(S): 0333298/17-5
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: MERCK SHARP & DOHME CORP.
 ENDEREÇO: 2778 SOUTH EAST SIDE HIGHWAY, ELKTON, VIRGINIA 22827 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0401
 EMPRESA SOLICITANTE: MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA - CNPJ: 45.987.013/0001-34
 AUTORIZ/MS: 1000290 - EXPEDIENTE(S): 0188903/17-6
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Carbapenêmicos) (Granel): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A DE C.V
 ENDEREÇO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0406
 EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84

AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0308266/17-1
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica
 Produtos estéreis: Suspensões Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal

EMPRESA FABRICANTE: MERCK S.A DE C.V
 ENDEREÇO: CALLE 5, Nº 7, COL. FRACCIONAMIENTO INDUSTRIAL ALCE BLANCO, C.P.53370, NAUCALPAN DE JUÁREZ, NAUCALPAN - PAÍS: MÉXICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0406
 EMPRESA SOLICITANTE: MERCK S/A - CNPJ: 33.069.212/0001-84
 AUTORIZ/MS: 1000898 - EXPEDIENTE(S): 0308327/17-6
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Comprimidos Revestidos
 Sólidos não estéreis (Hormônios): Comprimidos

EMPRESA FABRICANTE: PATHEON PHARMACEUTICALS INC
 ENDEREÇO: 2110 EAST GALBRAITH ROAD, CINCINNATI-OHIO, 45237 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0480
 EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-57
 AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0208798/17-7
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017082800053

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

[Handwritten signatures and marks]

678-09415
Altoarnes

678

Natulab



38

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 185, segunda-feira, 26 de setembro de 2016

PROCESSO Nº: 25741.190403/2016-39
ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507
BAIRRO: BARRA DO RIO
MUNICÍPIO: ITAJAÍ
UF: SC
CEP: 88.305-570
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de produtos para saúde e produtos para diagnósticos em recintos alfanfegados.
MATRIZ
EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A
AUTORIZ/MS: 9.07708-6

CNPJ: 06.989.608/0001-77
PROCESSO Nº: 25741.190402/2016-16
ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507
BAIRRO: BARRA DO RIO
MUNICÍPIO: ITAJAÍ
UF: SC
CEP: 88.305-570
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de cosméticos, produtos de higiene e perfumes em recintos alfanfegados.
MATRIZ
EMPRESA: BARRA DO RIO TERMINAL PORTUARIO S/A

AUTORIZ/MS: 9.07709-0
CNPJ: 06.989.608/0001-77
PROCESSO Nº: 25741.190400/2016-14
ENDEREÇO: RUA ARNOLDO LOPES GONZAGA, 507
BAIRRO: BARRA DO RIO
MUNICÍPIO: ITAJAÍ
UF: SC
CEP: 88.305-570
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas, insumos farmacêuticos em recintos alfanfegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.592, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Amgen Inc.
Endereço: One Amgen Center Drive, Thousand Oaks, California (CA) 91320
Pais: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Amgen Biotecnologia do Brasil Ltda. CNPJ: 18.774.815/0001-93
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-0 Expediente(s): 1116560/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: adalimumab

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 23 DE SETEMBRO DE 2016

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Cordon Pharma Latina S.A.
Endereço: Via Del Murillo Km 2800, 04013, Armoneta (LT)
Pais: Itália
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A. CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1 Expediente(s): 060131/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos (granel); soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Dr. Gerhard Mann Chem. - pharm. Fabrik GmbH
Endereço: Brunshütteler Damm 165-173, 13581 Berlin
Pais: Alemanha
Empresa solicitante: BI Indústria Ótica Ltda. CNPJ: 27.011.022/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.01.961-5 Expediente(s): 1062686/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: géis (com preparação asséptica) e soluções (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Enestia Belgium NV
Endereço: Klöckerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930
Pais: Bélgica
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1 Expediente(s): 1438419/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016092600038

Empresa: Equiplex Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 01.784.792/0001-03
Endereço: Avenida Thumbergia, Quadra K, Lote 01, Expansul
Município: Aparecida de Goiânia UF: GO CEP: 74986-710
Autorização de Funcionamento: 1.01.772-2 Expediente(s): 1070364/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: Ifal Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 00.376.959/0001-26
Endereço: Avenida José Loureiro da Silva, 1211, Carvalho Bastos
Município: Camaquã UF: RS CEP: 96180-000
Autorização de Funcionamento: 1.03.531-2 Expediente(s): 1244969/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: pós. Líquidos não estéreis: emulsões, loções, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

Empresa: Johnson & Johnson Industrial Ltda. CNPJ: 59.748.988/0001-14
Endereço: Rodovia Presidente Dutra Km 154, Jardim das Indústrias
Município: São José dos Campos UF: SP CEP: 12240-907
Autorização de Funcionamento: 1.05.721-1 Expediente(s): 0806214/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: adesivos.

Empresa: Laboratil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 47.100.862/0001-50
Endereço: Rua Anibal dos Anjos Carvalho, 212, Cidade Dutra
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04810-050
Autorização de Funcionamento: 1.00.577-3 Expediente(s): 2209456/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach
Pais: Alemanha
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7 Expediente(s): 1355674/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: adesivos.

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH
Endereço: Neurather Ring 1, 51063 Köln - Cologne
Pais: Alemanha
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7 Expediente(s): 1391802/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções.

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

[Handwritten signatures]

121-513-540.585
09416
Alfomest

Neo Química - Brainfarma

121,513,540,585

009621

Nº 39, segunda-feira, 29 de fevereiro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

33



Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Insumos Farmacêuticos.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Eclisa S/A Indústria e Comércio	CNPJ: 60.911.161/0001-69
Endereço: Rua Guilherme Barbosa De Melo 83, Brooklin Novo	
Município: São Paulo UF: SP	CEP: 04571-160
Autorização de Funcionamento: 1098931	
Expediente(s): 0346748/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Insumos Farmacêuticos	

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

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

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

Art. 1º Conceder 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: Antibióticos do Brasil Ltda	CNPJ: 05.439.635/0008-80
Endereço: Rodovia Anhanguera (SP-330), S/N, Km 107, Jardim São Francisco (Nova Venéza)	
Município: Sumaré UF: SP	CEP: 13181-030
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente(s): 0655639/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).	

Empresa: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S/A	CNPJ: 05.161.069/0005-44
Endereço: V. PR - I, S/Nº Quadra 2-A, Módulo 4, Data	
Município: Anápolis UF: GO	CEP: 75132-020
Autorização de Funcionamento: 0329957/15-1	Expediente(s): 0329979/15-1 e 0330048/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos efervescentes, granulados, pastilhas, pós e pós efervescentes.	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária).	
Sólidos não estéreis hormonais: embalagem secundária.	
Líquidos não estéreis: aerosóis, elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, geleias, géis, loções e pomadas.	
Semi-sólidos não estéreis hormonais: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Catalent Germany Schorndorf GmbH	
Endereço: Steinbeistr. 1 und 2, 73614 Schorndorf	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 61.100.004/0001-36
Autorização de Funcionamento: 1.00.084-1	Expediente(s): 0641177/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: IBSA Institut Biochimique S.A.	
Endereço: Via del Piano, CH-6915, Pambio-Noranco	
País: Suíça	
Empresa solicitante: UCB Biofarmas S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0385939/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis hormonais: embalagem secundária.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016022900033

ANEXO

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Limited	
Endereço: C-1, Sara Industrial State, Solauqi, Dohradun, Uttarakhnad	
País: Índia	
Empresa Solitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-2	Expediente(s): 0041953/14-2
Linhas(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005: não apresentação da documentação solicitada no item 4 da notificação de exigência nº 0711015/15-4.	

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

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE Nº 278, de 29 de janeiro de 2015, no Diário Oficial da União nº 22, de 02 de fevereiro de 2015, Seção 1, pág. 82 e suplemento, pág. 81, conforme expediente 1280615/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Rottendorf Pharma GmbH	
Endereço: Ostenfelder Strabe 51-61, 59320 - Ennigerloh, North Rhine-Westphalia	
País: Alemanha	
Empresa Solitante: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda	CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento nº: 1.00974-4	
Expediente nº: 0625891/14-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	
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 de Medicamentos em relação aos artigos: 5º (inciso LXXIV), 7º (inciso IV) e 461 (3º inciso V).	

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: Lidiane Soares Pereira Ribeiro	
ENDEREÇO: Praça Padre Jose Maria do Sacramento 100	
BAIRRO: Centro CEP: 39648000 - CHAPADA DO NORTE/MS	
CNPJ: 23.846.539/0001-61	
PROCESSO: 25351.872373/2016-00 AUTORIZ/MS: 7.43637.8	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL	
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS	
EMPRESA: Santos & Martins Drogaria e Perfumaria ME	
ENDEREÇO: Rua Higienópolis, 307	
BAIRRO: Jardim Paulista CEP: 13348500 - INDAIATUBA/SP	
CNPJ: 23.472.732/0001-80	
PROCESSO: 25351.866136/2016-00 AUTORIZ/MS: 7.43668.5	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL	
PRESTACAO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS	

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

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

[Handwritten signature]
29 de fevereiro

314-09417
Automated

314

Santisa

Nº 121, segunda-feira, 27 de junho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

37



MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: ETSUL TRANSPORTES LTDA
ENDEREÇO: RUA ARLINDO NATAL 040
BAIRRO: UBERABA CEP: 81580460 - CURITIBA/PR
CNPJ: 86.046.828/0001-04
PROCESSO: 25351.061438/55-71 AUTORIZ/MS: 3.01694.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: LUZQUIMICA PRODUTOS QUIMICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA SERRA DO RONCADOR 427
BAIRRO: JD.BANDEIRANTES CEP: 86065590 - LONDRINA/PR
CNPJ: 00.357.508/0001-41
PROCESSO: 0001097 AUTORIZ/MS: 3.01938.3

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: HERMOGENES P DOS SANTOS PRODUTOS QUIMICOS
ENDEREÇO: AV ALAN KARDEC 1503
BAIRRO: PARQUE AVENIDA CEP: 87025000 - MARINGÁ/PR
CNPJ: 72.205.784/0001-03
PROCESSO: 5004994 AUTORIZ/MS: 3.01573.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: MKM PRODUTOS QUIMICOS LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA PARA YARA
BAIRRO: YARA CEP: 86360000 - BANDEIRANTES/PR
CNPJ: 73.549.750/0001-90
PROCESSO: 8005897 AUTORIZ/MS: 3.02006.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: IND QUIM NOSSA SRA APARECIDA LTDA
ENDEREÇO: R AURELIANO A DA SILVA 00600
BAIRRO: JARDIM ITALIA CEP: 80000 - CURITIBA/PR
CNPJ: 76.035.930/0001-42
PROCESSO: 250000180180 AUTORIZ/MS: 3.00426.8

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: ROSANGELA RIVABEN BELNIAK ME
ENDEREÇO: EST COLONIA BALBINO CUNHA S
BAIRRO: BOTIATUVA CEP: 83600000 - CAMPO LARGO/PR
CNPJ: 85.039.014/0001-71
PROCESSO: 2304094 AUTORIZ/MS: 3.01596.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: TRIO QUÍMICA IND. E COM. DE DET. LTDA
ENDEREÇO: RUA JORGE LACERDA 1640
BAIRRO: JD JUSSARA CEP: 85801390 - CASCAVEL/PR
CNPJ: 77.882.116/0001-26
PROCESSO: 25023.100002/00 AUTORIZ/MS: 3.02310.9

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades
EMPRESA: FARMITAL PRODS FTCOS LTDA
ENDEREÇO: AV JOSE JOAQUIM SEABRA 00595
BAIRRO: RIO PEQUENO CEP: 5364 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 43.999.069/0001-83
PROCESSO: 250000370578 AUTORIZ/MS: 1.00789.6

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1225451/16-7.
EMPRESA: FARMITAL PRODS FTCOS LTDA
ENDEREÇO: AV JOSE JOAQUIM SEABRA 00595
BAIRRO: RIO PEQUENO CEP: 5364 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 43.999.069/0001-83
PROCESSO: 250001382982 AUTORIZ/MS: 2.00682.3

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1226477/16-6.
EMPRESA: SUMITOMO CORPORATION DO BRASIL S/A
ENDEREÇO: AVENIDA PAULISTA, Nº 949, 1º ANDAR
BAIRRO: BELA VISTA CEP: 01311100 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 60.492.212/0001-65
PROCESSO: 250001543592 AUTORIZ/MS: 2.01738.4

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1226525/16-0.
EMPRESA: FAGAN SA INDS REUNIDAS
ENDEREÇO: R FRANCISCO PEREIRA 00426
BAIRRO: V GALVAO CEP: 7000 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 31.116.791/0001-43
PROCESSO: 250001355478 AUTORIZ/MS: 1.00831.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1246104/16-1.
Total de Empresas : 28

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.654, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0012-71	
Endereço: Via Vicinal Antônio Sarti, 540, Vila Industrial		
Município: Sertãozinho	UF: SP	CEP: 14175-350
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127630/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos medicinais: envase.		

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0006-23	
Endereço: Estrada da Boa Esperança, 650 - Parte, Bom Pastor		
Município: Belford Roxo	UF: RJ	CEP: 26110-120
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 0038204/15-3 e 0038286/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais. Líquidos criogênicos medicinais.		

Empresa: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03	
Endereço: Rodovia Professor Zeferino Vaz (SP-332), Km 135, Itapavussu.		
Município: Cosmópolis	UF: SP	CEP: 13150-000
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente(s): 1342574/16-9, 1342563/16-3, 1342617/16-6, 1342591/16-9, 1342729/16-6 e 1342605/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica). Produtos estéreis: embalagem secundária. Sólidos não estéreis cefalosporínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós. Líquidos não estéreis cefalosporínicos: soluções e suspensões. Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).		

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited, Unit - III	
Endereço: Survey No. 313 and 314, Bachupally Village, Outhubullapur Mandal, Ranga Reddy Dist.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33

Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 1096687/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Fundação Baiana de Pesquisa Científica e Desenvolvimento Tecnológico, Fomento e Distribuição de Medicamentos-BAHIA-FARMA.	CNPJ: 13.078.518/0001-90	
Endereço: Acesso II BR 324 nº 1241 - Cja Sul		
Município: Simões Filho	UF: BA	CEP: 43700-000
Autorização de Funcionamento: 1.09.853-7	Expediente(s): 0915509/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).		

Empresa Fabricante: Bausch & Lomb Incorporated	
Endereço: 8500 Hidden River Parkway, Tampa, Florida (FL) 33637	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda.	CNPJ: 33.173.097/0002-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9	Expediente(s): 0513081/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH	
Endereço: Kantstrasse 2, 33790 Halle/Westfalen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 0948854/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granel): pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Bayer S.A.	
Endereço: Edifício 1 y 3: Calle 8 entre 3 y 5; Edifício 2: Calle 3 y Calle del Canal - Parque Industrial Pilar - Provincia Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 0103683/14-1 e 0104257/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos efervescentes e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC	
Endereço: 2725 Scherer Drive North, Saint Petersburg FL 33716	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27

Handwritten signatures and initials, including "Jouane" and "g/f".

122,320.351

122,320,351
Teuto



50

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 54, segunda-feira, 20 de março de 2017

009623

09418 Altermed

Empresa Fabricante: Sanofi Pasteur
Endereço: Parc Industriel d'Incarville, Val-de-Reuil, 27100
País: França
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 2325748/16-2 e 2326470/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunhos farmacêuticos ativos biológicos: cepa influenza tipo A (H1N1), cepa influenza tipo A (H3N2), cepa influenza tipo B, vírus atenuado 17D da febre amarela, vírus inativado Wistar da raiva PM1503-3M, poliovírus inativados tipos 1, 2 e 3.
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente(s): 0180265/17-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insunho farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina sódica (síntese química e esterilização)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 741, DE 17 DE MARÇO 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 140, de 23 de fevereiro de 2017,

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited Unit V
Endereço: Plot Nº 79-91 I.D.A., Chemical Zone, Pashamylaram, Patancheru Mandal, Medak District, Telangana - 502307
País: Índia
Empresa Solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S.A. CNPJ: 17.159.229/0001-76

Empresa Fabricante: Ind-Swift Laboratories Limited	
Endereço: Village Bhagwanpur, Barwala Road, Near Derabassi, Dist S.A.S. Nagar (Mohali), 140507 Punjab	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S.A. CNPJ: 17.159.229/0001-76	
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7 Expediente(s): 0146493/17-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos	
Insunho farmacêutico ativo obtido por semissíntese: claritromicina (síntese química)	

Empresa Fabricante: Lupin Ltd.	
Endereço: T-142 MIDC, Dist. Thane, Tarapur, Maharashtra - 401506	
País: Índia	
Empresa Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35	
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 Expediente(s): 1096716/15-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insunho farmacêutico o ativo obtido por semissíntese: Rifampicina (síntese química e fermentação)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 742, DE 17 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017 resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: LAVIERI EMPREENDEIMENTOS EIRELI
ENDEREÇO: AV CABO BRANCO, 4576
BAIRRO: CABO BRANCO
MUNICÍPIO: JOÃO PESSOA
UF: PB
CEP: 58.045-010
CNPJ: 07.575.881/0001-18
PROCESSO: 25755.099521/2017-60 (EXP: 0288466/17-6)
AUTORIZ/MS: 9.07881-2

EMPRESA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados;

EMPRESA: HTC MARITIME AGENCY LTDA - ME
ENDEREÇO: AV CARLOS GOMES DE SA - Nº 335, SALA 101
BAIRRO: MATA DA PRAIA
MUNICÍPIO: VITÓRIA
UF: ES
CEP: 29.066-040
CNPJ: 26.582.137/0001-95
PROCESSO: 25748.118335/2017-82 (EXP: 0345829/17-6)
AUTORIZ/MS: 9.07893-4

EMPRESA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

EMPRESA: DGX TERCEIRIZAÇÃO LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA CAETES, Nº 192
BAIRRO: VILA MATARAZZO
MUNICÍPIO: LONDRINA
UF: PR
CEP: 86.026-300
CNPJ: 20.596.423/0001-23
PROCESSO: 25743.358549/2016-20 (EXP: 2292078/16-1)
AUTORIZ/MS: 9.07860-0

EMPRESA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

ATIVIDADE: Prestação de serviços para desenvolver a atividade de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: ALPHAMAR AGÊNCIA MARITIMA LTDA - EPP
ENDEREÇO: AV PARQUE, 1084 - SALA 2
BAIRRO: IRACI
MUNICÍPIO: ITACOATIARA
UF: AM
CEP: 69.101-053
CNPJ: 03.127.733/0006-94
PROCESSO: 25758.062991/2017-76 (EXP: 0181759/17-1)
AUTORIZ/MS: 9.07863-1

EMPRESA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

EMPRESA: LMARTINS COSTA & CIA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA I HILÉIA I, Nº 338 - CONJUNTO HILÉIA I
BAIRRO: REDENÇÃO
MUNICÍPIO: MANAUS
UF: AM
CEP: 69.049-170
CNPJ: 10.139.658/0001-32
PROCESSO: 25758.065821/2017-31 (EXP: 0187890/17-5)
AUTORIZ/MS: 9.07871-8

EMPRESA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: AEROSKY SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTES AÉREO LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA LUZIA CONTENTE, Nº 105- CONJUNTO KISSIA
BAIRRO: CHAPADA
MUNICÍPIO: MANAUS
UF: AM
CEP: 69.040-300
CNPJ: 21.813.441/0001-82
PROCESSO: 25758.065843/2017-22 (EXP: 0187929/17-4)
AUTORIZ/MS: 9.07873-5

EMPRESA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.

EMPRESA: AEROSKY SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTES AÉREO LTDA
ENDEREÇO: RUA LUZIA CONTENTE, Nº 105 - CONJUNTO KISSIA

BAIRRO: CHAPADA
MUNICÍPIO: MANAUS
UF: AM
CEP: 69.040-300
CNPJ: 21.813.441/0001-82
PROCESSO: 25758.065837/2017-17 (EXP: 0187921/17-9)
AUTORIZ/MS: 9.07876-6

EMPRESA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: AEROSKY SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTES AÉREO LTDA
ENDEREÇO: RUA LUZIA CONTENTE, Nº 105 - CONJUNTO KISSIA
BAIRRO: CHAPADA
MUNICÍPIO: MANAUS
UF: AM
CEP: 69.040-300
CNPJ: 21.813.441/0001-82
PROCESSO: 25758.066317/2017-38 (EXP: 0188901/17-0)
AUTORIZ/MS: 9.07875-2

EMPRESA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de limpeza, desinfecção ou descontaminação de superfícies de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeroportos, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: PAULINA PERES LACERDA - ME
ENDEREÇO: RUA MIGUEL RIBEIRO DE ARAUJO, Nº 152
BAIRRO: VILA SÃO VICENTE
MUNICÍPIO: PARANAGUA
UF: PR
CEP: 83.209-157

CNPJ: 13.136.547/0001-60
PROCESSO: 25743.120059/2017-23 (EXP: 0355655/17-7)
AUTORIZ/MS: 9.07900-8

EMPRESA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

EMPRESA: RIO FOSSA DESENTUPIMENTO LTDA - ME
ENDEREÇO: ESTRADA DO OTAVIANO, Nº 159
BAIRRO: MADUREIRA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 21.540-010
CNPJ: 02.019.177/0001-65
PROCESSO: 25752.006865/2017-39 (EXP: 0021588/17-1)
AUTORIZ/MS: 9.07899-6

Júlio



009624

09419

EMPRESA: MF MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA - ME ENDEREÇO: ALAMEDA CENTRAL SN CONJ BK 47 LOJA 103/104 BAIRRO: NUCLEO HABITACIONAL CEP: 72860121 - NOVO GAMA/GO CNPJ: 11.025.584/0001-76 PROCESSO: 25351.730630/2013-86

AUTORIZ/MS: 7.06651-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: Maria Concebida Mendes Alves - ME ENDEREÇO: Rua Antonio C Valadares, 322 BAIRRO: CEP: - URUANA DE MINAS/MG CNPJ: 18.836.108/0001-84 PROCESSO: 25351.032704/2015-87

AUTORIZ/MS: 7.36150-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS- PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: FARMÁCIA CAVALCANTI LTDA ENDEREÇO: RUA SENADOR PINHEIRO RAMOS Nº 303 BAIRRO: CENTRO CEP: 55825000 - PAUDALHO/PE CNPJ: 04.169.910/0001-53 PROCESSO: 25351.695507/2014-92

AUTORIZ/MS: 7.32623-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: EL ACHKAR, EL ACHKAR & POOL LTDA - ME ENDEREÇO: rua xv de novembro, 99 BAIRRO: centro CEP: 84.000 - PIRAI DO SUL/PR CNPJ: 09.354.351/0001-75 PROCESSO: 25351.374475/2014-94

AUTORIZ/MS: 7.22167-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS- PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS-

RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogas, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: DROGARIA M&G LTDA ME ENDEREÇO: RUA 16 QD 02 LT 09 LQ 02 BAIRRO: JARDIM ORIENTE CEP: 72870257 - VALPARAISO DE GOIÁS/GO CNPJ: 10.643.578/0001-10 PROCESSO: 25351.478514/2010-06

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: ÔMEGA COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA ENDEREÇO: Q CLS (COMERCIO) 4 BLOCO B LOTE: 03; LOJA: 01 E 03; TERREO BAIRRO: RIACHO FUNDO I CEP: 71820512 - RIACHO FUNDO/DF CNPJ: 24.887.143/0001-25 PROCESSO: 25351.261255/2013-11

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A Alteração de endereço já foi contemplada em outro expediente (1365933/16-2).

EMPRESA: FARMÁCIA PLANALTO LTDA ME ENDEREÇO: r joao pedro ribeiro, Nº 452 BAIRRO: planalto CEP: 55920000 - ITAMBÉ/PE CNPJ: 07.055.390/0001-46 PROCESSO: 25351.138217/2015-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: MARCIA MIDORI MATSURA IBIUNA ME ENDEREÇO: RUA MONSENHOR CINTRA BAIRRO: CENTRO CEP: 18150000 - IBIUNA/SP CNPJ: 21.279.780/0001-20 PROCESSO: 25351.082901/2015-47

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: BIOPHYTOS MANIPULAÇÃO LTDA ENDEREÇO: AVENIDA LONDRES, Nº 139 BAIRRO: SANTA CRUZ CEP: 32340570 - CONTAGEM/MG CNPJ: 03.226.931/0001-09 PROCESSO: 25351.280666/2007-67

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado encontra-se ilegível o que impossibilita a correta análise, conforme instruções da RDC 17/2013.

EMPRESA: DROGARIAS ELLO EIRELI - ME ENDEREÇO: av. t-63 nº 4.622 qd.02 It.97 BAIRRO: parque anhanguera CEP: 74335102 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO CNPJ: 33.259.805/0001-03 PROCESSO: 25351.314196/2014-71

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º, § 1º e § 2º, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: FARMÁCIA MANFRON LTDA ENDEREÇO: RUA RUI BARBOSA, 02 BAIRRO: CENTRO CEP: 84460000 - IVAI/PR CNPJ: 13.337.722/0001-88 PROCESSO: 25351.275308/2013-81

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço constante do documento apresentado diverge daquele cadastrado na autorização da empresa, em desacordo com a Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: ELIEZER MORENO PLATERO DROGARIA - EPP ENDEREÇO: RUA JOSEFA ALVES DE SIQUEIRA, Nº 260 BAIRRO: JARDIM ANHANGUERA CEP: 11718000 - PRAIA GRANDE/SP CNPJ: 53.011.631/0002-53 PROCESSO: 25351.616163/2013-82

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço atualizado não consta da Licença Sanitária apresentada, contrariando o artigo 7º, Parágrafo primeiro, da Resolução RDC 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 893, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: GMO COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA ME ENDEREÇO: rua manoel linhares junior 105 terreno sala 01 BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 89110000 - GASPARGO/SC CNPJ: 13.421.677/0001-45 PROCESSO: 25351.956802/2016-92
AUTORIZ/MS: 1.15322-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 894, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º. Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA
MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AG FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO, Nº 856 BAIRRO: CENTRO CEP: 63010222 - JUAZEIRO DO NORTE/CE CNPJ: 05.166.958/0001-70 PROCESSO: 25351.928151/2016-41
AUTORIZ/MS: 1.15296-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
EMPRESA: MANIPULACAO ALTERNATIVA ITANHANDU LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA DR. OLAVO GOMES PINTO, Nº 34 BAIRRO: CENTRO CEP: 37464000 - ITANHANDU/MG CNPJ: 41.657.511/0001-68 PROCESSO: 25000.003127/99-61
AUTORIZ/MS: 1.34250-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 895, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP	CNPJ: 79.648.523/0001-07
Endereço: Rua Vidal Procópio Lohm, 315, Fundos, Distrito Industrial	
Município: São José	UF: SC CEP: 88104-810
Autorização de Funcionamento: 1.01.570-4	Expediente(s): 0891160/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixíres, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Endereço: Rua Antônio João, Prédios 168,194 e 218, Cordovil	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ CEP: 21250-150
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 0787776/15-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016041100035

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Produtos estéreis carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica).
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa: Laboratório Teuto Brasileiro S.A.	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Endereço: VP 7D, Módulo 11, Quadra 13, Daia	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75132-140
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente (s): 0722414/15-1, 0722640/15-3, 0722537/15-7 e 0722626/15-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós.
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos e pós.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: elixíres, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e produtos estéreis penicilínicos: pós (com esterilização terminal), pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 7 DE ABRIL DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

[Assinaturas manuscritas]

09460 uf
Autarcom

159,160,162,203,236,439,563,772,775,786,787

Torrent

Nº 218, segunda-feira, 14 de novembro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

59



RESOLUÇÃO - RE Nº 3.061, DE 11 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

Empresa Fabricante: Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l.	
Endereço: Via E. Schering 21, 20090, Segrate (MI)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1762592/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	

Empresa: Fundação para o Remédio Popular FURP	CNPJ: 43.640.754/0005-42	
Endereço: Rua Doutor Ovídio Pires de Campos, s/nº, Térreo, Cerqueira César		
Município: São Paulo	UF: SP	CEP: 05403-010
Autorização de Funcionamento: 1.01.039-1	Expediente(s): 1573215/16-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: Fludroxiglicose (18F) - solução parenteral de pequeno volume (com preparação asséptica).		

Empresa: Laboratório Sanobiol Ltda.	CNPJ: 21.561.931/0003-09	
Endereço: Avenida das Quaresmeiras, S/Nº, Distrito Industrial		
Município: Pouso Alegre	UF: MG	CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.139-0	Expediente(s): 1342513/16-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).		

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.062, DE 11 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 Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Norte Green Comércio de Produtos Farmacêuticos e Hospitais Ltda - ME	CNPJ: 24.218.223/0001-98	
Endereço: Avenida Tefé, 463, Cachoeirinha		
Município: Manaus	UF: AM	CEP: 69065-020
Autorização de Funcionamento: 1.15.487-1	Expediente(s): 2098262/16-3	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.063, DE 11 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

Empresa Fabricante: Bayer S.A.	
Endereço: Av. Gonzalez Rincones, Edificio Bayer, Urbanización La Trinidad, Municipio Baruta, Estado Bolivariano de Miranda, Caracas	
País: Venezuela	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1748912/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: soluções.

009675 X

Empresa Fabricante: Catalent UK Packaging Limited.	
Endereço: Lancaster Way - Wingates Industrial Estate, Westhoughton, Bolton, Lancashire, BL5 3XX.	
País: Reino Unido.	
Empresa solicitante: Novartis Biocências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 0578931/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.	
Endereço: Plot Nº L-139 to L-146, Verna Industrial Estate- Verna - Goa	
País: Índia	
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): 1314325/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Gedeon Richter Plc.	
Endereço: Gyömrői út 19-21, Budapest, 1103.	
País: Hungria	
Empresa solicitante: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7	Expediente(s): 1660705/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Laboratoire Unijther.	
Endereço: ZI de La Guéris, 50211 Coutances Cedex.	
País: França	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1685339/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratorio Eica S.A.C.I.F. v.A.	
Endereço: Sanabria nº. 2353 (Codigo Postal C1417/AZE), Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Laboratorios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 2034274/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: supositórios.	

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG	
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626 - Andernach	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 1693673/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis hormonais: adesivos.	

Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis de México, S.A de C.V	
Endereço: Acueducto del Alto Lerma Nº 2, Zona Industrial Ocoyoacac, C.P.52740, Ocoyoacac, Estado de México.	
País: México	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 0926796/15-4 e 0937991/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).	
Líquidos não estéreis: suspensões.	

Empresa Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Indrad - 382 721, Tal: Kadi, City: Indrad, Dist. Mehsana, Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Torrent do Brasil Ltda.	CNPJ: 33.078.528/0001-32
Autorização de Funcionamento: 1.00.525-3	Expediente(s): 1776764/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Vifor SA	
Endereço: Route de Moncor 10, 1752 Villars-sur-Glâne.	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Apsen Farmacêutica S.A.	CNPJ: 62.462.015/0001-29
Autorização de Funcionamento: 1.00.118-8	Expediente(s): 1799087/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016111400059

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

Handwritten signatures and initials, including the name "Jairone".

009626
Jb

094-1
Jb

Torrent

Nº 54, segunda-feira, 21 de março de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

29



ANEXO

Empresa Fabricante: Anesta LLC (a wholly owned company by Cephalon Inc.)	
Endereço: 4745 Wiley Post Way, Salt Lake City, Utah 84116	
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): 0680941/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (formulação e embalagem primária).	

Empresa Fabricante: Berlimed S.A.	
Endereço: C/ Francisco Alonso nº 7, Polígono Industrial Santa Rosa, 28806 Alcalá de Henares (Madrid).	
País: Espanha	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 0867310/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções, soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Bio Sidus S.A.	
Endereço: Av. De los Quilmes 137, Bernal Oeste, Buenos Aires.	
País: Argentina.	
Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1	Expediente(s): 0984533/13-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company.	
Endereço: Road 3, Km 77.5, Post Box 609, Humacao, PR-00791, Porto Rico	
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): 1140666/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Catalent UK Swindon Zydis Limited	
Endereço: Frankland Road, Blagrove, Swindon, Wiltshire, SN5 8RU	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 0795857/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (formulação e embalagem primária).	

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.	
Endereço: Plot N. M-61, M-62 & M-63, Verna Industrial Estate, Verna - Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 0862806/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Engelhard Arzneimittel GmbH & Co Kg	
Endereço: Herzbergstrasse 3 - 61138 Niederdorfelden	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Farmoquímica S.A.	CNPJ: 33.349.473/0001-58
Autorização de Funcionamento: 1.00.390-6	Expediente(s): 0822946/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções (granel).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 101020116032100029

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi France	
Endereço: 6 Rue du Rempart, 27400 - Louviers	
País: França	
Empresa solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda.	CNPJ: 49.324.221/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.00.041-0	Expediente(s): 0481933/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Laboratorio Sanderson S.A.	
Endereço: Calle Carlos Fernández nº 244, Comuna de San Joaquín	
País: Chile	
Empresa solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda.	CNPJ: 49.324.221/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.00.041-0	Expediente(s): 0862748/15-7
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: Laboratoires Merck Sharp & Dohme- Chibret.	
Endereço: Route de Marsat - Riom, 63963 Clermont Ferrand Cedex 9	
País: França	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 0672794/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	
Produtos estéreis carbapenêmicos: pós liofilizados.	

Empresa: Oxicap Indústria de Gases Ltda.		CNPJ: 43.117.399/0002-89
Endereço: Avenida Ayrton Senna da Silva, 3111, Vila Santa Cecília		
Município: Mauá	UF: SP	CEP: 09380-440
Autorização de Funcionamento: 2.20.002-4	Expediente(s): 0397104/15-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos criogênicos medicinais.		

Empresa Fabricante: Patheon Inc.	
Endereço: 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontário L5N 7K9	
País: Canadá	
Empresa solicitante: Glaxosmithkline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 0658440/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Pfizer Pharmaceuticals LLC	
Endereço: KM 1.9 Road 689, Vega Baja, Puerto Rico 00693	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S/A	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente(s): 0824943/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granel): cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Salutas Pharma GmbH	
Endereço: Otto-Von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Zodiak Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0805914/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granel): comprimidos.	

Empresa Fabricante: Shire Human Genetic Therapies	
Endereço: 300 Shire Way, Lexington, MA 02421	

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

Jb
Jb
Jb

Torrent

Health & Family Welfare Department
Himachal Pradesh

Certificate of Good Manufacturing Practices

This one page certificate conforms to the format recommended by the World Health Organization [General Instructions and Explanatory Notes attached].

Certificate No. HFW-H [Drugs] 253/05 Vol-VII

On the basis of the inspection carried out on 17th July, 2013, we certify that the site indicated on this certificate complies with Good Manufacturing Practices for the dosage forms, categories and activities listed in Table I:

- Names and Address of Site: M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.
Vill. Bhud & Malknumajra,
Tehsil- Baddi, 173205
Distt. Solan (H.P.) India
- Manufacturer's License No: MNB/05/183 & MB/05/184

3. Table-I:

Dosage Form[s]	Category[ies]	Activity[ies]
Tablets	General	Production, Packing & Quality Control
Capsules (Hard Gelatin)	General	Production, Packing & Quality Control

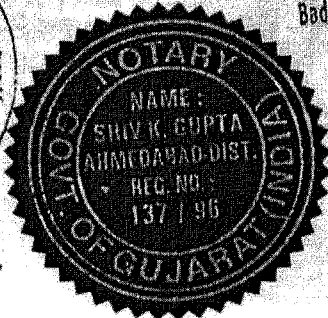
The responsibility for the quality of the individual batches of the pharmaceutical products manufactured through this process lies with the manufacturer.

This certificate remains valid until 18/09/2015. It becomes invalid if the activities and/or categories certified herewith are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with GMP.

Address: Certifying Authority: State Drugs Controller,
Licensing-cum-Controlling Authority
Nagar Panchyat Bhawan, Sai Road
Baddi, Distt. Solan [H.P.] 173 205

Name & Function of Responsible person: **S. V. Pathak** Navneet Marwaha
State Drugs Controller
Secretary (Accounts) Licensing-cum-Controlling Authority
Gujarat Chamber of Commerce, 61/95-24/28
Ahmedabad.
Telephone/Fax No: 17/09/2013
Date: 17/09/2013

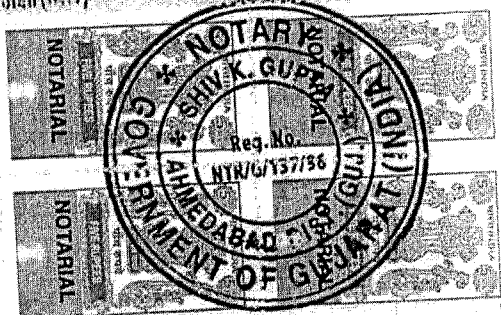
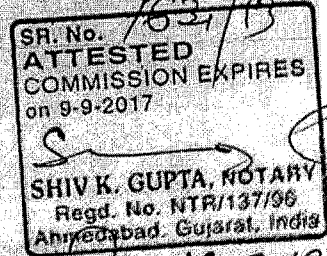
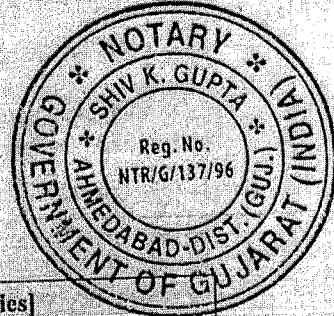
Signature: *[Signature]*
Stamp: State Drugs Controller
Licensing Authority-cum-Controlling Authority
Baddi, District Solan (H.P.)



For, Torrent Pharmaceuticals Ltd.

[Signature]
Authorised Signatory

009527



09422

33-109 Tabelação de Notas
FATA AUTENTICACAO:
GOVERNO DO ESTADO DO PARANÁ
GOVERNEUR: MARCO ORIGINAL DOUFE

SP: 07 JAN 2014

SECRETARIA DO CORREIO E TELECOMUNICACAO
Rua Ezequiel de Carvalho da Silva
1450 - Jardim das Américas - Curitiba - PR - CEP: 81301-900
Cidade: Curitiba - PR - Fone: 51-3241-2022
Cidade: Curitiba - PR - Fone: 51-3241-2022

AUTENTICACAO

1098A U433797

[Handwritten signatures and initials]



009628

130 Tabelião de Notas
ESP. COP. ESCRIT. P. B. CO. NOT. P. B.
CONF. COM. O. ORIGINAL. CO. P. B.
07 JAN 2014
AUTENTICAÇÃO
1098A U 433537

MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL
INGLÊS - PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294
INSS: 11.65.303.43.48 CPF: 090.672.118-00 CCM: 2.434.946.1

TRADUÇÃO/TRANSLATION N. 1942/13 LIVRO/BOOK N. 28 PÁGINA/PAGE N. 53

Eu, MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA, tradutora pública juramentada e intérprete comercial, certifico que me foi apresentado, nesta data, um documento redigido em idioma inglês e outro idioma estrangeiro, com a finalidade de traduzir o teor em inglês para o vernáculo, o que faço em razão do meu ofício e nos seguintes termos:-

Health & Family Welfare Department
[Secretaria da Saúde e do Bem Estar da Família]
Himachal Pradesh

Certificado de Boas Práticas de Fabricação

O presente certificado, composto de uma página, está em conformidade com o formato recomendado pela Organização Mundial da Saúde [Instruções Gerais e Notas Explicativas anexas].

Certificado N.º **HFW-H [Drugs] 253/05 Vol-VII**

Com base na inspeção realizada em 17 de julho de 2013, certificamos que o local indicado no presente certificado cumpre com as Boas Práticas de Fabricação para formas de dosagem, categorias e atividades listadas na Tabela I:-

1. Nomes e Endereços do Local: **M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.
Vill Bhud & Makhnumajra,
Tehsil- Baddi, 173205
Distt. Solan (H.P.) Índia
MNB/05/183 e MB/05/184**
2. N.º da Licença do Fabricante:
3. Tabela-I:-

Forma[s] de Dosagem	Categoria[s]	Atividade[s]
Comprimidos	Geral	Produção, Embalagem e Controle de Qualidade
Cápsulas (Gelatina Rígida)	Geral	Produção, Embalagem e Controle de Qualidade

A responsabilidade pela qualidade dos lotes individuais dos produtos farmacêuticos fabricados por meio desse processo recai sobre o fabricante.

O presente certificado permanece válido até **18/09/2015**. Ele tornar-se-á inválido se as atividades e/ou categorias nele certificadas forem alteradas ou se o local não mais for considerado com estando em conformidade com as BPFs.

Endereço da Autoridade Certificadora: **State Drugs Controller,-
[Administração Estadual de Medicamentos]
Licensing-cum-Controlling Authority
[Autoridade de Controle e Licenciamento]
Nagar Panchyat Bhawan, Said Road
Baddi, Distt. Solan [H.P.] 173 205**



009529



MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL
INGLÊS - PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESSP) SOB O Nº 1294
INSS: 11.65.303.43.48 CPF: 090.672.118-00 CCM: 2.434.946.1

TRADUÇÃO/TRANSLATION N. 1942/13 LIVRO/BOOK N. 28 PÁGINA/PAGE N. 55

Licensing Authority Cum Drug Controller

[Autoridade de Licenciamento da Administração de Medicamentos]

Himachal Pradesh

Para, Torrent Pharmaceuticals Ltd.

[assinatura ilegível]

Signatário Autorizado

[Consta selo seco oficial do GOVERNO DE GUJARAT (ÍNDIA) – NOTÁRIO – NOME: SHIV K. GUPTA – AHMEDABAD-DIST., REG. N.º 137/96].

[Consta, sob selo oficial em tinta de SHIV K. GUPTA, NOTÁRIO, AHMEDABAD DIST. (GUJ.), GOVERNO DE GUJARAT (ÍNDIA), quatro estampilhas notariais de emolumentos.].

[Consta, no verso, carimbo com o seguinte teor]:-

N.º 133322 Data: 26 DE SETEMBRO DE 2013

Atesta-se a assinatura do Secretário Assistente / Secretário Adjunto / Secretário da Câmara de Comércio.

[Selo de armas do Ministério das Relações Exteriores do Governo da Índia, Nova Delhi]

[assinatura ilegível]

(GEORGE LAKRA)

Oficial de Seção (Certificação)

Ministério das Relações Exteriores
Nova Delhi

Notas Explicativas:-

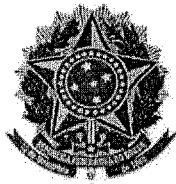
1. O presente certificado, o qual está no formato recomendado pela OMS certifica a situação do local, listado na seção I deste certificado.
2. O número do certificado deve ser rastreável dentro da autoridade regulatória emissora do certificado.
3. Onde a Autoridade Regulatória emitir uma licença para o Local, esse número deve ser especificado. Anotar "Não Aplicável" nos casos onde não existe um sistema de trabalho para a emissão de uma licença.
4. Tabela I

Lista das Formas de Dosagem, matérias primas, categorias e atividades. Exemplos são fornecidos abaixo:-

Exemplo 1

Produto[s] Farmacêutico[s] I	Categoria[s]	Atividade[s]
Forma[s] de Dosagem:	-	-
Comprimidos	Citotóxico	Embalagem
-	Hormônio	Produção, Embalagem, Controle de Qualidade

M.
Jawad

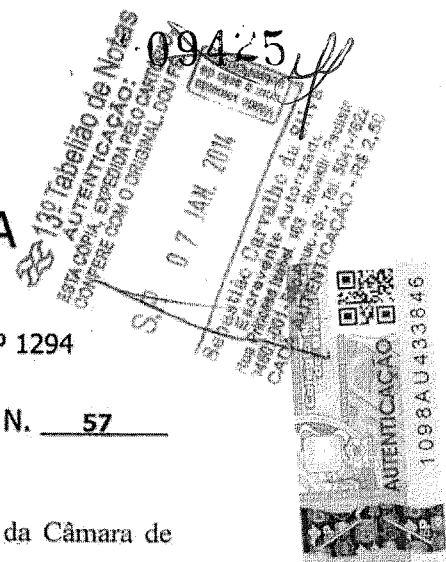


009630

MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA

TRADUTORA PÚBLICA E INTÉRPRETE COMERCIAL
INGLÊS - PORTUGUÊS

MATRICULADA NA JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DE SÃO PAULO (JUCESP) SOB O Nº 1294
INSS: 11.65.303.43.48 CPF: 090.672.118-00 CCM: 2.434.946.1



TRADUÇÃO/TRANSLATION N. 1942/13 LIVRO/BOOK N. 28 PÁGINA/PAGE N. 57

[Consta, no verso, carimbo com o seguinte teor]:-

N.º 133321 Data: 26 DE SETEMBRO DE 2013

Atesta-se a assinatura do Secretário Assistente / Secretário Adjunto / Secretário da Câmara de Comércio.

[Selo de armas do Ministério das Relações Exteriores do Governo da Índia, Nova Delhi]

[assinatura ilegível]
(GEORGE LAKRA)
Oficial de Seção (Certificação)
Ministério das Relações Exteriores
Nova Delhi

[Consta, em vernáculo, em apenso, legalização consular, cujo teor transcrevo como segue]:-

BRA CASA DA MOEDA DO BRASIL	BRA	[Código de barras] 173639MH
20,00 Pagou R\$ 20,00 - Ouro INR 1.600,00 - TEC 410.4	Embaixada do Brasil em Nova Delhi Solicitação nº 410.4.131003-000008 Reconheço verdadeira, por semelhança, a assinatura neste documento de George Lakra - Section Officer, do(a) Ministério das Relações Exteriores da Índia, em (no(a)) Nova Delhi - Índia. E, para constar onde convier, mandei passar o presente, que assinei e fiz selar com o selo deste(a) Embaixada.	
173639MH ATENÇÃO Se o número no código de barras for diferente, esta etiqueta É FALSA.	Nova Delhi, três de outubro de dois mil e treze (03/10/2013) [assinatura ilegível] Eduardo Albuquerque de Barros Braga Terceiro Secretário	
- Dispensada a legalização da assinatura consular de acordo com o art. 2º, do Dec. 84.451/80. - A presente legalização não implica aceitação do teor do documento.		

[Consta, nas páginas internas, selando e vinculando os documentos, selo oficial em tinta da EMBAXADA DA REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL EM NOVA DELHI].

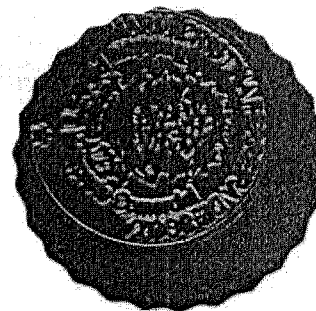
NADA MAIS. Conferi, dou fé e firmo o presente.

Mundial.

São Paulo, 16 de outubro de 2013.



MARIA CRISTINA FERREIRA DE SOUZA
Tradutora Pública Juramentada



[Assinaturas manuscritas]

674509426
A. L. Torres

6,458

União Química



16

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 222, segunda-feira, 21 de novembro de 2016

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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceuticals LP
Endereço: 4601 Highway 62 East, Mount Vernon, Indiana (IN) 47620
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica LTDA
CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0
Expediente(s): 1621775/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH
Endereço: Kantstraße 2, 33790 Halle/Westfalen
País: Alemanha
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1
Expediente(s): 2387911/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos (granel): pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Bayer Weimar GmbH und Co. KG
Endereço: Döbereinerstrasse 20 99427 Weimar
País: Alemanha
Empresa solicitante: Schering do Brasil, Química e Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 56.990.534/0001-67
Autorização de Funcionamento nº: 1.00020-8
Expediente(s) nº: 1799027/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa: Fundação Ezequiel Dias- FUNED - Unidade II
CNPJ: 17.503.475/0001-01
Endereço: Rua Conde Pereira Carneiro, 80, Gameleira
Município: Belo Horizonte
UF: MG
CEP: 30510-010
Autorização de Funcionamento: 1.01.209-9
Expediente(s): 2266080/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: IDT Biologika GmbH
Endereço: Am Pharmapark 06861 Dessau-Rosslau
País: Alemanha
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1
Expediente: 1693544/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis (granel): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Ivers-Lee AG
Endereço: Kirchbergstrasse 160, 3400 Burgdorf
País: Suíça
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.
CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4
Expediente(s): 1325960/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Onefarma Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 48.113.906/0005-72
Endereço: Avenida Coronel Armando Rubens Storino, 2750, Edifício 50, Jardim Paraíso
Município: Pouso Alegre
UF: MG
CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.481-0
Expediente(s): 2384962/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos.

Empresa Fabricante: Rottapharm Limited
Endereço: Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15
País: Irlanda
Empresa solicitante: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.
CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-7
Expediente(s): 1392232/16-7

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
CNPJ: 60.665.981/0007-03
Endereço: Trecho I Conjunto 11 Lotes 6 A 12 - Polo de Desenvolvimento JK
Município: Santa Maria
UF: DF
CEP: 70310-500
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7
Expediente(s): 1457672/16-4, 1458107/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados efervescentes e pós.
Sólidos não estéreis contendo microrganismos vivos: cápsulas e pós.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.
Líquidos não estéreis: colutórios, elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Chuannan Duqiao Linhai Zhejiang
País: China
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2
Expediente(s): 2076598/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas.

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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd
Endereço: 4303 Kaiseraugst
País: Suíça
Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.
CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4
Expediente(s): 1808478/16-8
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: Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - FARMANGUINHOS (IPA)
CNPJ: 33.781.055/0049-80
Endereço: Avenida Comandante Guarany, 447, Jacarepaguá
Município: Rio de Janeiro
UF: RJ
CEP: 22775-903
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3
Expediente(s): 1542136/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.

Empresa: Theraskin Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 61.517.397/0001-88
Endereço: Marginal Direita da Via Anchieta, Km 13,5 - Rudge Ramos
Município: São Bernardo do Campo
UF: SP
CEP: 09696-005
Autorização de Funcionamento: 1.00.191-9
Expediente(s): 1768737/16-3; 1768790/16-0 e 1768617/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos.
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções e xaropes.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.



ANEXO

EMPRESA: JUAN PABLO GRANDE MONTALVO - EPP
AUTORIZAÇÃO/MS:
CNPJ: 16.813.048/0001-59
PROCESSO: 25763.094219/2016-90
ENDEREÇO: AV. DOM LUIS, 300 - SALA 613
BAIRRO: ALDEOTA
MUNICÍPIO: FORTALEZA
UF: CE
CEP: 60.160-196
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentou os documentos dos itens 08, 09, 12 e 13 constantes no anexo III da RDC/Anvisa nº345, de 16 de dezembro de 2002, contrariando assim o Art.14 deste Regulamento.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.833, DE 14 DE JULHO DE 2016

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

Art. 1º Cancelar, a pedido, a Autorização de Funcionamento de Empresas Prestadoras de Serviços de Interesse da Saúde Pública em conformidade com o disposto no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: JORGE SOARES - ME
AUTORIZ/MS: 9.06015-5
CNPJ: 16.433.331/0001-55
PROCESSO Nº. 25751.431674/2013-89 (1928284/16-2)
ENDEREÇO: AV. CAMAQUÃ (ABC VIII E IX), 2443
BAIRRO: CASSINO
MUNICÍPIO: RIO GRANDE
UF: RS
CEP: 96.207-320
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.854, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidadc.html, pelo código 10102016071800021

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.855, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem, ou o descumprimento dos procedimentos de protocolo de documentos ou de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem 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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.856, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação 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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.857, DE 15 DE JULHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.