

# CONIMS - Consórcio Intermunicipal de Saúde

Nº de Processo

180/2017

**Sector:** Pregão Presencial 046/2017

Licitação

**Modalidade:** Pregão Presencial nº 046/2017

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

Emissão em \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

Conclusão em \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_

**Observações:**

VOLUME XXIX -

PROCOLO Nº \_\_\_\_\_

DIA \_\_\_\_\_

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR                      Fornecedor: 700      - Mauro Marciano Comércio de Medicamentos Ltda.</p>									
99	04-06-1822	Betametasona 4 mg - 1 ml inj. ( )	BRAIN-FHYPER	AMP	250,000	0,0000	4,8500	1.212,50	Venceu
106	04-06-1824	Bisacodil 5 mg drágea ( )	BRAIN-FHYPER	UND	6.000,000	0,0000	0,0800	480,00	Venceu
156	04-06-4185	Carmelose sódica 0,5% - 10 ml gotas ( )	GEOLAB	FR	100,000	0,0000	14,9000	1.490,00	Venceu
218	46-01-0024	Clordiazepóxido 5 mg + Amitriptilina 12,5 mg cáps. ( )	VALEANT	UND	3.000,000	0,0000	0,3660	1.158,00	Venceu
246	46-01-0146	Clordrato de Memantina 10 mg compr ( )	ACTAVIS	UND	22.400,000	0,0000	0,3200	7.168,00	Venceu
264	04-06-3108	Clordrato de Tizanidina 2mg - compr ( )	UNICHEM	UND	1.000,000	0,0000	0,4350	435,00	Venceu
280	04-06-0078	Colecalciferol (Vitamina D3) 1.000UI 0 compr. ( )	MYRALIS	UND	20.000,000	0,0000	0,5400	10.800,00	Venceu
281	04-06-0079	Colecalciferol (Vitamina D3) 50.000 UI - compr. ( )	MYRALIS	UND	10.000,000	0,0000	3,0000	30.000,00	Venceu
282	04-06-0077	Colecalciferol (Vitamina D3) 7.000 UI - compr. ( )	MYRALIS	UND	20.000,000	0,0000	0,9900	19.800,00	Venceu
398	04-06-2694	Fenofibrato 250 mg - cáps ( )	BRAIN-FHYPER	UND	6.000,000	0,0000	1,3500	8.100,00	Venceu
409	04-06-2048	Flunarizina 10mg cáps ( )	BRAIN-FHYPER	UND	57.000,000	0,0000	0,0690	3.933,00	Venceu
460	04-06-2230	Hidroxicloroquina 400 mg compr. ( )	APSEN	UND	2.000,000	0,0000	1,2800	2.560,00	Venceu
535	04-06-2688	Meclicizina 25 mg - compr. ( )	APSEN	UND	3.500,000	0,0000	0,9850	3.447,50	Venceu
600	04-06-2120	Omeprazol 20 mg cáps. ( )	GLOBO	UND	1.999,872,000	0,0000	0,0600	119.992,32	Venceu
621	46-01-0191	Paroxetina 30 mg - comp ( )	CRISTALIA	UND	500,000	0,0000	0,6500	325,00	Venceu
639	04-06-2138	Piroxicam 20 mg cáps. ( )	BRAIN-FHYPER	UND	270.900,000	0,0000	0,1000	27.090,00	Venceu
655	46-01-0097	Primidona 100 mg - compr. ( )	APSEN	UND	7.000,000	0,0000	0,2980	2.086,00	Venceu
665	04-06-2143	Propranolol 40 mg compr. ( )	OSORIO	UND	236.600,000	0,0000	0,0140	3.312,40	Venceu
726	04-06-3120	Sulfasalazina 500mg- compr ( )	APSEN	UND	1.680,000	0,0000	0,7360	1.236,48	Venceu
729	04-06-4181	Sulfato de Glicosamina 1500 mg/sache ( )	EMS/NOVA	UND	10.000,000	0,0000	1,3900	13.900,00	Venceu
750	04-06-0066	Tiamina (B1) 100 mg + Piridoxina (B6) 100 mg + Cianocobalamina (B12) 500 mg - compr. ( )	MYRALIS	UND	10.000,000	0,0000	1,5000	15.000,00	Venceu
761	46-01-0112	Tramadol + Paracetamol - 37,5 mg + 325 mg compr. ( )	MYRALIS	UND	5.000,000	0,0000	1,3000	6.500,00	Venceu
770	04-06-4253	Triancinolona acetônica 20 mg/ml - 5ml injetável ( )	APSEN	AMP	140,000	0,0000	69,5000	9.730,00	Venceu
781	04-06-2684	Valsartana 80mg + Hidroclorotiazida 12,5mg - compr. ( )	EMS/NOVA	UND	5.572,000	0,0000	0,5400	3.008,88	Venceu
796	04-06-0069	vitamina c a base de colágeno sachê 12 g ( )	MYRALIS	SACH	4.368,000	0,0000	3,4500	15.069,60	Venceu

009633

09428

*Braintforma*

*Item 600 - faltou Boas Básicas e Regime Prod.*

*726 faltou Regime Prod*

*761*

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

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

Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR      Data da Homologação:  
 Fornecedor: 700      - Mauro Marciano Comércio de Medicamentos Ltda.

799	04-06-1920	Vitaminas + sais minerais - compr. ()	BIONATUS	UND	120.000,000	0,0000	0,0800	9.600,00	Venceu
					<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>			<b>317.434,68</b>	

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

009634  
*(Handwritten mark)*

~~09420~~  
*(Handwritten signature)*

*Janairo*  
*(Handwritten signatures and initials)*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEO FRESH

Nome da Empresa	BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A	1.05.584-9
CNPJ	05.161.069/0001-10	
Nome Comercial	NEO FRESH	
Classificação Terapêutica	OUTROS MEDICAMENTOS COM AÇÃO NO APARELHO VISUAL	
Registro	155840402	
Processo	25351.001060/2010-10	
Vencimento do Registro	05/29/18	

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLUS OPC GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	20/05/2013
Validade	24 meses	Registro	1558404020010

Princípio Ativo	CARMELOSE SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Via de Administração	OCULAR
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica [sem dados cadastrados]
Restrição de uso	Comercial Não Informado [sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]
Tarja	Não
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLUS OPC GOT X 10 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	2	20/05/2013
Validade	24 meses	Registro	1558404020029

Princípio Ativo	CARMELOSE SÓDICA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351001060201010?nomeProduto=NEO%20FRESH

Item 156

CX 1

156 - mauro mariani

009635

09430

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OCULAR		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica [sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Comercial Não Informado [sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OFT CX 50 FR PLUS OPC GOT X 10 ML (EMB HCSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA	3	20/05/2013
Validade	24 meses	Registro	1558404020037
Princípio Ativo	CARMELOSE SÓDICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OCULAR		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica [sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Comercial Não Informado [sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OFT CT FR PLUS OPC GOT X 15 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	4	20/05/2013
Validade	24 meses	Registro	1558404020045
Princípio Ativo	CARMELOSE SÓDICA		

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351001060201010?nomeProduto=NEO%20FRESH

11/12/2017		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	S MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA
Embalagem	<i>(sem dados cadastrados)</i>	24 meses	20/05/2013
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Princípio Ativo CARMELOSE SÓDICA Complemento Diferencial da Apresentação <i>(sem dados cadastrados)</i> Embalagem <i>(sem dados cadastrados)</i>	Registro 1558404020061
Via de Administração	OCULAR	Local de Fabricação • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL	
IFA único	Sim	Via de Administração OCULAR	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	IFA único Sim	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica	
Destinação	Comercial	Restrição de uso <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Restrito a hospitais	Não Informado	Destinação Comercial	
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Restrito a hospitais Não Informado	
Medicamento referência	Não	Tarja <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Apresentação fracionada	Não	Medicamento referência Não	
Apresentação [ATIVA]	Não	Apresentação fracionada Não	
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO OFTALMICA		
Nº Apres.	5		
Data de Publicação	20/05/2013		
Validade	24 meses		
Registro	1558404020053		

11/12/2017		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	S MG/ML SOL OFT CX 50 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO OFTALMICA
Embalagem	<i>(sem dados cadastrados)</i>	24 meses	20/05/2013
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	Princípio Ativo CARMELOSE SÓDICA Complemento Diferencial da Apresentação <i>(sem dados cadastrados)</i> Embalagem <i>(sem dados cadastrados)</i>	Registro 1558404020053
Via de Administração	OCULAR	Local de Fabricação • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL	
IFA único	Sim	Via de Administração OCULAR	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	IFA único Sim	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica	
Destinação	Comercial	Restrição de uso <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Restrito a hospitais	Não Informado	Destinação Comercial	
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>	Restrito a hospitais Não Informado	
Medicamento referência	Não	Tarja <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Apresentação fracionada	Não	Medicamento referência Não	
Apresentação [ATIVA]	Não	Apresentação fracionada Não	
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO OFTALMICA		
Nº Apres.	5		
Data de Publicação	20/05/2013		
Validade	24 meses		
Registro	1558404020053		

009636

*(Handwritten signature)*

09431

*(Handwritten signature)*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CELESTONE

Nome da Empresa  
 CNPJ 61.082.426/0002-07  
 Nome Comercial CELESTONE  
 Classe Terapêutica GLICOCORTICÓIDES SISTÊMICOS  
 Registro 178170785  
 Processo 23351.261829/2015-97  
 Vencimento do Registro 10/2021

1.07.817-7

Autorização

Apresentação **ATIVA**  
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
 Validade 24 meses  
 Princípio Ativo BETAMETASONA  
 Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*  
 Embalagem • Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Forma Farmacêutica  
 COMPRIMIDO SIMPLES  
 Nº Apres. 1  
 Registro 1781707850017  
 Data de Publicação 10/08/2015

Local de Fabricação  
 Fabricantes Nacionais  
 • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 • MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL  
*[sem dados 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 **ATIVA**  
 0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 60 ML  
 Validade 24 meses  
 Princípio Ativo BETAMETASONA  
 Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Forma Farmacêutica  
 ELIXIR  
 Nº Apres. 2  
 Registro 1781707850025  
 Data de Publicação 10/08/2015

Embalagem  
• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR  
• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação  
 Fabricantes Nacionais  
 • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 • MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL  
*[sem dados cadastrados]*

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

Restrição de prescrição *[sem dados cadastrados]*

Restrição de uso *[sem dados cadastrados]*

Destinação *[sem dados cadastrados]*

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja *[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Forma Farmacêutica **ATIVA**  
 SOLUÇÃO ORAL  
 Nº Apres. 3  
 Data de Publicação 10/08/2015

0,5 MG/ML SOL OR GTS CT FR VD AMB X 15 ML

Validade 24 meses

Princípio Ativo BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem  
 • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR  
 • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação  
 Fabricantes Nacionais  
 • MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA 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 *[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

Item 99

99

9/1

99 mauricio marciano

009637

09432

2017-5-3	Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Data de Publicação	Nº Apres.	10/08/2015	4
4 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD INC X 1 ML	Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Registro	1781707850041	
Validade	36 meses				
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais				
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	<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	0,5 MG COM. CT BLAL PLAS TRANS X 15	Nº Apres.	10/08/2015	5
Validade	18 meses		Registro	1781707850051	
Princípio Ativo	BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

2017-5-3	Destinação	Restrito a hospitais	Não Informado	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
	Medicamento referência	Não			
	Apresentação fracionada	Não			
	Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	10/08/2015	6
	4 MG/ML SOL INJ CT CAIXA AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	Registro	1781707850068	
	Validade	36 meses			
	Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA			
	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais			
	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	<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.	10/08/2015	7
	0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 100 ML	ELIXIR	Registro	1781707850076	
	Validade	24 meses			
	Princípio Ativo	BETAMETASONA			
	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
	Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			

09433

009538

009639

2017-5-3	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	10/08/2015
Validade	24 meses			1781707850092
Princípio Ativo	BETAMETASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	[sem dados cadastrados]			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.		Data de Publicação
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	8		10/08/2015
Validade	18 meses	Registro		1781707850084
Princípio Ativo	BETAMETASONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	[sem dados cadastrados]			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.		Data de Publicação

2017-5-3

*José*

*9/12*

094374

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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



Restrito a hospitais	Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
4 MG/ML SOL. INJ/CT CAMA 2 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	11	10/08/2015		
Validade	36 meses	Registro	1781707850114		
Princípio Ativo	POSFATO DISSÓCIDO DE BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul>				
	Fabricantes Internacionais				
	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
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	<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		
0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 120 ML	ELXIR	12	10/08/2015		
Validade	24 meses	Registro	1781707850122		
Princípio Ativo	BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul>				
	Fabricantes Internacionais				
	<i>(sem dados cadastrados)</i>				

Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
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		
0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	13	10/08/2015		
Validade	18 meses	Registro	1781707850130		
Princípio Ativo	BETAMETASONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BRINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>MANTECORP INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul>				
	Fabricantes Internacionais				
	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	<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		
0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 30 ML	ELXIR	14	10/08/2015		
Validade	24 meses	Registro	1781707850149		
Princípio Ativo	BETAMETASONA				

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>• MANTECORP INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Voltar

009641

f

~~09436~~

f

Jenise

Ⓚ

f

Ⓚ

f

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PLESONAX

Nome da Empresa	BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A
CNPJ	05.161.089/0001-10
Nome Comercial	PLESONAX
Classe Terapêutica	LAVANTES IRRITANTES OU ESTIMULANTES
Registro	155840192
Processo	25351.5662002011-46
Vencimento do Registro	01/2018

Apresentação	<input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	1	Data de Publicação	16/01/2012
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20							

Validade 24 meses

Princípio Ativo BISACODIL

Complemento Diferencial da (sem dados cadastrados)

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 4 anos

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Sem Tarja

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação
 ATIVA | Forma Farmacêutica | COMPRIMIDO REVESTIDO | Nº Apres. | 3 | Data de Publicação | 16/01/2012 || 5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 |  |  |  |  |  |  |  |

Validade 24 meses

Princípio Ativo BISACODIL

Complemento Diferencial da (sem dados cadastrados)

Apresentação Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351566200201146/?numeroRegistro=155840192

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

• BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 4 anos

Destinação Hospitalar

Restrito a hospitais N

Tarja Sem Tarja

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação
 ATIVA | Forma Farmacêutica | COMPRIMIDO REVESTIDO | Nº Apres. | 5 | Data de Publicação | 16/01/2012 || 5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 |  |  |  |  |  |  |  |

Validade 24 meses

Princípio Ativo BISACODIL

Complemento Diferencial da (sem dados cadastrados)

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
(sem dados cadastrados)

Via de Administração

IFA Único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 4 anos

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Sem Tarja

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação
 ATIVA | Forma Farmacêutica | SUPOSITÓRIO RETAL | Nº Apres. | 2 | Data de Publicação | 16/01/2012 || 10 MG SUP RET CT ENV AL POUET X 6 |  |  |  |  |  |  |  |

Validade 24 meses

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da

Apresentação
 ATIVA | Forma Farmacêutica | SUPOSITÓRIO RETAL | Nº Apres. | 2 | Data de Publicação | 16/01/2012 || 10 MG SUP RET CT ENV AL POUET X 6 |  |  |  |  |  |  |  |

106 maurio marcam

009642

09437

11/08/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

11/08/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1558401920029

Medicamento referência  
Apresentação fracionada

Não  
Não

Voltar

24 meses

Registro

1558401920029

Não

Validade

BISACODIL

(sem dados cadastrados)

Registro

1558401920029

Não

Princípio Ativo

(sem dados cadastrados)

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

1558401920029

Não

Complemento Diferencial da Apresentação

Embagem

Fabricantes Nacionais

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

1558401920029

Não

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

1558401920029

Não

Via de Administração

Sim

RETEL

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

1558401920029

Não

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

1558401920029

Não

Destinação

Restrito a hospitais

Comercial

Não Informado

1558401920029

Não

Tarja

Medicamento referência

Não

(sem dados cadastrados)

1558401920029

Não

Apresentação fracionada

Não

Não

(sem dados cadastrados)

1558401920029

Não

Apresentação [ATIVO]

Forma Farmacêutica

16/01/2012

Nº Apres. 4

Data de Publicação

1558401920029

10 MG SUP RET CX ENV AL POLIET X 480 (EMB HOSP)

24 meses

Registro

1558401920045

1558401920045

Princípio Ativo

BISACODIL

(sem dados cadastrados)

1558401920045

1558401920045

Complemento Diferencial da Apresentação

Embagem

Fabricantes Nacionais

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

1558401920045

1558401920045

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

1558401920045

1558401920045

Via de Administração

Sim

RETEL

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

1558401920045

1558401920045

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Venda sob Prescrição Médica

(sem dados cadastrados)

1558401920045

1558401920045

Destinação

Restrito a hospitais

Comercial

Não Informado

1558401920045

1558401920045

Tarja

Medicamento referência

Não

(sem dados cadastrados)

1558401920045

1558401920045

009543

~~09438~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LIMBITROL

Nome da Empresa	VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	Autorização	1.005.575-6
CNPJ	61.186.136/0001-22		
Nome Comercial	LIMBITROL		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	105750044		
Processo	25000.013850/99-21		
Vencimento do Registro	06/2019		
Apresentação <small>(Anixa)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG + 50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	22/06/1999
Validade	24 meses	Registro	1057500440017
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA CLORIDRATO DE CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Embalagem	• Primária - Blistre de alumínio e plástico transparente (Alumínio 156mm x PVC Cristal 166mm) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

item

218

CX 20

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Instituto Terapêutico Delta Ltda - INDIAMTUBA - BRASIL Fabricantes Internacionais <small>(sem dados cadastrados)</small>	Data de Publicação	22/06/1999
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarifa	<small>(sem dados cadastrados)</small>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <small>(Anixa)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5MG + 50MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	22/06/1999
Validade	36 meses	Registro	1057500440025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA CLORIDRATO DE CLONAZEPAM AMIDO DE MILHO <small>(sem dados cadastrados)</small>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem			

Janeiro

218

CX 20

218 - mauve maruam

009644

09439



Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	06/12/2010
Validade	36 meses	Registro	1049201930046
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MEMANTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> <li>ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/12/2010
Validade	36 meses	Registro	1049201930054
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MEMANTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> <li>ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	06/12/2010
Validade	36 meses	Registro	1049201930062
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MEMANTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> <li>ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSPI)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	06/12/2010
Validade	36 meses	Registro	1049201930070
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MEMANTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORVIDA LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> <li>ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		

009646

009647

*[Handwritten signature]*

~~09442~~

*[Handwritten signature]*

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

25/01/2017

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
	Voltar

*Service*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*



mauro mariano

009548

Ministério da Saúde

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

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação



~~09443~~ 264  
**Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE TIZANIDINA**

Nome da Empresa:	UNICHEM FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA		
CNPJ:	05.399.786/0001-85	Autorização:	1056494
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE TIZANIDINA		
Classe Terapêutica:	RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES		
Registro:	156490008		
Processo:	25351.183445/2012-93		
Vencimento do Registro:	03/2021		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	07/03/2016
Validade:	48 meses	Registro:	1564900080012
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE TIZANIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais UNICHEM LABORATORIES LIMITED(ROHA) - 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:	Adulto		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não		
Tarja:	Vermelha		
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.



Handwritten signatures and initials, including the name 'Jovairo' and several circular stamps.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		ATIVUS FARMACÊUTICA LTDA	
CNPJ	64.088.172/0001-41	Autorização	1.01.861-1
Nome Comercial	DPREV		
Classe Terapêutica	VITAMINAS		
Registro	118610277		
Processo	25351.310692/2013-12		
Vencimento do Registro	10/2018		
Apresentação	ATIVA	Nº Apres.	1
Forma Farmacêutica	1000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	Registro	1186102770017
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAÍ - BRASIL ativus farmacêutica lda - VALINHOS - BRASIL		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA	Nº Apres.	2
Forma Farmacêutica	1000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	Registro	1186102770025
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAÍ - BRASIL ativus farmacêutica lda - VALINHOS - BRASIL		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA	Nº Apres.	3
Forma Farmacêutica	2000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	Registro	1186102770033
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAÍ - BRASIL ativus farmacêutica lda - VALINHOS - BRASIL		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

*José*

*Handwritten marks and signatures at the bottom of the table.*

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

Embalagem

Local de Fabricação

- Fabricantes Nacionais
- MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAÍ - BRASIL
- ativus farmacêutica lda - VALINHOS - BRASIL
- Fabricantes Internacionais
- [sem dados cadastrados]

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Forma Farmacêutica

2000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

24 meses

COLECALCIFEROL

[sem dados cadastrados]

Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO

Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Fabricantes Nacionais

MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAÍ - BRASIL

ativus farmacêutica lda - VALINHOS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

ORAL

Sim

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

Venda sob Prescrição Médica

[sem dados cadastrados]

Comercial

Não Informado

[sem dados cadastrados]

Não

Não

*Mauricio Marciano*  
280 - 281 - 282.

009579

~~09444~~

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	07/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1186102770041
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAL - BRASIL</li> <li>atvus farmacêutica lda - VALINHOS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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 <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	07/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1186102770051
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAL - BRASIL</li> <li>atvus farmacêutica lda - VALINHOS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Destinação	Comercial	Nº Apres.	Data de Publicação
Restrito a hospitais	Não Informado	6	07/10/2013
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Registro	1186102770068
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	07/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1186102770068
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAL - BRASIL</li> <li>atvus farmacêutica lda - VALINHOS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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 <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
7000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	07/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1186102770076
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

009650

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAI - BRASIL • ativas farmacêutica Itda - VALINHOS - 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		
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			
7000 UI COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres. 8	Data de Publicação 07/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1186/02770084
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAI - BRASIL • ativas farmacêutica Itda - VALINHOS - 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		
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			
50000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 4	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres. 18	Data de Publicação 07/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1186/02770181
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO BRANCO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAI - BRASIL • ativas farmacêutica Itda - VALINHOS - 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		
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			

*Carvalho*

*[Assinatura]*

*[Assinatura]*

10000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 4	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres. 17	Data de Publicação 07/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1186/02770173
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO BRANCO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAI - BRASIL • ativas farmacêutica Itda - VALINHOS - 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		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA			
50000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 4	Forma Farmacêutica COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres. 18	Data de Publicação 07/10/2013
Validade	24 meses	Registro	1186/02770181
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO BRANCO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAI - BRASIL • ativas farmacêutica Itda - VALINHOS - 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		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		

009651

~~00448~~

Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
7000 UI COM REV CT BL AL PLAS BCO X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	07/10/2013		
Validade	24 meses	Registro	1186102770191		
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAÍ - BRASIL</li> <li>ativos farmacêutica Ltda - VALINHOS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>				
Via de Administração	Sim				
IFA único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE				
Conservação	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	Não Informado				
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

*Janeiro*

*[assinatura]*

*[assinatura]*

*[assinatura]*

*[assinatura]*

009652

*[assinatura]*

~~00447~~

*[assinatura]*

Volter



<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG CAP GEL MICROG RETARD CT BL AL PLAST INC X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA 36 meses	1	13/06/2011
<b>Validade:</b>	1781700950016	<b>Registro:</b>	
<b>Princípio Ativo:</b>	FENOFIBRATOS MICROGRANULOS A 75% <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>			
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANAPOLIS - BRASIL LABORATORIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S/A - SAO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL 1		
<b>IFA Único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Restrição de uso:</b>			
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Tarja:</b>			
<b>Medicamento referência:</b>			
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG CAP GEL MICROG RETARD CT BL AL PLAST INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA 36 meses	2	13/06/2011
<b>Validade:</b>	1781700950024	<b>Registro:</b>	
<b>Princípio Ativo:</b>	FENOFIBRATOS MICROGRANULOS A 75% <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>			
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANAPOLIS - BRASIL LABORATORIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S/A - SAO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL 1		
<b>IFA Único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Restrição de uso:</b>			
<b>Destinação:</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Tarja:</b>			
<b>Medicamento referência:</b>			
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG CAP GEL MICROG RETARD CT BL AL PLAST INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA 36 meses	3	13/06/2011
<b>Validade:</b>	1781700950032	<b>Registro:</b>	
<b>Princípio Ativo:</b>	FENOFIBRATOS MICROGRANULOS A 75% <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>			

<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	<b>Data de Publicação</b>
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANAPOLIS - BRASIL LABORATORIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S/A - SAO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	<b>Nº Apres.</b>
<b>Via de Administração:</b>	ORAL 1	<b>Registro:</b>
<b>IFA Único:</b>	Sim	1781700950083
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>	
<b>Restrição de uso:</b>		
<b>Destinação:</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>	
<b>Tarja:</b>		
<b>Medicamento referência:</b>		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não	

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG CAP GEL MICROG RETARD CT BL AL PLAST INC X 15	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA 36 meses	8	13/06/2011
<b>Validade:</b>	1781700950083	<b>Registro:</b>	
<b>Princípio Ativo:</b>	FENOFIBRATOS MICROGRANULOS A 75% <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>			

<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	<b>Data de Publicação</b>
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANAPOLIS - BRASIL LABORATORIO AMERICANO DE FARMACOTERAPIA S/A - SAO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	<b>Nº Apres.</b>
<b>Via de Administração:</b>	ORAL	<b>Registro:</b>
<b>IFA Único:</b>	Sim	1781700950083
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica <i>(sem dados cadastrados)</i>	
<b>Restrição de uso:</b>		
<b>Destinação:</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado <i>(sem dados cadastrados)</i>	
<b>Tarja:</b>		
<b>Medicamento referência:</b>		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não	

VOLTAAR

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

409 - maurio marciano

Consultas / Medicamentos / Detalhes

**Detalhe do Produto: VERTIGIUM**

Nome da Empresa: BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A  
 CNPJ: 05.161.069/0001-10  
 Nome Comercial: VERTIGIUM  
 Classe Terapêutica: VASODILATADORES  
 Registro: 155840086  
 Processo: 25351.563859/2011-32  
 Vencimento do Registro: 02/2020

1055849  
 Autorização

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: DICLORIDATO DE FLUNARIZINA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*  
 Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
 • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração: Sem IFA Cadastrado  
 IFA Único: Sem IFA Cadastrado  
 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  
 Medicamento referência: *(sem dados cadastrados)*

Apresentação fracionada: Não  
 Apresentação (ATIVA): Não Informado

Apresentação (ATIVA): 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: DICLORIDATO DE FLUNARIZINA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*  
 Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Data de Publicação: 19/12/2011  
 1558400860014

Nº Apres.: 1  
 Registro

Data de Publicação: 19/12/2011  
 1558400860022

Nº Apres.: 2  
 Registro

Forma Farmacêutica: COMPRIMIDO SIMPLES  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: DICLORIDATO DE FLUNARIZINA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*  
 Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
 • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração: Sem IFA Cadastrado  
 IFA Único: Sem IFA Cadastrado  
 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  
 Medicamento referência: *(sem dados cadastrados)*

Apresentação fracionada: Não  
 Apresentação (ATIVA): Não Informado

Apresentação (ATIVA): 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: DICLORIDATO DE FLUNARIZINA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*  
 Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Data de Publicação: 19/12/2011  
 1558400860030

Nº Apres.: 3  
 Registro

item  
 409  
 cx 50

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
 • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração: ORAL 1  
 IFA Único: Sem IFA Cadastrado  
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica  
 Restrição de uso: *(sem dados cadastrados)*

Destinação: Comercial  
 Restrito a hospitais: Não Informado  
 Medicamento referência: *(sem dados cadastrados)*

Apresentação fracionada: Não  
 Apresentação (ATIVA): Não Informado

Apresentação (ATIVA): 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: DICLORIDATO DE FLUNARIZINA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*  
 Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
 • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*(sem dados cadastrados)*

Via de Administração: ORAL  
 IFA Único: Sem IFA Cadastrado  
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica  
 Restrição de uso: *(sem dados cadastrados)*

Destinação: Comercial  
 Restrito a hospitais: Não Informado  
 Medicamento referência: *(sem dados cadastrados)*

Apresentação fracionada: Não  
 Apresentação (ATIVA): Não Informado

Apresentação (ATIVA): 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB FRAC)  
 Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: DICLORIDATO DE FLUNARIZINA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*  
 Embalagem: Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Data de Publicação: 19/12/2011  
 1558400860049

Nº Apres.: 4  
 Registro

009655  
 09450



009656

10 MG COM CT BL AL/PVC ACLAR X JU	6	19/12/2011
Validade	24 meses	1558400860065
Princípio Ativo	DICLORIDATO DE FLUNARIZINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sem IFA Cadastrado	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO REVESTIDO	7	19/12/2011
Validade	24 meses	1558400860073
Princípio Ativo	DICLORIDATO DE FLUNARIZINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE PVC/ACLAR/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sem IFA Cadastrado	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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	

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	5	19/12/2011
Validade	24 meses	1558400860057
Princípio Ativo	DICLORIDATO DE FLUNARIZINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRANFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sem IFA Cadastrado	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

*Handwritten signature*

*Handwritten mark*

*Handwritten mark*

*Handwritten mark*

00451  
*Handwritten signature*

009657

~~00452~~

Apresentação fracionada	Não
Apresentação (ANVISA)	Forma Farmacêutica
10 MG COM CX BL AL/PVC ACLAR X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE FLUNARIZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE PVC/ACLAR/ ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A - ANAPÓLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sem IFA Cadastrado
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

*Cariele*

*[Handwritten signatures and initials]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe de Produto: REUQUINOL

Nome da Empresa	APSEN FARMACÊUTICA S/A	Autorização	1.00.118-8
CNPJ	62.462.015/0001-29		
Nome Comercial	REUQUINOL		
Classe Terapêutica	ANTIMALÁRICOS		
Registro	101180162		
Processo	25351-004/767/02-49		
Vencimento do Registro	09/2022		
Apresentação	ATIVA	Nº Apres.	5
400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	07/08/2002
Validade	24 meses	Registro	1011801620059
Princípio Ativo	SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA - SÃO PAULO - BRASIL</li> <li>APSEN FARMACÊUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 6 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA	Nº Apres.	6
400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	Data de Publicação	07/08/2002
Validade	24 meses	Registro	1011801620067
Princípio Ativo	SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA - SÃO PAULO - BRASIL
- APSEN FARMACÊUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

ORAL

Sim

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

Venda sob Prescrição Médica

Adulto e Pediátrico acima de 6 anos

Comercial

N

Vermelha

Não

Não

Apresentação ATIVA

400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Nº Apres.

7

Data de Publicação

07/08/2002

Validade

24 meses

Registro

1011801620075

Princípio Ativo

SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA

Complemento Diferencial da Apresentação

(sem dados cadastrados)

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA - SÃO PAULO - BRASIL
- APSEN FARMACÊUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

(sem dados cadastrados)

Via de Administração

ORAL

Sim

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

Venda sob Prescrição Médica

Adulto e Pediátrico acima de 6 anos

Comercial

N

Vermelha

Não

Não

Apresentação ATIVA

400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Nº Apres.

8

Data de Publicação

07/08/2002

460 - mauricio maruam

009658

SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA

*[sem dados cadastrados]*

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

Fabricantes Nacionais

- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÉUTICA - SÃO PAULO - BRASIL
- APSEN FARMACÉUTICA S/A - 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 6 anos

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação  NATIVA

200 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7

Validade

24 meses

Princípio Ativo

SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA

Complemento Diferencial da Apresentação

*[sem dados cadastrados]*

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]**[sem dados cadastrados]*

Via de Administração

Sim

IFA Único

*[sem dados cadastrados]*

Conservação

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição

*[sem dados cadastrados]*

Restrição de uso

*[sem dados cadastrados]*

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

NÃO Informado

Tarja

*[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência

Não

Apresentação  NATIVA

200 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14

Validade

24 meses

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

*[sem dados cadastrados]*

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*

Via de Administração

*[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  NATIVA

200 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 15

Validade

24 meses

Princípio Ativo

SULFATO DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE

Complemento Diferencial da Apresentação

*[sem dados cadastrados]*

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*

Via de Administração

Sim

IFA Único

*[sem dados cadastrados]*

Conservação

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de prescrição

*[sem dados cadastrados]*

Restrição de uso

*[sem dados cadastrados]*

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

NÃO Informado

Tarja

*[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência

Não

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Nº Apres. 2

Validade

07/08/2002

Registro

1011801620024

*[sem dados cadastrados]*

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

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]**[sem dados cadastrados]*

Não

*[sem dados cadastrados]*

Venda sob Prescrição Médica

*[sem dados cadastrados]*

Comercial

NÃO Informado

*[sem dados cadastrados]*

Não

Não

Forma Farmacéutica

COMPRIMIDO REVESTIDO

Nº Apres. 3

Registro

07/08/2002

Validade

1011801620032

Princípio Ativo

SULFATO DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE

*[sem dados cadastrados]*

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

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]**[sem dados cadastrados]**[sem dados cadastrados]*

Não

*[sem dados cadastrados]*

Venda sob Prescrição Médica

*[sem dados cadastrados]**[sem dados cadastrados]*

09451

009659

Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
200 MG COM REV CT 4 BL AL PLAS INC X 15	COMPRESSIDO REVESTIDO	4	07/08/2002	
Validade	24 meses	Registro	1011801620040	
Princípio Ativo	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Embalagem				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
	Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>			
Via de Administração	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
IFA Único	Não			
Conservação	<i>(sem dados cadastrados)</i>			
Restrição de prescrição	Vendida 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

*Brinde*

*[Handwritten signatures and marks]*

009550

~~00455~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MECLIN

Nome da Empresa	APSEN FARMACÊUTICA S/A	Autorização	1.001.118-8
CNPJ	62.462.015/0001-29		
Nome Comercial	MECLIN		
Classe Terapêutica	ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro	101180165		
Processo	25351.162067/2002-58		
Vencimento do Registro	04/2018		

item

535

Ox 15

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT 1 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650012
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	(sem dados cadastrados)
	Fabricantes Internacionais
	(sem dados cadastrados)

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 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
12,5 MG COM CT 1 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650020
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE		
	• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais	(sem dados cadastrados)
Fabricantes Internacionais	(sem dados cadastrados)

Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 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
12,5 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650039
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE		
	• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	(sem dados cadastrados)
	Fabricantes Internacionais
	(sem dados cadastrados)

Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 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
12,5 MG COM CT 4 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	4	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650047
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		

Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 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
12,5 MG COM CT 4 BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	4	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650047
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		

535 - Mauro Mariani

009661

009453

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 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 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	25 MG COM CT 1 BL AL PLAS INC X 10				
Nº Apres.	5				
Data de Publicação	16/04/2003				
Validade	24 meses				
Registro	1011801650055				
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 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 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	25 MG COM CT 1 BL AL PLAS INC X 15				
Nº Apres.	6				
Data de Publicação	16/04/2003				

Validade	24 meses				
Registro	1011801650063				
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 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 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	25 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15				
Nº Apres.	7				
Data de Publicação	16/04/2003				
Validade	24 meses				
Registro	1011801650071				
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 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 <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
Forma Farmacêutica	25 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 15				
Nº Apres.	7				
Data de Publicação	16/04/2003				

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT 4 BLAL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	8	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650081
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT 1 BLAL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	9	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650098
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT 1 BLAL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	10	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650101
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT 2 BLAL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	11	16/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1011801650111
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Destinação	Comercial		



27/09/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrito a hospitais	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM CT 4 BLAL P/AS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	12	16/04/2003		
Validade	24 meses	Registro	1011801650128		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MECLIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ARSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

Voltar

*José*

*[assinatura]*

*[assinatura]*

*9/10*

*[assinatura]*

*[assinatura]*

009664

~~00459~~

621 - Mauro Marciano

009665

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Data de Publicação	30/01/2002
Via de Administração	ORAL	Nº Apres.	3
IFA Único	Sim	Registro	1029802980035
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Validade	36 meses
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA
Destinação	Comercial	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrito a hospitais	Não Informado	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não	Via de Administração	ORAL
Apresentação fracionada	Não	IFA Único	Sim
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
20 MG COM REV CT BLAL PLUS INC X		Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
20		Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Validade	36 meses	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	
		30 MG COM REV CT BLAL PLUS INC X	
		20	
		Validade	36 meses
		Nº Apres.	4
		Registro	1029802980043

621

CX 200

09400  
*[assinatura]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: ROXETIN	
Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	Autorização	1.00.298-1
CNPJ	44.734.671/0001-51	ROXETIN	
Nome Comercial	ROXETIN	ANTIDEPRESSIVO	
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	102980298	
Registro	25351.0116695/01-56	01/2022	
Processo			
Vencimento do Registro			
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	1
20 MG COM REV CT BLAL PLUS INC X		Registro	1029802980019
10		Validade	36 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA	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 <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL	Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim	IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial	Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado	Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não	Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não	Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	
20 MG COM REV CT BLAL PLUS INC X		Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
30		Validade	36 meses
Validade	36 meses	Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

*[assinatura]*

*[assinaturas]*

009556

~~09461~~

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	30/01/2002
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029802980051
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]	5	30/01/2002
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<b>Registro</b>	1029802980051
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

~~09482~~

Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>	Nº Apres.	8	Data de Publicação	30/01/2002
Tarja		Registro	1029802980086		
Medicamento referência	Não	Forma Farmacêutica	36 meses		
Apresentação fracionada	Não	COMPRIMIDO REVESTIDO	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Validade			<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Princípio Ativo			<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		
Complemento Diferencial da Apresentação			Fabricantes Nacionais		
Embalagem			<ul style="list-style-type: none"> <li>• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul>		
Local de Fabricação			Fabricantes Internacionais		
Via de Administração			<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA Único		ORAL			
Conservação		Sim			
Restrição de prescrição		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de uso		PROTEGER DA UMIDADE			
Destinação		Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrito a hospitais	Não Informado		<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja		Comercial			
Medicamento referência	Não	Não Informado			
Apresentação fracionada	Não				
					Voltar

*Parox*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa: BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A. - ANAPOLIS - BRASIL  
 CNPJ: 05.161.069/0001-10  
 Nome Comercial: FLOXICAM  
 Classe Terapêutica: ANTINFAMATORIOS ANTIREUMATICOS  
 Registro: 155840489  
 Processo: 25351767061/2015-96  
 Vencimento do Registro: 02/2021

Detalhe do Produto: FLOXICAM  
 Autorização: 1055849

Forma Farmacêutica: CAPSULA GELATINOSA DURA  
 Nº Apres.: 1  
 Registro: 1558404890015  
 Data de Publicação: 29/02/2016

Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: PIROXICAM  
 Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]  
 Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
 • BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S/A - ANAPOLIS - 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 Pediatríco acima de  
 Destinação: Comercial  
 Restrito a hospitais: N  
 Tarja: Vermelha  
 Medicamento referência: Não  
 Apresentação fracionada: Não

Forma Farmacêutica: CAPSULA GELATINOSA DURA  
 Nº Apres.: 2  
 Registro: 1558404890023  
 Data de Publicação: 29/02/2016

Validade: 24 meses  
 Princípio Ativo: PIROXICAM  
 Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]  
 Embalagem: Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE  
 Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMBA

tem  
639  
CX-15

639. Mauro Marciano  
009668

09483

11/09/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
 • BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*[sem dados cadastrados]*

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico acima de

Destinação

Hospitalar

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Voltar

009559

~~09464~~

*Janice*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PRIMID

Nome da Empresa	APSEN FARMACEUTICA S/A	1.00.118-8
CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização
Nome Comercial	PRIMID	
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES	
Registro	101180131	
Processo	25000.030124/95-01	
Vencimento do Registro	03/2022	

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	5	Data de Publicação	17/03/1997
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20							
Validade	24 meses	Registro					1011801310051
Princípio Ativo	PRIMIDONA						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]						
Via de Administração	ORAL						
IFA único	Sim						
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE						
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "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	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	6	Data de Publicação	17/03/1997
100							
Validade	24 meses	Registro					1011801310068
Princípio Ativo	PRIMIDONA						
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]						
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA						

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Nº Apres.

9

Data de Publicação

17/03/1997

Validade

24 meses

Registro

1011801310092

Princípio Ativo

PRIMIDONA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

IFA único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Nº Apres.

10

Data de Publicação

17/03/1997

Item 655

CX 100

655 - mauricio marcano

009670

00465

Validade	24 meses	Registro	1011801310106
Princípio Ativo	PRIMIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	11	17/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1011801310114
Princípio Ativo	PRIMIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	12	17/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1011801310122
Princípio Ativo	PRIMIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	13	17/03/1997
Validade	24 meses	Registro	1011801310130
Princípio Ativo	PRIMIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

009571

09466



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	Data de Publicação
250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	17/03/1997
Validade	24 meses	1011801310149
Princípio Ativo	PRIMIDONA	Nº Apres.
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	14
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Registro
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	17/03/1997
Validade	24 meses	1011801310157
Princípio Ativo	PRIMIDONA	Nº Apres.
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	15
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	17/03/1997
Validade	24 meses	1011801310165
Princípio Ativo	PRIMIDONA	Nº Apres.
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	16
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Registro
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML	SUSPENSÃO ORAL	17/03/1997
Validade	24 meses	1011801310017
Princípio Ativo	PRIMIDONA	Nº Apres.
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	1
Embalagem	Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Registro

009572

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • APSEN FARMACEUTICA/S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica )				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA	Forma Farmacéutica SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	2	Data de Publicação	17/03/1997
Validade	24 meses	Registro			1011801310025
Princípio Ativo	PRIMIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica )				
IFA Único	Sim				
Conservação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA	Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	3	Data de Publicação	17/03/1997
Validade	36 meses	Registro			1011801310033

Princípio Ativo	PRIMIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica )				
IFA Único	Sim				
Conservação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA	Forma Farmacéutica COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	4	Data de Publicação	17/03/1997
Validade	36 meses	Registro			1011801310041
Princípio Ativo	PRIMIDONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica )				
IFA Único	Sim				
Conservação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

009573

09488

Apresentação <small>[INATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG COM CT 2 BLAL PLAS INC X 10	COMPRESSIDO SIMPLES	7	17/03/1997
Validade	36 meses	Registro	1011801310076
Princípio Ativo	PRIMIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA Único	Sim		
Conservação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação Fracionada	Não		

Apresentação <small>[INATIVA]</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG COM CT 10 BLAL PLAS INC X 10	COMPRESSIDO SIMPLES	8	17/03/1997
Validade	36 meses	Registro	1011801310084
Princípio Ativo	PRIMIDONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA Único	Sim		
Conservação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		

Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

009674

~~09460~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		LABORATÓRIOS OSÓRIO MORAES LTDA.		1.00.504-0	
CNPJ	19.791.813/0001-75	Autorização			
Nome Comercial	donitrato de propranolol				
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES				
Registro	105040051				
Processo	25351.308809/2009-99				
Vencimento do Registro	06/2022				
Detalhe do Produto: donitrato de propranolol					
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	1	Data de Publicação	25/06/2012
Validade	36 meses	Registro			1050400510016
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - CONTAGEM - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação	ATIVA				
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	2	Data de Publicação	25/06/2012
Validade	36 meses	Registro			1050400510024
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

665

OX 6000

*Carvalho*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - CONTAGEM - 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		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	3
Validade	36 meses	Registro	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - CONTAGEM - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	3
Validade	36 meses	Registro	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - CONTAGEM - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	3
Validade	36 meses	Registro	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PVC</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • LABORATÓRIOS OSÓRIO MORAES LTDA. - CONTAGEM - 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		

09470

665 - mauricio moraes

009675

009576

*[Handwritten signature]*

~~09471~~

*[Handwritten signature]*

*Jairo*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

f26 mano mano 009577

Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BLANVER FARMOCQUÍMICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFASSALAZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BLANVER FARMOCQUÍMICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFASSALAZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BLANVER FARMOCQUÍMICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
Validade	24 meses
Princípio Ativo	SULFASSALAZINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>

09472

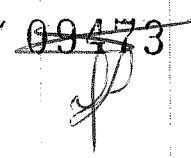
Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: AZULFIN	
Nome da Empresa	APSEN FARMACEUTICA S/A	Autoregistro	1.00.118-8
CNPJ	62.462.015/0001-29		
Nome Comercial	AZULFIN		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	101180124		
Processo	25000.010791/96-12		
Vencimento do Registro	08/2021		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	Nº Apres.	4
Validade	24 meses	Registro	1011801240043
Princípio Ativo	SULFASSALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • BLANVER FARMOCQUÍMICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60	Nº Apres.	5
Validade	24 meses	Registro	1011801240051
Princípio Ativo	SULFASSALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

item f26

mano

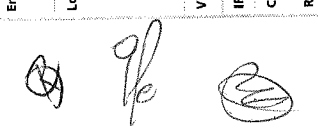
Handwritten marks and signatures at the bottom of the page.

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 6 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	05/08/1996
Validade	24 meses	Registro	1011801240027
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT FR PLAS OPC X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	3	05/08/1996
Validade	24 meses	Registro	1011801240035
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		

~~009578~~  


Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO REVESTIDO	11	05/08/1996
Validade	Registro	1011801240116
Princípio Ativo		
Complemento Diferencial da Apresentação		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	
	<ul style="list-style-type: none"> <li>BLANVER FARMQUÍMICA LDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul>	
	Fabricantes Internacionais	
	[sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
500 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	SULFASALAZINA	1011801240019
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais	
	[sem dados cadastrados]	
	Fabricantes Internacionais	
	[sem dados cadastrados]	
Via de Administração	[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	

*Sanuel*



009679

~~009474~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Nº Apres.	8	Data de Publicação	05/08/1996
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
IFA único	Não				
Conservação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
30 MG/ML SUS RET CT 14 FR PLAS OPC X 100 ML	SUSPENSAO TOPICA				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
IFA único	Não				
Conservação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
30 MG/ML SUS RET CT 7 FR PLAS OPC X 100 ML	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	SULFASALAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
30 MG/ML SUS RET CT 7 FR PLAS OPC X 100 ML	SUSPENSAO TOPICA				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				

Conservação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 100	COMPRIMIDO REVESTIDO				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	SULFASALAZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica				
30 MG/ML SUS RET CT 7 FR PLAS OPC X 100 ML	SUSPENSAO TOPICA				
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				

*Sauvab*

*Ⓟ*

*pe*

*Ⓟ*

Data de Publicação  
05/08/1996

Nº Apres.  
9

Forma Farmacêutica  
COMPRIMIDO REVESTIDO

Apresentação  MATIVA  
500 MG COM REV CT 4 BLAL  
PLAS INC X 15

Data de Publicação  
05/08/1996

Nº Apres.  
7

Forma Farmacêutica  
SUSPENSAO TOPICA

Apresentação  MATIVA  
30 MG/ML SUS RET CT 7 FR PLAS  
OPC X 100 ML



009680

~~09475~~

Validade	24 meses	Registro	1011801240094
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA Único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Voltar			

*Carvalho*

*pk*

*(B)*

*SP*

*(M)*

*P*

f29 - mauro marciano

009531

Nome da Empresa NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A		Autorização 1.02.675-4	
CNPJ 72.593.791/0001-11		ORTOSAMIN	
Nome Comercial OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO SISTEMA MUSCULO ESQUELETICO			
Classe Terapêutica 126750135		Registro 25351.800189/2010-64	
Processo 09/2021		Vencimento do Registro	
Apresentação <b>ATIVA</b> 1,5 G PO P/ SOL OR CT 4 ENV/AL PLAS X 3,95G		Data de Publicação 05/09/2011	
Validade 24 meses		N° Apres. 1	
Princípio Ativo SULFATO DE GLUCOSAMINA		Registro 1267501350011	
Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]		Validade 24 meses	
Embalagem • Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		Princípio Ativo SULFATO DE GLUCOSAMINA	
Local de Fabricação Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração Sim		Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica		Restrição de uso [sem dados cadastrados]	
Restrição de uso [sem dados cadastrados]		Destinação Não Informado	
Restrito a hospitais [sem dados cadastrados]		Tarja Não	
Medicamento referência Não		Apresentação fracionada Não	
Apresentação fracionada Não		Data de Publicação 05/09/2011	
Princípio Ativo SULFATO DE GLUCOSAMINA		N° Apres. 2	
Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]		Registro 1267501350021	
Embalagem • Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		Princípio Ativo SULFATO DE GLUCOSAMINA	

tem

729

OX 30

mauro

Ⓢ

Ⓢ

Ⓢ

Validade	24 meses	Registro	1267501350046
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]		Nº Apres.	5
1,5 G PO P/ SOL OR CT 20 ENV AL PLAS X 3,95G (EMBI. FRAC)		Forma Farmacêutica	PO PARA SOLUÇÃO ORAL
Validade	24 meses	Registro	1267501350054
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]		Nº Apres.	6
1,5 G PO P/ SOL OR CT 30 ENV AL PLAS X 3,95G		Forma Farmacêutica	PO PARA SOLUÇÃO ORAL
Validade	24 meses	Registro	1267501350062
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]		Nº Apres.	7
1,5 G PO P/ SOL OR CT 50 ENV AL PLAS X 3,95G		Forma Farmacêutica	PO PARA SOLUÇÃO ORAL
Validade	24 meses	Registro	1267501350070
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - ENVELOPE DE ALUMÍNIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - 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		

009582

09477

19/07/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 G PO P/ SOL OR CT 100 ENV AL PLAS X 3,95G (EMB. HOSP)	PO PARA SOLUÇÃO ORAL	8	05/09/2011
Validade	24 meses	Registro	1267501350089
Princípio Ativo	SULFATO DE GLUCOSAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
			Voltar

*Yousaio*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

009683

*[Handwritten signature]*

~~08478~~

*[Handwritten signature]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BETRAT

**Nome da Empresa**  
 ATIVUS FARMACÊUTICA LTDA  
**CNPJ**  
 64.088.172/0001-41  
**Autorização**  
 1.01.861-1  
**Nome Comercial**  
 BETRAT  
**Classe Terapêutica**  
 PRODUTOS A BASE DE VIT B 12-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS  
**Registro**  
 118610284  
**Processo**  
 253517892802014-22  
**Vencimento do Registro**  
 06/2021

**Apresentação** **ATIVA**  
 5000 MCG + 100 MG + 100 MG COM  
 REV BAL PLAS OPC X 60  
**Validade**  
 24 meses  
**Princípio Ativo**  
 NITRATO DE TIAMINA  
 CIANOCOBALAMINA  
 CLORIDRATO DE PRIDOXINA  
 [sem dados cadastrados]

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
 Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**  
 Fabricantes Nacionais  
 MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAÍ - BRASIL  
 ativos farmacêutica Ltda - VALINHOS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração**  
 ORAL  
**IFA único**  
 Não  
**Conservação**  
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA UMIDADE

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

**Destinação**  
 Comercial  
**Restrito a hospitais**  
 Não  
**Tarja**  
 Vermelha

**Medicamento referência**  
 Não

**Apresentação fracionada**  
 Não

**Apresentação** **ATIVA**  
 5000 MCG + 100 MG + 100 MG COM  
 REV BAL PLAS OPC X 60  
**Validade**  
 24 meses  
**Princípio Ativo**  
 CIANOCOBALAMINA  
 CLORIDRATO DE PRIDOXINA  
 NITRATO DE TIAMINA

**Forma Farmacêutica**  
 COMPRIMIDO REVESTIDO  
**Nº Apres.**  
 2  
**Data de Publicação**  
 27/06/2016  
**Registro**  
 1186102840023

[sem dados cadastrados]

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
 Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**  
 Fabricantes Nacionais  
 MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAÍ - BRASIL  
 ativos farmacêutica Ltda - VALINHOS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração**  
 ORAL  
**IFA único**  
 Não  
**Conservação**  
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA UMIDADE

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

**Destinação**  
 Comercial  
**Restrito a hospitais**  
 Não  
**Tarja**  
 Vermelha

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

**Apresentação** **ATIVA**  
 5000 MCG + 100 MG + 100 MG COM  
 REV BAL PLAS OPC X 90  
**Validade**  
 24 meses  
**Princípio Ativo**  
 CIANOCOBALAMINA  
 CLORIDRATO DE PRIDOXINA  
 NITRATO DE TIAMINA  
 [sem dados cadastrados]

**Complemento Diferencial da Apresentação**  
 Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO BRANCO  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**  
 Fabricantes Nacionais  
 MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - AGUAÍ - BRASIL  
 ativos farmacêutica Ltda - VALINHOS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração**  
 ORAL  
**IFA único**  
 Não  
**Conservação**  
 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA UMIDADE

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

**Destinação**  
 Comercial  
**Restrito a hospitais**  
 Não  
**Tarja**  
 Vermelha

750 - Mauro Marciano

009584  
 00479

item

750

OX 42

19/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

009585



~~09480~~



Javide



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TILSTAL

<b>Nome da Empresa</b>	ATVUS FARMACÊUTICA LTDA	<b>Autorização</b>	1.01.861-1
<b>CNPJ</b>	64.088.172/0001-41		
<b>Nome Comercial</b>	TILSTAL		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NARCOTICOS		
<b>Registro</b>	118610282		
<b>Processo</b>	25351.445019/2015-17		
<b>Vencimento do Registro</b>	04/2021		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA		<b>Nº Apres.</b>	1
<b>37,5 MG + 325 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4</b>		<b>Registro</b>	1186102820014
<b>Validade</b>	24 meses		
<b>Princípio Ativo</b>	PARACETAMOL CLORIDRATO DE TRAMADOL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>			
<b>Medicamento referência</b>			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA		<b>Nº Apres.</b>	2
<b>37,5 MG + 325 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10</b>		<b>Registro</b>	1186102820022
<b>Validade</b>	24 meses		
<b>Princípio Ativo</b>	PARACETAMOL CLORIDRATO DE TRAMADOL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>			

tem 761

CX 20

*Cláudio*

*[Handwritten marks]*

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

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	<b>Data de Publicação</b>	04/04/2016
<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Nº Apres.</b>	3
<b>IFA único</b>	Não	<b>Registro</b>	1186102820030
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>			
<b>Medicamento referência</b>			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA		<b>Nº Apres.</b>	3
<b>37,5 MG + 325 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20</b>		<b>Registro</b>	1186102820030
<b>Validade</b>	24 meses		
<b>Princípio Ativo</b>	PARACETAMOL CLORIDRATO DE TRAMADOL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - GUARULHOS - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>			
<b>Medicamento referência</b>			
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

009586  
~~00481~~

Voltar

#61 - mauricio mariano

009587

*[Handwritten signature]*

~~09482~~

*[Handwritten signature]*

*Jaime*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*



Detalhe do Produto: TRIANCIL

Nome da Empresa: APSEN FARMACEUTICA S/A  
 CNPJ: 62.462.015/0001-29  
 Nome Comercial: TRIANCIL  
 Classe Terapêutica: ANTIINFLAMATORIOS  
 Registro: 101180140  
 Processo: 25000.00521/197-84  
 Vencimento do Registro: 02/2018

Autorização: 1.00.118-8

Apresentação  ATIVA  
 20 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 1 ML  
 N° Apres.: 1  
 Data de Publicação: 05/02/1998

Validade: 24 meses  
 Registro: 1011801400016

Princípio Ativo: TRIANCINOLONA HEXACETONIDA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*  
 Embalagem: Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica)  
 Secundária - Cartucho (de cartolina)

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais  
 Fabricantes Internacionais: APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais: *(sem dados cadastrados)*  
 Via de Administração: INTRAARTICULAR  
 IFA Único: Sim  
 Conservação: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

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

Apresentação  ATIVA  
 20 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 1 ML  
 N° Apres.: 2  
 Data de Publicação: 05/02/1998

Validade: 24 meses  
 Registro: 1011801400024

Princípio Ativo: TRIANCINOLONA HEXACETONIDA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*  
 Embalagem: Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica)  
 Secundária - Cartucho (de cartolina)

Fabricantes Nacionais

• APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*(sem dados cadastrados)*

Local de Fabricação: INTRAARTICULAR

IFA Único: Sim

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Restrito a hospitais: N

Tarja: Vermelha

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Apresentação  ATIVA  
 20 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 5 ML  
 N° Apres.: 3  
 Data de Publicação: 05/02/1998

Validade: 24 meses  
 Registro: 1011801400032

Princípio Ativo: TRIANCINOLONA HEXACETONIDA  
 Complemento Diferencial da Apresentação: *(sem dados cadastrados)*

Embalagem: Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica)  
 Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação: Fabricantes Nacionais

Fabricantes Internacionais: APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais: *(sem dados cadastrados)*

Via de Administração: INTRAARTICULAR

IFA Único: Sim

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

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto

Destinação: Comercial

Restrito a hospitais: N

Tarja: Vermelha

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Apresentação  ATIVA  
 20 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 5 ML  
 N° Apres.: 4  
 Data de Publicação: 05/02/1998

Forma Farmacêutica: SUSPENSAO INJETAVEL

item 720  
 CX 60

170 - mauricio marciano

009483

009588

Validade	24 meses	Registro	1011801400040
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAARTICULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	5 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 1 ML	Nº Apres.	5
Validade	24 meses	Registro	1011801400059
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Frasco-ampola de vidro transparente</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAARTICULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

Validade	24 meses	Registro	1011801400040
Princípio Ativo	TRIANCINOLONA HEXACETONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - Frasco-ampola de vidro transparente (vidro tipo 1 e frasco ampola com rolha butílica)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAARTICULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

009699

00484

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		
5 MG/ML SUS INJ CT 5 FA VD TRANS X 5 ML	SUSPENSÃO INJETÁVEL	8	05/02/1998		
Validade	24 meses	Registro	1011801400083		
Princípio Ativo	TRIANICLONINA HEXACETONIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>APSEN FARMACEUTICA S/A - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	INTRAARTICULAR				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

[Voltar](#)

009590

09485

Nome da Empresa		NOVA QUÍMICA FARMACÊUTICA S/A		Detalhe do Produto: ARACOR HCT	
CNPJ	72.592.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4		
Nome Comercial	ARACOR HCT				
Classe Terapêutica	ANTIHIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS				
Registro	126750296				
Processo	25551.132677/2017-11				
Vencimento do Registro	09/2022				
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	1	Data de Publicação	25/09/2017
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 15	COMPRI MDO REVESTIDO	Registro			1267502960018
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	2	Data de Publicação	25/09/2017
80 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 30	COMPRI MDO REVESTIDO	Registro			1267502960026
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				

781  
781  
CX20

*Luiz*

*(Handwritten marks)*

781 - Mauro Maurício 009691  
2/12

00485  
*(Handwritten signature)*

16/10/2017		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL X 30	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL X 30	6	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960059
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTAZIDA <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	ORAL		
Via de Administração	Não		
IFA Único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Conservação	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	N		
Restrito a hospitais	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60	7	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960077
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTAZIDA <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	ORAL		
Via de Administração	Não		
IFA Único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Conservação	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	N		
Restrito a hospitais	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência			

16/10/2017		Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL X 15	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15	5	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960050
Princípio Ativo	HIDROCLOROTAZIDA VALSARTANA <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	ORAL		
Via de Administração	Não		
IFA Único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Conservação	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	N		
Restrito a hospitais	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15	320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15	5	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960050
Princípio Ativo	HIDROCLOROTAZIDA VALSARTANA <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Local de Fabricação	ORAL		
Via de Administração	Não		
IFA Único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Conservação	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	N		
Restrito a hospitais	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

Restrito a hospitais	N					
Tarja	[sem dados cadastrados]					
Medicamento referência	Não					
Apresentação fracionada	Não					
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação			
160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	25/09/2017			
Validade	24 meses					
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA [sem dados cadastrados]	Registro				1267502960107
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]					
Via de Administração	ORAL					
IFA Único	Não					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso	Adulto					
Destinação	Comercial					
Restrito a hospitais	N					
Tarja	[sem dados cadastrados]					
Medicamento referência	Não					
Apresentação fracionada	Não					
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação			
160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	25/09/2017			
Validade	24 meses					
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA [sem dados cadastrados]	Registro				1267502960115
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]					
Via de Administração	ORAL					
IFA Único	Não					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso	Adulto					
Destinação	Comercial					

09488093693

Apresentação fracionada	Não					
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação			
320 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	25/09/2017			
Validade	24 meses					
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA [sem dados cadastrados]	Registro				1267502960085
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]					
Via de Administração	ORAL					
IFA Único	Não					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso	Adulto					
Destinação	Comercial					
Restrito a hospitais	N					
Tarja	[sem dados cadastrados]					
Medicamento referência	Não					
Apresentação fracionada	Não					
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação			
160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	25/09/2017			
Validade	24 meses					
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA [sem dados cadastrados]	Registro				
Complemento Diferencial da Apresentação						
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]					
Via de Administração	ORAL					
IFA Único	Não					
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE					
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso	Adulto					
Destinação	Comercial					

*Handwritten signature*

09488093693

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 25 MG COM REV CT BL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960123
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA (sem dados cadastrados)		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Local de Fabricação	ORAL		
Via de Administração	Não		
IFA único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UNIDADE		
Conservação	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	N		
Restrito a hospitais	(sem dados cadastrados)		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960131
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA (sem dados cadastrados)		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Local de Fabricação	ORAL		

Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UNIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	(sem dados cadastrados)		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960141
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA (sem dados cadastrados)		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		
Local de Fabricação	ORAL		
Via de Administração	Não		
IFA único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UNIDADE		
Conservação	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de prescrição	Adulto		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	N		
Restrito a hospitais	(sem dados cadastrados)		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
160 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	25/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1267502960158
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA (sem dados cadastrados)		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
160 MG * 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	25/09/2017		
Validade	24 meses				1267502960166
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
320 MG * 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	25/09/2017		
Validade	24 meses				1267502960174
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
320 MG * 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	25/09/2017		
Validade	24 meses				1267502960182
Princípio Ativo	VALSARTANA HIDROCLOROTIAZIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
320 MG * 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	25/09/2017		

009595



Validade 24 meses Registro 1267502960190

Princípio Ativo VALSARTANA  
HIDROCLOROTIAZIDA  
*[sem dados cadastrados]*

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem *[sem dados cadastrados]*

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais
 

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

 Fabricantes Internacionais *[sem dados cadastrados]*

Via de Administração ORAL

IFA único Não

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja *[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação **ANVISA** Forma Farmacêutica Nº Apres. Data de Publicação

320 MG + 12,5 MG COM REV CT BL AL COMPRESSIDO REVESTIDO 20 25/09/2017

AL X 90

Validade 24 meses Registro 1267502960204

Princípio Ativo VALSARTANA  
HIDROCLOROTIAZIDA  
*[sem dados cadastrados]*

Complemento Diferencial da Apresentação *[sem dados cadastrados]*

Embalagem *[sem dados cadastrados]*

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais
 

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

 Fabricantes Internacionais *[sem dados cadastrados]*

Via de Administração ORAL

IFA único Não

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja *[sem dados cadastrados]*

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

~~09401~~

*[Handwritten signature]*

*mauro mariano*

(<https://www.myralis.com.br/>)

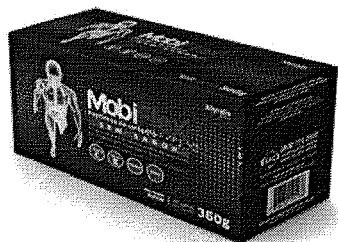
# MOBIFLEX

~~09492~~

*item*

*796*

*CX 30*



= *Cartilagem C*

*alterado*

**INGREDIENTE:** Peptídeo de colágeno, Magnésio, Zinco, Vitamina C, Vitamina E

**FORMA FARMACÊUTICA:** PÓ ORAL

**QUANTIDADE:** 30 SACHÊS

**INFORMAÇÃO**

Peptídeos de colágeno, vitaminas e minerais que conferem uma melhor qualidade à cartilagem articular.

PÓ PARA PREPARO DE BEBIDA À BASE DE PEPTÍDEOS DE COLÁGENO COM VITAMINAS E MINERAIS

SE PERSISTIREM OS SINTOMAS O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO

Produto Alimentício

Download do Folheto (<http://myralis.com.br/wp-content/uploads/2017/07/bula-mobiflex.pdf>)

Isento de Registro de acordo com a RDC 27/2010.

*Clair*  
*[Handwritten signatures and initials]*



# MobiFlex

**Peptídeos de colágeno**

Pó para preparo de bebida a base de peptídeos de colágeno com vitaminas e minerais

**Myralis**  
pharma

009598

~~09493~~

## FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Pó, 1 caixa contendo 30 sachês de 12g cada.

## COMPOSIÇÃO

Ingredientes: Peptídeo de colágeno, magnésio (óxido de magnésio), zinco (Sulfato de Zinco Monohidratado), ácido ascórbico (vitamina C), acetato de tocoferol (vitamina E), Antiumectante: dióxido de silício, Edulcorante: Sucralose e Veículo: maltodextrina.

### INFORMAÇÃO NUTRICIONAL

Porção diária de 12g (1 sachê)

Quantidade por porção		%VD*
Valor energético	40 kcal=168kJ	2%
Carboidratos	0g	0%
Açúcar	0g	**
Proteínas	10g	13%
Gorduras totais	0g	0%
Gorduras saturadas	0g	0%
Gorduras trans	0g	**
Fibra alimentar	0g	0%
Sódio	63mg	3%
Vitamina C	45mg	100%
Vitamina E	3,3mg	33%
Magnésio	86mg	33%
Zinco	2,3mg	33%

\* % Valores diários com base em uma dieta de 2.000Kcal ou 8400kJ. Seus valores diários podem ser maiores ou menores dependendo de suas necessidades energéticas. \*\* Não há referências sobre VD.

**NÃO CONTÉM GLÚTEN. NÃO CONTÉM AÇÚCAR. ESTE NÃO É UM ALIMENTO BAIXO OU REDUZIDO EM VALOR ENERGÉTICO**

## INFORMAÇÕES

**Mobiflex** é um pó para preparo de bebida a base de peptídeos de colágeno com Vitamina C, E, Magnésio e Zinco. A cartilagem das articulações é formada por um material natural elástico e resistente, rico em colágeno, que tem como principal função suportar a pressão e o uso contínuo das articulações, revestindo as juntas, absorvendo choques e facilitando os movimentos, além de ser essencial para a



*Janeiro*  
*10*



formação e crescimento dos ossos. Esse colágeno confere uma melhor qualidade à cartilagem articular. A vitamina C, vitamina E e o Zinco possuem ação antioxidante, combatendo os radicais livres que danificam as células do colágeno. O magnésio atua principalmente nos processos de relaxamento e contração muscular além de auxiliar na entrada de cálcio nos ossos.

009599

~~09494~~

### Uso oral

**Validade: 24 meses após a data de fabricação**  
**Verifique a data de fabricação no cartucho**  
**Não utilizar com o prazo de validade vencido**

**Cuidados na Conservação:** Conservar o produto em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.

**Modo de preparo e uso:** Recomenda-se o consumo de 1 sachê (12g) ao dia. Misturar 1 sachê (12g) em um copo de água (250ml) ou com qualquer outro líquido conforme a preferência. Beber imediatamente após o preparo. O produto não apresenta sabor, facilitando assim o seu consumo em diversos tipos de alimentos.

**O produto não apresenta sabor.**

**Cuidados na administração:**

**Gestantes, nutrizes e crianças até 3 (três) anos, somente devem consumir este produto sob orientação de nutricionista ou médico.**

**Consumir este produto conforme a Recomendação de Ingestão Diária constante neste folheto.**

Isento de registro de acordo com a RDC 27/2010

### Farmacêutica Responsável

Rita de Cássia Oliveira Mate  
CRF - SP nº 19.594

### Myralis Indústria Farmacêutica Ltda

Rua Rogélia Gallardo Alonso, 650 - Caixa Postal 011  
CEP 13860-970 - Aguaí/SP - CNPJ 17.440.261/0001-25  
**Indústria Brasileira**



0800 771 2010

sac@myralis.com.br  
www.myralis.com.br



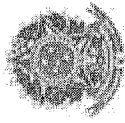
201152 • 128x230mm • FO-00



*Handwritten signatures and initials:*  
Jorge  
A.  
P.  
P.  
P.

**ADVERTÊNCIA**

Este texto não substitui o publicado no Diário Oficial da União



**Ministério da Saúde**  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária

**RESOLUÇÃO - RDC Nº 27, DE 6 DE AGOSTO DE 2010**

*Dispõe sobre as categorias de alimentos e embalagens isentos e com obrigatoriedade de registro sanitário.*

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto Nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Consulta Pública Nº 95, de 21 de dezembro de 2009, publicada no Diário Oficial da União Nº 244 de 22 de dezembro de 2009, em reunião realizada em 5 de agosto de 2010, adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:


Art. 1º Fica aprovado o Regulamento Técnico que estabelece as categorias de alimentos e embalagens isentos de registro sanitário e as categorias de alimentos e embalagens com obrigatoriedade de registro sanitário, conforme os Anexos I e II desta Resolução.

Art. 2º As empresas que detêm o número de registro de produtos que, de acordo com esta Resolução, passam a ser isentos, podem, optativamente, usá-lo na rotulagem de seu respectivos produto, até o término do estoque de embalagem ou até a data do vencimento do registro.

Art. 3º O descumprimento das disposições contidas nesta Resolução constitui infração sanitária, nos termos da Lei Nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

Art. 4º Ficam revogados o item 8.2 do Anexo da Resolução 23, de 15 de março de 2000 e a Resolução da Diretoria Colegiada da ANVISA - RDC Nº 278, de 22 de setembro de 2005.

Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

  
**DIRCEU RAPOSO DE MELLO**

ANEXO I

ALIMENTOS E EMBALAGENS-ISENTOS DA OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

009700

09495

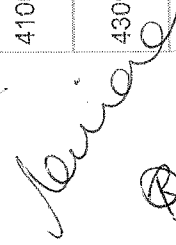
CÓDIGO	CATEGORIA
100115	AÇÚCARES E PRODUTOS PARA ADOÇAR (1)
4200047	ADITIVOS ALIMENTARES (2)
4100114	ADOÇANTES DIETÉTICOS
4300164	ÁGUAS ADICIONADAS DE SAIS
4200020	ÁGUA MINERAL NATURAL E ÁGUA NATURAL
4200038	ALIMENTOS E BEBIDAS COM INFORMAÇÃO NUTRICIONAL COMPLEMENTAR
4300083	ALIMENTOS PARA CONTROLE DE PESO
4300078	ALIMENTOS PARA DIETAS COM RESTRIÇÃO DE NUTRIENTES
4300086	ALIMENTOS PARA DIETAS COM INGESTÃO CONTROLADA DE AÇÚCARES
4300088	ALIMENTOS PARA GESTANTES E NUTRIZES
4300087	ALIMENTOS PARA IDOSOS
4300085	ALIMENTOS PARA ATLETAS
4300167	BALAS, BOMBONS E GOMAS DE MASCAR

009701

2/5

~~00495~~

4100018	CAFÉ, CEVADA, CHÁ, ERVA-MATE, PRODUTOS SOLÚVEIS
4100166	CHOCOLATE E PRODUTOS DE CACAU
4200055	COADJUVANTES DE TECNOLOGIA (3)
4200071	EMBALAGENS
4300194	ENZIMAS E PREPARAÇÕES ENZIMÁTICAS (4)
4100042	ESPECIARIAS, TEMPEROS E MOLHOS
4200012	GELADOS COMESTÍVEIS E PREPARADOS PARA GELADOS COMESTÍVEIS
4200123	GELO
4200098	MISTURAS PARA O PREPARO DE ALIMENTOS E ALIMENTOS PRONTOS PARA O CONSUMO
4100158	ÓLEOS VEGETAIS, GORDURAS VEGETAIS E CREME VEGETAL
4300151	PRODUTOS DE CEREAIS, AMIDOS, FARINHAS E FARELOS
4300196	PRODUTOS PROTÉICOS DE ORIGEM VEGETAL
4100077	PRODUTOS DE VEGETAIS (EXCETO PALMITO), PRODUTOS DE FRUTAS E COGUMELOS COMESTÍVEIS (5)
4000009	VEGETAIS EM CONSERVA (PALMITO)



  
~~00487~~

009702

4100204	SAL
4200101	SAL HIPOSSÓDICO / SUCEDÂNEOS DO SAL
4300041	SUPLEMENTO VITAMÍNICO E OU MINERAL

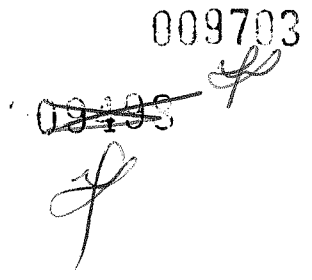
## Observações:

- (1) Adoçante de Mesa - desde que os edulcorantes e veículos estejam previstos em Regulamentos Técnicos específicos.
- (2) Todos os aditivos alimentares devem estar previstos em regulamento técnico específico.  
Estão incluídos os fermentos químicos.
- (3) Incluindo os fermentos biológicos e as culturas microbianas.
- (4) Enzimas e preparações enzimáticas - desde que previstas em Regulamentos Técnicos específicos, inclusive suas fontes de obtenção, e que atendam às especificações estabelecidas nestes regulamentos.
- (5) Cogumelos Comestíveis - nas formas de apresentação: inteiras, fragmentadas, moídas e em conserva.

## ANEXO II

## ALIMENTOS E EMBALAGENS COM OBRIGATORIEDADE DE REGISTRO SANITÁRIO

CÓDIGO	CATEGORIA
4300032	ALIMENTOS COM ALEGAÇÕES DE PROPRIEDADE FUNCIONAL E OU DE SAÚDE
4300033	ALIMENTOS INFANTIS
4200081	ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERAL
4300031	EMBALAGENS NOVAS TECNOLOGIAS (RECICLADAS)
4300030	NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES

009703  




4300090	SUBSTÂNCIAS BIOATIVAS E PROBIÓTICOS ISOLADOS COM ALEGAÇÃO DE PROPRIEDADES FUNCIONAL E OU DE SAÚDE
---------	---

Saúde Legis - Sistema de Legislação da Saúde

*Saúde*



~~009704~~  
009704  
*[Signature]*

09500  
Handwritten signature

Anexo X

**A** RECEBIMENTO VISA / DATA

MINISTERIO DA SAUDE  
AGENCIA NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA  
DIRETORIA DE ALIMENTOS E TOXICOLOGIA

Comunicação do início de fabricação de Produtos Dispensados de Registro

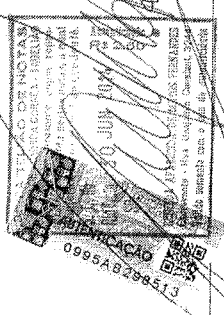
item

**B** DADOS DA EMPRESA DETENTORA DO PRODUTO (S) / MARCA (S)

CNPJ: 68.032.192/0001-51  
RAZÃO SOCIAL: BIONATUS LABORATORIO BOTANICO LTDA.  
RUA: AV. DOMINGOS FALAVINA, 1041  
BAIRRO: JD. MUGNAINI  
CEP: 15.045-395 FONE / FAX: (17) 3219 9900  
U.F.: S.P. MUNICIPIO: SÃO JOSÉ DO RIO PRETO  
E-MAIL: registro@bionatus.com.br

799

CX 2100



**C** DADOS DA UNIDADE FABRIL

CNPJ: 68.032.192/0001-51  
RAZÃO SOCIAL: BIONATUS LABORATORIO BOTANICO LTDA  
RUA: AV. DOMINGOS FALAVINA, 1041  
BAIRRO: JD. MUGNAINI  
CEP: 15.045-395 FONE / FAX: (17) 3219 9900  
U.F.: S.P. MUNICIPIO: SÃO JOSÉ DO RIO PRETO  
E-MAIL: registro@bionatus.com.br

PRÓPRIA  TERCEIRIZADA

Handwritten signature

**D** TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo, que a partir de 04/10/2010, esta empresa, devidamente licenciada para a produção de alimentos / embalagens, deu início à fabricação do(s) produto(s) relacionado(s); no verso e/ou no(s) anexo(s), que estarão sendo comercializado(s) no prazo de 15 dias; e declaro que estou cliente; a) das legislações Específicas do (s) produto (s) que fabrico, inclusive as de rotulagem e outras pertinentes; e b) de que a unidade fabril, pode ser inspecionada por essa autoridade sanitária, conforme prevê a legislação.

LOCAL / DATA: São José do Rio Preto - S.P. / 04 / 10 / 2010.

NOME LEGÍVEL DO RESPONSÁVEL PELA EMPRESA: ELZO A. VELANI

ASSINATURA: *Handwritten signature*

Handwritten signatures and initials

**E** DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (USO EXCLUSIVO DA VISA)

ÚLTIMA INSPEÇÃO: 18/06/2010

LOCAL/DATA: São José do Rio Preto - S.P. / 04/10/2010

Médico Veterinário  
CARM/SP: ROSSÉ  
ASSINATURA E IDENTIFICAÇÃO DO RESPONSÁVEL: *Handwritten signature*

**F** PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA

EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO  
CNPJ: 68.032.192/0001-51

UNIDADE FABRIL  
CNPJ: 68.032.192/0001-51

CONTROLE DE ANEXOS  
FOLHAS [ ] DE [ ]

**PRODUTO**

CATEGORIA: 4300041

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA: SUPLEMENTO VITAMÍNICO OU MINERAL

NOME DO PRODUTO: SUPLEMENTO VITAMÍNICO E MINERAL DE VITAMINAS A, B1, B2, B6, B12, C, D3, E, ÁCIDO FÓLICO, ÁCIDO PANTOTÊNICO, COBRE E ZINCO EM COMPRIMIDOS.

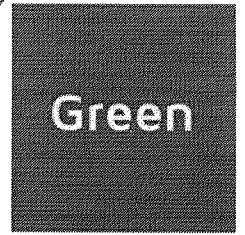
MARCAS: EXTRAPOLI / FLORAVIDA / MAISPOLI / MAXDEEN / MEGAPOLI / NATUSPOLI / PAGUE MENOS / PHYTONATURE / POLIEXTRA / POLIMAX / POLIMEGA / POLINATAS / POLINATAS / POLISUPER / POLULTRA / PURIFLORA / RADCA / SUPERPOLI / TAK / TAREFEIROS / ULTRAPOLI / ART VITA / BIOMULTI / BIONATUS / BIOPOLIMAX / BIOQUALITY / POLIVITAMÍNICO / SAEDRA / VITA 10

VALIDADE (ANO/MÊS/DIA): A [ ] M [ ] D [ ]  
L [ ] L [ ] O [ ]

PERSPECTIVA COMERCIAL: MUNICIPAL [ ] ESTADUAL [ ] NACIONAL [ ] EXPORTAÇÃO [ ]

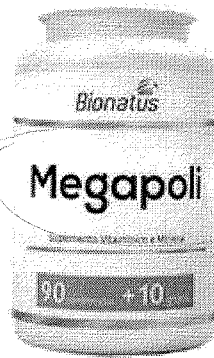
TIPO (S) DE EMBALAGEM:  
01) FRASCO DE PLÁSTICO  
02) BUSTER ALUMÍNIO / PVC

Stamp: TABELA DE NOTAS, AUTENTICAÇÃO, 0996AB298514



ALIMENTOS > LINHA GREEN > LIPOFIM SKIN SHAPE

## Megapoli Green



Comprar agora ([http://bionatus.com.br/loja/index.php?route=product/product&product\\_id=135](http://bionatus.com.br/loja/index.php?route=product/product&product_id=135))

([produto.php?](#))

### Apresentação

Produto dispensado de Registro de acordo com a RDC 27/10

100 comprimidos (FRASCO)

### Finalidade de Uso

2 comprimidos ao dia.

IMPORTANTE: Consumir este produto conforme recomendação de ingestão diária.

Fornecer 100% da IDR (Ingestão Diária Recomendada)

dos ingredientes acima. Gestantes, nutrizes e crianças até 3 (três) anos, somente devem consumir este produto sob orientação de nutricionista ou médico.

### Descrição

Suplemento vitamínico e mineral de vitaminas A, B1, B2, B6, B12, C, D3, E, ácido fólico, ácido pantotênico, cobre e zinco em comprimidos.

### Composição

Vitamina C, Vitamina E, Zinco, Ácido pantotênico, Vitamina B2, Vitamina B6, Vitamina B1, Cobre, Vitamina A, Vitamina D3, Ácido fólico, Vitamina B12, estabilizantes celulose microcristalina, hidroxipropilmetilcelulose, polivinil-pirrolidona e polietilenoglicol, antiemulcante dióxido de silício, corantes antocianina, dióxido de titânio, vermelho 40 e amarelo tartrazina.

NÃO CONTÉM GLÚTEN.

NÃO CONTÉM AÇÚCAR.

## Produtos Relacionados



### Spirulina Green

+ Detalhes ([produto.php?id=123&categoria=73](http://produto.php?id=123&categoria=73))

Comprar agora ([http://bionatus.com.br/loja/index.php?route=product/product&product\\_id=123](http://bionatus.com.br/loja/index.php?route=product/product&product_id=123))

*Jenifer*

*[Handwritten signatures and initials]*

mauro marcam

009707

00502

BRAINFARMA C/ CONTRATO

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

33



Nº 39, segunda-feira, 29 de fevereiro de 2016

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

ANEXO

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

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, pag. 82 e suplemento, pag. 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

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

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

Table with 2 columns: Field (EMPRESA, ENDEREÇO, BAIRRO, CEP, CNPJ, PROCESSO, ATIVIDADE/CLASSE) and Value.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticacao.html, pelo código 10102016022900033

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 notes: 'Joviano', 'Brainfarma Kosmed', 'item 99/106/398/409/639', and other scribbles.

*[Handwritten signature]*



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: MACEIO  
UF: 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 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  
UF: 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 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 Sancantes Domissanitários, resolve:

Art. 1º Conceder à empresa constante no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Sancantes 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 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos) and Value.

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 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos) and Value.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos) and Value.

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

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

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

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

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos) and Value.

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos) and Value.

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 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos) and Value.

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos) and Value.

*[Large handwritten signature and initials]*



## 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

Empresa: A. W. Faber Castell S. A.	CNPJ: 59.596.908/0001-52
Endereço: Cel. José Augusto de Oliveira Salles, 1876 - Bairro do Mello	
Município: São Carlos	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 2.00.121-5	Expediente(s): 1054680154
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes:	SÓLIDOS

## 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 do 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)
DAR.	ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

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)
DAR.	ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

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 equipamentos 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)
DAR.	ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

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)
DAR.	ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

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)
DAR.	ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.455 - 16º AN-

BAIRRO: VILA NOVA CONCEIÇÃO

MUNICÍPIO: SÃO PAULO

CEP: 04.543-011

ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação do serviço de armazenagem de medicamentos, matérias-primas e insumos 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: medicamentos 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

Empresa: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Endereço: Estrada dos Bandeirantes, 8464 - Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 0756490/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, pastilhas (embalagem primária e secundária) e pós efervescentes.
Sólidos não estéreis:	embalagem secundária.

Empresa: Querbet Produtos Radiológicos Ltda	CNPJ: 42.180.406/0001-43
Endereço: Rua André Rocha, 3000 - Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.04.980-1	Expediente(s): 1037463/15-5
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: Nortis Farmacêutica Ltda - EPP	CNPJ: 05.127.216/0001-36
Endereço: Rua João Guilherme, 500 - Parque Industrial Naim	
Município: Londrina	UF: PR
Autorização de Funcionamento: 1.05.740-7	Expediente(s): 86042-290
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	1021204/15-3
Sólidos não estéreis:	cefalosporínicos: cápsulas e pós.

Empresa Fabricante: Takeda GmbH	
Endereço: Robert-Bosch-Strasse 8, D-78224 Singen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento: 1.09.639-8	Expediente(s): 0824041/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	Líquidos não estéreis: suspensões.

## 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:*  
 - Large signature: *José Carlos Magalhães da Silva Moutinho*  
 - Other initials: *JCM*, *JP*, *JP*, *JP*, *JP*

mauro mariani 009710

09505

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Link(s), Motivo.

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, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Insumos farmacêuticos ativos biológicos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis hormonais.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis.

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 I, 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, Endereço, Nº, Município, UF, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacológica(s).

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, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016022200051

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 at the bottom of the page, including 'Jenivaldo Geolab' and '156'.

009711  
~~09809~~  
P



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 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

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 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: Kern Pharma, SL  
Endereço: Poligon Industrial Colon 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: 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.

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016121900036

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 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: 25351.545261/2016-71 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 AN-DAR  
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.

Empresa Fabricante: Bayer de México, S.A. de C.V.  
Endereço: Ojo de Agua S/N, C.P. 94450, Mpio. Itzacuquitlan, 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 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).

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): 1395469/16-1 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.

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.



~~09507~~

VALEANT

Nº 195, segunda-feira, 10 de outubro de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

47



ANEXO

Empresa Fabricante: Patheon Softgels B.V.
Endereço: De Posthoornstraat 7, 5048 AS - Tilburg
País: Holanda
Empresa solicitante: Reckitt Benckiser (Brasil) Ltda.
CNPJ: 59.557.124/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.390-1
Expediente(s): 1553302/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.732, DE 7 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 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: OCS Distribuidora de Produtos Hospitalares Eireli
Endereço: Rua Coronel Conrado Niemeyer 132, Bairro Petrópolis
Município: Manaus
UF: AM
CEP: 69063-550
Autorização de Funcionamento: 1.12.453-4
Expediente(s): 2164695/16-3
Autorização Especial: 1.12.585-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:
Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.733, DE 7 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 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: 587 Old Baltimore Pike, Newark, DE, 19702
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): 1417724/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Baxalta Manufacturing SARL
Endereço: 2A Woodlands Ind Park D Street 2 Singapore 737779
País: Cingapura
Empresa solicitante: Empresa Brasileira de Hemoderivados e Biotecnologia - Hemobras
CNPJ: 07.607.851/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.09.304-7
Expediente(s): 0756384/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfaoctocogum.

Empresa: Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.
Endereço: Alameda Xingu, 766 - Alphaville
Município: Barueri
UF: SP
CEP: 06455-030
Autorização de Funcionamento: 1.00.454-8
Expediente(s): 1162079/16-0 e 1150328/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: géis e pomadas.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016101000047

Empresa Fabricante: Delpharm Dijon
Endereço: 6 Boulevard de l'Europe - 21800 Quetigny
País: França
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3
Expediente(s): 1292098/16-3 e 1291861/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Delpharm Tours - Chambray Les Tours
Endereço: Rue Paul Langevin, Chambray Les Tours, 37170
País: França
Empresa solicitante: LFB Hemoderivados e Biotecnologia Ltda.
CNPJ: 07.207.572/0001-95
Autorização de Funcionamento: 1.14.142-2
Expediente(s): 1537570/16-6
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: Farmaceutica Paraguaya S.A.
Endereço: Waldino R. Lovera y Del Carmen - Fernando de la Mora
País: Paraguai
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.
CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1
Expediente(s): 1514849/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e óleos liofilizados.

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi Austria GmbH
Endereço: Estermannstrasse 17, 4020 Linz
País: Áustria
Empresa solicitante: Daiichi Sankyo Brasil Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 60.874.187/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.454-8
Expediente(s): 1572260/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: xaropes.

Empresa Fabricante: Genzyme Ireland Limited
Endereço: Ida Industrial Park, Old Kilmacaden Road, Waterford
País: Irlanda
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.
CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8
Expediente(s): 1276498/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas.

Empresa Fabricante: ICN Polfa Rzeszów S.A.
Endereço: 2 Przemysłowa Str., 35-959 Rzeszów
País: Polónia
Empresa solicitante: Valeant Farmacêutica do Brasil Ltda.
CNPJ: 61.186.136/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.00.878-5
Expediente(s): 2188593/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Novartis Sağlık, Gıda ve Tarım Ürünleri San. Ve Tic. A.Ş.
Endereço: Yenisehir Mahallesi Ihlara Vadişi Sokak, N° 02, Pendik, Istanbul TR 34912
País: Turquia
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.
CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5
Expediente: 1555948/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária) e comprimidos.

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: "Jenivaldo", "Valeant", "218", and various initials.



EMPRESA FABRICANTE: QILU TIANHE PHARMACEUTICAL CO., LTD  
 ENDEREÇO: NO. 849, DONGJIA TOWN, LICHENG DISTRICT, JINAN CITY, REPÚBLICA POPULAR DA CHINA - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1181  
 EMPRESA SOLICITANTE: SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 61.286.647/0001-16  
 AUTORIZ/MS: 1000472 - EXPEDIENTE(S): 1318970/16-1  
 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (PENICILINICOS): Pós Liofilizados

EMPRESA: Novartis Biotecnologia S.A. - CNPJ: 56.994.502/0017-05 - AUTORIZ/MS: 1000685  
 ENDEREÇO: Av Nossa Senhora da Assunção, 736  
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 2529311/16-7

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis: Pomadas; Soluções com Preparação Asséptica; Suspensões com Preparação Asséptica

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.594, DE 29 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 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: HOSPFAR INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES S.A. - CNPJ: 26.921.908/0002-02  
 ENDEREÇO: SIA/SUL, TRECHO 03, LOTES 1700/1710 - MUNICÍPIO: BRASÍLIA - UF: DF  
 AUTORIZ/MS: 1027058; 1136315 - EXPEDIENTE(S): 0615020/17-9

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM: Medicamentos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.595, DE 29 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 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: EMS S/A - CNPJ: 57.507.378/0001-01 - AUTORIZ/MS: 1002351  
 ENDEREÇO: RUA COMENDADOR CARLO MARIO GARDANO, N. 450  
 MUNICÍPIO: SÃO BERNARDO DO CAMPO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0473869/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Efervescentes; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pastilhas; Pós Sólidos não estéreis (PENICILINICOS): Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis (Cefalosporinicos): Comprimidos; Comprimidos Revestidos; Cápsulas; Pós Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883  
 ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
 MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0365078/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Pós

EMPRESA: FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 58.635.830/0001-75 - AUTORIZ/MS: 1016883  
 ENDEREÇO: RUA PEDRO DE TOLEDO 600  
 MUNICÍPIO: GUARULHOS - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0365064/17-2

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017100200082

EMPRESA: VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA - CNPJ: 61.186.136/0001-22 - AUTORIZ/MS: 1005756  
 ENDEREÇO: ALAMEDA CAPOVILLA, Nº 109  
 MUNICÍPIO: INDAIATUBA - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0092371/17-1

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Ciotóxicos): Cremes

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.596, DE 29 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 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 895, de 7 de abril de 2016, no Diário Oficial da União nº 68, de 11 de abril de 2016, Seção I, pág. 57, Suplemento, pág. 35, conforme expediente 2349771/16-8.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

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: 0891160/15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Semissólidos: cremes, géis, pastas e pomadas.

Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 13 (§ 3º, inciso III, alínea "d"), 14, 117, 166, 184, 186, 293, 479, 527, 534, 566, 568, 569 e 602.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.597, DE 29 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 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 898, de 31 de março de 2017, no Diário Oficial da União nº 64, de 3 de abril de 2017, Seção I, página 86, e em Suplemento, páginas 53 e 54, conforme expediente 1747683/17-6.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH

Endereço: Langens Feld 13, 31789 - Hameln

País: Alemanha

Empresa solicitante: Shire Farmacêutica Brasil Ltda CNPJ: 07.898.671/0001-60

Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 2256249/16-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções 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 471, 474, 486, 524.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.598, DE 29 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, resolve:

Art. 1º Indeferir o pedido de Alteração de Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: SCI LUMMEX TECHNOLOGIES LTDA EPP  
 ENDEREÇO: AV BRAZ OLAIJA ACOSTA, 1900 - SALA 304  
 BAIRRO: NOVA ALIANÇA CEP: 14026610 - RIBEIRÃO PRETO/SP

CNPJ: 17.026.708/0001-14  
 PROCESSO: 25351.459049/2015-28 Exp. (1735802/17-7)

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para a atividade de transportar correlatos, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: CHOLMED COMERCIAL HOSPITALAR LTDA  
 ENDEREÇO: RUA UMBU, 219 - SALA 24  
 BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 13098325 - CAMPINAS/SP

CNPJ: 07.569.029/0001-38

PROCESSO: 25351.160786/2007-49

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Não há previsão para a ampliação solicitada, visto que a ampliação e redução de classe de produtos somente é permitida entre cosméticos, produtos de higiene pessoal e perfumes e entre medicamentos e insumos farmacêuticos, conforme art. 22, parágrafo único da RDC 16/2014. A empresa deverá peticionar a concessão de Autorização de Funcionamento - AFE para a classe de cosméticos.

EMPRESA: FINE COSMÉTICOS LTDA EPP

ENDEREÇO: AV MELCHERT, 728

BAIRRO: VILA MATILDE CEP: 03508000 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 12.432.672/0001-55

PROCESSO: 25351.159517/2014-51

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Não apresentação de documento vigente com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.599, DE 29 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, 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.

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: Alfalagos Ltda

ENDEREÇO: Avenida Portugal, 400 - galpão 4a parte e sala g9

BAIRRO: itaquí CEP: 06690600 - ITAPEVI/SP

CNPJ: 05.194.502/0004-67

PROCESSO: 25351.490954/2017-08 AUTORIZ/MS: 1.16935.5

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: GIORGI PEREIRA DA COSTA-ME

ENDEREÇO: RUA OTACILIO NEPOMUCENO, Nº 1251 - GALPÃO 04

BAIRRO: CATOLÉ CEP: 58410160 - CAMPINA GRANDE/PB

CNPJ: 17.334.801/0001-96

PROCESSO: 25351.481746/2017-18 AUTORIZ/MS: 1.16938.6

ATIVIDADE/CLASSE

TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: TRES PHARMA DISTRIBUIDORA E SERVIÇOS LTDA ME

ENDEREÇO: RAMOS DE AZEVEDO 405

BAIRRO: MONSENHOR MESSIAS CEP: 30720470 - BELO HORIZONTE/MG

CNPJ: 26.401.571/0001-21

PROCESSO: 25351.480340/2017-18 AUTORIZ/MS: 1.16950.6

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: A. R. VERISSIMO LTDA EPP

ENDEREÇO: EST DE ALDEIA 3713 LOJA 02

BAIRRO: ALDEIA DOS CAMARAS CEP: 54786001 - CAMARACHE/PB

CNPJ: 04.419.989/0001-23

PROCESSO: 25351.491215/2017-25 AUTORIZ/MS: 1.16934.1

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EXPEDIR: MEDICAMENTO

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:*  
 Jovian  
 Talant  
 [Other illegible signatures]

mauro marciانو  
009714  
~~00599~~

ACTAVIS

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

25



Nº 126, segunda-feira, 4 de julho de 2016

Empresa: Ophthalmos S/A CNPJ: 61.129.409/0001-05  
Endereço: Rua das Nhandirobas, 471, Parque Jabaquara  
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04349-030  
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 Fabricante: Patheon Inc.  
Endereço: 2100 Svyntex 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).

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie  
Endereço: 180 Rue Jean Jaurès - 94700- Maisons-Alfort  
País: França  
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.685.377/0001-37  
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: White Martins Gases Industriais Ltda CNPJ: 35.820.448/0039-09  
Endereço: Avenida José Andraus Gassani, 1898 - Distrito Industrial  
Município: Uberlândia UF: MG CEP: 38402-324  
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 1138795/14-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Gases medicinais: envase.

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: 1.05626-4  
Processo(s): 25351.202719/2014-30  
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):  
Produtos estéreis: pós liofilizados.  
Motivo: A empresa importadora informou desistência da certificação.

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 Petropolis, 311 - Rio Comprido  
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 20251-061  
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: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Lt- CNPJ: 60.831.658/0021-10  
Endereço: Rodovia Régis Bittencourt (BR 116), Km 286 - Jardim Itapericera  
Município: Itapericera da Serra UF: SP CEP: 06888-700  
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 efervescentes, pastilhas, pós e pós efervescentes.  
Líquidos não estéreis: clíxires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.m.gov.br/autenticadoc.html>, pelo código 10102016070400023

Empresa: DLA Pharmaceutical Ltda CNPJ: 45.841.137/0001-07  
Endereço: Rua Igarapava, 436 - Jardim Alpino  
Município: Catanduva UF: SP CEP: 15810-255  
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).

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: Fersinsa Gb S.A de CV  
Endereço: Rincón 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:  
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química (classe penicilínicos): ampicilina, ampicilina tri-hidratada.

Empresa Fabricante: Fersinsa Gb S.A de CV  
Endereço: Rincón 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

Empresa Fabricante: F.I.S. - Fabbrica Italiana Sintetici S.p.A.  
Endereço: Viale Milano, 26 - 36075, Montebelluna, Treviso  
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: efavirenz

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH  
Endereço: Biochemiestrasse 10 A-6250, Tyrol - Kundl  
País: Áustria  
Empresa Solicitante: Novartis Biotécnicas S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30  
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-3 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, Cardener, C-251, Km 4,3, L'ls Franqueses Del Vallès (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 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): 1140573/16-9  
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:

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.

Actavis  
página  
item 246

*mauro mariani* 009715  
~~09510~~  
*J*



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

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

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise, em cumprimento a decisão judicial proferida nos autos da ação ordinária nº 0005802-18-2017-4.01.000 que determinou que a Anvisa 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  
 25351.018888/2013-28  
 BRA DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA  
 07.057.944/0001-44  
 COPA  
 5065 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRODUTO TÉCNICO EQUIVALENTE  
 CLASSE III - MEDIANAMENTE TÓXICO

**DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS**

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

Empresa Fabricante: Astrazeneca UK Limited	
Endereço: Silk Road Business Park, Macclesfield, Cheshire SK10 2NA	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 2596380/16-5
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.	CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0	Expediente(s): 2267553/16-1 e 2267566/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e pós.	
Líquidos não estéreis: soluções aerossóis, suspensões e suspensões aerossóis.	

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: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 2058846/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (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.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 2187994/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).	

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

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.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 2137331/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

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

Empresa Fabricante: AndersonBreon (UK) Limited.	
Endereço: Units 2 - 7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, HR3 5PG.	
País: Reino Unido.	
Empresa solicitante: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.198-1	Expediente(s): 1950701/16-1 e 1950601/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

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

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

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*  
*Unichem*  
 264

09511  
J



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	
Empresa Fabricante: Specifar S.A.	
Endereço: I. 28 Octovriou str., Agia Varvara, 12351, Athens.	
País: Grécia	
Empresa solicitante: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica	CNPJ: 05.161.069/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9	Expediente(s): 0103817/17-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Unichem Laboratories Limited	
Endereço: Village Bhattauli Kalan, Baddi, Distt. Solan, Himachal Pradesh	
País: Índia	
Empresa solicitante: Unichem Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.399.786/0001-85
Autorização de Funcionamento: 1.05.649-4	Expediente(s): 1999372/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda		CNPJ: 35.820.448/0126-57
Endereço: Avenida Comendador Antônio Loureiro Ramos, 540 - Distrito Industrial		
Município: Montes Claros	UF: MG	CEP: 39404-003
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0658793/15-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais: envase.		

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda		CNPJ: 35.820.448/0107-94
Endereço: Rua Albano Schmidt, 2850, Boa Vista		
Município: Joinville	UF: SC	CEP: 89206-001
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0003800/15-8 e 2538017/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais Líquidos criogênicos medicinais.		

Empresa: White Martins Gases Industriais do Nordeste Ltda.		CNPJ: 24.380.578/0029-80
Endereço: R. Benzeno, S/Nº, Polo Petroquímico		
Município: Camaçari	UF: BA	CEP: 42810-020
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-2	Expediente(s): 2187838/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos criogênicos medicinais.		

Empresa Fabricante: Zambon Switzerland Ltd	
Endereço: Via Industria 13, 6814 Cadempino	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente(s): 0021990/17-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis carbapenêmicos (granel): pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Zentiva South Africa (PTY) Ltd.	
Endereço: 315 Walloo Road, Walloo - Pretoria 0186	
País: República da África do Sul	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 2092390/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 552, 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 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030600024

ANEXO

Empresa: Diprol Comercial Importadora e Exportadora Ltda.		CNPJ: 94.811.510/0001-92
Endereço: Rua Moron, 2854, Boqueirão		
Município: Passo Fundo	UF: RS	CEP: 99010-035
Autorização de Funcionamento: 1.11.951-8	Autorização Especial: 1.11.952-1	
Expediente(s): 0887368/12-2		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos.		

Empresa: Mapemi-Brasil Materiais Médicos e Odontológicos Ltda.		CNPJ: 84.487.131/0001-35
Endereço: Avenida Pedro Teixeira, 2204, Conjunto Tropical, Dom Pedro I		
Município: Manaus	UF: AM	CEP: 69040-000
Autorização de Funcionamento: 1.05.491-7	Autorização Especial: 1.21.301-0	
Expediente(s): 0885111/14-5		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 553, 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 descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation	
Endereço: 63 Pitts Station Road, Marion, North Carolina (NC) 28752	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0010-71
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 223106/04-9 (reconstituído pelo expediente 744812/14-1)
Linhas: Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Fada Pharma S.A.	
Endereço: Tabaré 1641/69 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Colbrás Indústria e Comércio Ltda.	CNPJ: 00.413.925/0001-64
Autorização de Funcionamento: 1.03.265-4	Expediente(s): 242549/08-1
Linha: Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Fada Pharma S.A.	
Endereço: Tabaré 1641/69 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Laboratório Neo Química Comércio e Indústria Ltda.	CNPJ: 29.785.870/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.465-6	Expediente(s): 563335/07-4
Linha: Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Janssen Ortho, LLC	
Endereço: Road no. 2, Km 45.6, Bo Campo Alegre, Manati, Puerto Rico (PR) 00674	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Lt.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 1964428/16-1
Linha(s): Sólidos não estéreis hormonais	
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005; não apresentação das revisões periódicas de produtos, conforme notificação de exigência nº 2033836/16-8.	

Empresa Fabricante: Kyowa Hakko Kirin Co., Ltd.	
Endereço: 1188 Shimotogari, Nagatsumi-cho, Saito-gun, Shizuoka	
País: Japão	
Empresa Solicitante: Laboratórios Bagó do Brasil S/A	CNPJ: 04.748.181/0009-47
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 0282004/15-8
Linha(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Pharmathen International AS.	
Endereço: Industrial Park Sapas Rodopi Prefecture, Block nº 05, Rodopi, 69300.	
País: Grécia	
Empresa Solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 0522230/15-3
Linha(s): Sólidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 554, 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 dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

Jouberto

mauro mariani

009717  
~~00512~~



DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO E FISCALIZAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.192, DE 17 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 descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Saneantes Domissanitários, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Saneantes Domissanitários da empresa constante no anexo.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO ANEXO

Empresa: Cinord Sudeste Química LTDA-ME CNPJ: 06.879.626/0001-04 Endereço: Rua Benedito da Costa, nº 20, Jardim Amélia Município: Sorama - SP CEP: 14150-000 Autorização de Funcionamento: 3.03.301-4 Expediente(s): 0240294/17-7 Linha(s): Líquidos Motivo: Não cumprimento ao estabelecido na Resolução RDC nº 47/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.193, DE 17 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 descumprimento 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 Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene Pessoal e Perfumes das empresas constantes no anexo.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO ANEXO

Empresa: Cosmefar Indústria e Comércio de Produtos Químicos Ltda. CNPJ: 07.242.402/0001-41 Endereço: Av. Maria Elias Lisboa Santos, Qd. 05, Lt. 10 E 11 - Parque Industrial Município: Aparecida de Goiânia - GO CEP: 74.993-530 Autorização de Funcionamento: 2.05.699-5 Expediente(s): 0809670/12-8 e 0811963/12-5 Linha(s): Líquidos e Semissólidos Motivo: Não cumprimento ao estabelecido na Resolução RDC nº 48/2013.

Empresa: Dell Cosméticos LTDA EPP CNPJ: 10.142.622/0001-08 Endereço: Av. Napoleão Pongeluppe, 123 Jardim Morada do Sol

Município: Araraquara - SP CEP: 14.810-429 Autorização de Funcionamento: 2.04.948-9 Expediente(s): 180975/10-0 Linha(s): Semissólidos Motivo: Não cumprimento ao estabelecido na Resolução RDC nº 48/2013.

Empresa: Toque das Feiticeiras Produtos Naturais LTDA-EPP CNPJ: 28.584.043/0001-80 Endereço: Rua Clarimundo de Melo, 858 Quintino Bocaiva

Município: Rio de Janeiro - RJ CEP: 21.311-282 Autorização de Funcionamento: 2.00.933-0 Expediente(s): 0897664/13-3 Linha(s): Semissólidos Motivo: Não cumprimento ao estabelecido na Resolução RDC nº 48/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.206, DE 18 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 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: MYRALIS INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 17.440.261/0001-25 - AUTORIZ/MS: 1014621 ENDEREÇO: AVENIDA ROGELIA GALLARDO ALONSO, NÚMERO 650 MUNICÍPIO: AGUAÍ - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 1310461/16-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos

EMPRESA: ELI LILLY DO BRASIL LTDA - CNPJ: 43.940.618/0001-44 - AUTORIZ/MS: 1012603 ENDEREÇO: AVENIDA MORUMBI, Nº 8264 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0010398/17-5 - 0010406/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios) (Embalagem secundária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

Produtos estéreis (Embalagem secundária): Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Esterilização Terminal; Soluções Parenterais de Pequeno Volume com Preparação Asséptica

Produtos estéreis (Cítotoxicos) (Embalagem secundária): Pós Liofilizados

EMPRESA: ELI LILLY DO BRASIL LTDA - CNPJ: 43.940.618/0001-44 - AUTORIZ/MS: 1012603 ENDEREÇO: AVENIDA MORUMBI, Nº 8264 MUNICÍPIO: SÃO PAULO - UF: SP - EXPEDIENTE(S): 0010406/17-0 - 0010398/17-5

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: AUROBINDO PHARMA LIMITED - UNIDADE VI ENDEREÇO: SURVEY NO. 329/39 E 329/47 - CHITKUL VILLAGE, PATANCHERU MANDAL, MEDAK DISTRICT - ANDHRA PRADESH - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0053

EMPRESA SOLICITANTE: AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA - CNPJ: 04.301.884/0001-75

AUTORIZ/MS: 1051679 - EXPEDIENTE(S): 2565796/16-8 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Cefalosporínicos): Pós com Preparação Asséptica

EMPRESA FABRICANTE: GLENMARK PHARMACEUTICALS LTD. ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALAGARH ROAD, TEHSIL NALAGARH, DISTT. SOLAN H.P. 174 101 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0283

EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-57

AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0301083/17-0 - 0307657/17-1 0301166/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Suspensões

EMPRESA FABRICANTE: GLENMARK PHARMACEUTICALS LTD. ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALAGARH ROAD, TEHSIL NALAGARH, DISTT. SOLAN H.P. 174 101 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0283

EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-57

AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0307657/17-1 - 0301083/17-0 0301166/17-6

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: GLENMARK PHARMACEUTICALS LTD. ENDEREÇO: VILLAGE KISHANPURA, BADDI - NALAGARH ROAD, TEHSIL NALAGARH, DISTT. SOLAN H.P. 174 101 - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.0283

EMPRESA SOLICITANTE: GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 44.363.661/0001-57

AUTORIZ/MS: 1010130 - EXPEDIENTE(S): 0301166/17-6 - 0307657/17-1 0301083/17-0

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis: Cremes

EMPRESA FABRICANTE: BAXTER HEALTHCARE CORPORATION ENDEREÇO: STATE ROAD 3 KM. 142.5, GUAYAMA - PAÍS: PORTO RICO - CÓDIGO ÚNICO: A.0078

EMPRESA SOLICITANTE: BAXTER HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 49.351.786/0001-80

AUTORIZ/MS: 1006839 - EXPEDIENTE(S): 0160168/17-7 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Líquidos não estéreis: Soluções Aerosóis

EMPRESA FABRICANTE: CATALENT PHARMA SOLUTIONS L.L.C.

ENDEREÇO: 2725 SCHERER DRIVE NORTH - ST. PETERSBURG - FLORIDA 33716 - PAÍS: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0139

EMPRESA SOLICITANTE: TAKEDA PHARMA LTDA. - CNPJ: 60.397.775/0001-74

AUTORIZ/MS: 1006398 - EXPEDIENTE(S): 1186396/17-0 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Granel): Cápsulas Moles

EMPRESA FABRICANTE: ROTTENDORF PHARMA GMBH

ENDEREÇO: AM FLEIGENDAHL 3, 59320 ENNIGER-LOH - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0534

EMPRESA SOLICITANTE: BIONORICA DO BRASIL DISTRIBUICAO E IMPORTACAO LTDA - CNPJ: 19.585.186/0001-16

AUTORIZ/MS: 1123421 - EXPEDIENTE(S): 0052845/17-5 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

EMPRESA FABRICANTE: BESINS MANUFACTURING BELGIUM

ENDEREÇO: GROOT BIJGAARDENSTRAAT 128, DROGENBOS, VLAAMS BRABANT, B-1620 - PAÍS: BÉLGICA - CÓDIGO ÚNICO: A.0743

EMPRESA SOLICITANTE: TEVA FARMACÊUTICA LTDA. - CNPJ: 05.333.542/0001-08

AUTORIZ/MS: 1055731 - EXPEDIENTE(S): 0022234/17-8 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Semissólidos não estéreis (Hormônios): Géis

EMPRESA FABRICANTE: HAUPT PHARMA AMAREG GMBH

ENDEREÇO: DONAUSTAUFER STRASSE 378 - 93055 REGENSBURG - PAÍS: ALEMANHA - CÓDIGO ÚNICO: A.0944

EMPRESA SOLICITANTE: TEVA FARMACÊUTICA LTDA. - CNPJ: 05.333.542/0001-08

AUTORIZ/MS: 1055731 - EXPEDIENTE(S): 0189051/17-4 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis (Cítotoxicos): Cápsulas

EMPRESA FABRICANTE: HYBIO PHARMACEUTICAL CO., LTD.

ENDEREÇO: 2ND LUHUI RD, KENGZI JINSHA COMMUNITY, PINGSHAN DISTRICT, SHENZHEN - PAÍS: CHINA, REPÚBLICA POPULAR - CÓDIGO ÚNICO: A.1265

EMPRESA SOLICITANTE: VOLPHARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES E FARMACÊUTICOS LTDA - CNPJ: 14.665.928/0001-08

AUTORIZ/MS: 1093571 - EXPEDIENTE(S): 0294272/17-1 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Produtos estéreis (Hormônios): Pós Liofilizados

EMPRESA FABRICANTE: ALPHAMED FORMULATIONS PVT. LTD.

ENDEREÇO: SY. NO. 225, SAMPANBOLE VILLAGE, SHAMIRPET MANDAL, RANGA REDDY DISTRICT, TELANGA STATE - PAÍS: ÍNDIA - CÓDIGO ÚNICO: A.1216

EMPRESA SOLICITANTE: ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CNPJ: 02.433.631/0001-20

AUTORIZ/MS: 1037648 - EXPEDIENTE(S): 1552893/16-6 CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTOS: Sólidos não estéreis: Comprimidos; Comprimidos Revestidos

Handwritten notes: "Jawore", "Myralis", "9k", "280, 281, 282, 750", "761, 796", and a circled signature.

mauro marciau 009718  
 00513

APSEN

ISSN 1677-7042



# DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

## República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862

Suplemento ao Nº 111

Brasília - DF, segunda-feira, 12 de junho de 2017



SEÇÃO 1

### Sumário

Ministério da Saúde ..... 1

### Ministério da Saúde

#### AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 1.506, DE 8 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 3 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

#### ANEXO

Empresa: Anbioton Importadora Ltda. EPP CNPJ: 11.260.846/0001-87  
 Endereço: Rua Doze de Maio, 547 - Jardim Guimarães  
 Município: Guarulhos UF: SP CEP: 07056-120  
 Autorização de Funcionamento: 1.009.860-7 Expediente(s): 2546043/16-9 e 2546058/16-7  
 Autorização Especial: 1.23.643-4  
 Expediente(s): 0458563/12-1  
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Empresa: BSB Comércio de Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 05.777.772/0001-58  
 Endereço: Polo de Desenvolvimento Juscelino Kubistchek - Trecho 01 - Conjunto 10 Lote 20 - Santa Maria  
 Município: Brasília UF: DF CEP: 72549-550  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.279-2 Autorização Especial: 1.21.575-7  
 Expediente(s): 0688514/15-4  
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Empresa: F. Cardoso & Cia Ltda. CNPJ: 04.949.905/0001-63  
 Endereço: Avenida Almirante Barroso, 750 - Marco  
 Município: Belém UF: PA CEP: 66093-020  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.408-2 Autorização Especial: 1.11.880-2  
 Expediente(s): 2403795/16-8  
 Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

TABELA DE PREÇOS DE JORNAIS AVULSOS		
Páginas	Distrito Federal	Demais Estados
de 04 a 28	R\$ 0,50	R\$ 2,00
de 32 a 76	R\$ 0,90	R\$ 2,40
de 80 a 156	R\$ 1,90	R\$ 3,40
de 160 a 250	R\$ 2,50	R\$ 4,00
de 254 a 500	R\$ 5,00	R\$ 6,50

- Acima de 500 páginas = preço da tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,0170

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 1.507, DE 8 DE JUNHO DE 2017

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 47, IX e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61, 3 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Conceder 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.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

#### ANEXO

Empresa Fabricante: AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG  
 Endereço: Knollstrasse 67061 Ludwigshafen  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: AbbVie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 2546043/16-9 e 2546058/16-7  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.  
 Produtos esteréis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Alexion Pharma International Operations Unlimited Company  
 Endereço: College Business and Technology Park, Blanchardstown, Dublin 15  
 País: Irlanda  
 Empresa solicitante: Alexion Farmacêutica Brasil Importação e Distribuição de Produtos e Serviços de Administração de Vendas Ltda. CNPJ: 10.284.284/0001-49  
 Autorização de Funcionamento: 1.09.811-8 Expediente(s): 1660904/16-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Produtos esteréis: embalagem secundária.

Empresa: Apsen Farmacêutica S/A. CNPJ: 62.462.015/0001-29  
 Endereço: Rua La Paz N.º. 37/67, Santo Amaro  
 Município: São Paulo UF: SP CEP: 04755020  
 Autorização de Funcionamento: 1.00118-8 Expediente(s): 2410008/16-1, 2410024/16-2 e 2409959/16-3  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Sólidos não esteréis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.  
 Semissólidos não esteréis: cremes e pomadas.  
 Líquidos não esteréis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.  
 Produtos esteréis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).

Empresa: Athosfarma Indústria e Comércio de CNPJ: 18.747.650/0001-60  
 Embalagens Ltda.  
 Endereço: Rua Alberto Guizzo, 919 - Distrito Industrial João Nerezi  
 Município: Indaiatuba UF: SP CEP: 13347-402  
 Autorização de Funcionamento: 1.11.828-4 Expediente(s): 2570099/16-5, 2570122/16-3, 2570447/16-8, 2569830/16-3 e 2569742/16-1

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Sólidos não esteréis (embalagem primária): cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos revestidos e pastilhas.  
 Sólidos não esteréis: embalagem secundária.  
 Semissólidos não esteréis: embalagem secundária.  
 Líquidos não esteréis: embalagem secundária.  
 Produtos esteréis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH  
 Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach  
 País: Alemanha  
 Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4 Expediente(s): 2565526/16-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Sólidos não esteréis: cápsulas moles (granel).

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.  
 Endereço: Plot No. S-103 to S-105, S-107 to S-112 (Unit. No.V), Verna Industrial Estate, Verna-Goa  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 2399508/16-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Produtos esteréis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).

Empresa fabricante: Encube Ethicals Pvt. Ltd.  
 Endereço: Plot Nº C1, Madkaim Industrial Estate, Madkaim, Post Mardol Ponda Goa  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Ranbaxy Farmacêutica Ltda. CNPJ: 73.663.650/0001-90  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.352-8 Expediente(s): 1775864/16-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Semissólidos não esteréis: géis.

Empresa Fabricante: Farmaco Uruguayo S.A.  
 Endereço: Av. Damaso Antonio Larrañaga 4479 - Montevideo  
 País: Uruguai  
 Empresa Solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 06.283.144/0001-89  
 Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1 Expediente(s): 1185030/16-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Produtos esteréis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).

Empresa Fabricante: Guerbet  
 Endereço: 16-24 Rue Jean Chaptal, Aulnay-Sous-Bois 93600  
 País: França  
 Empresa solicitante: Guerbet Produtos Radiol6gicos Ltda. CNPJ: 42.180.406/0001-43  
 Autorização de Funcionamento: 1.04.980-1 Expediente(s): 0010914/17-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Produtos esteréis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: I.B.C. Instituto Biológico Contemporaneo S.A.  
 Endereço: Gral. Martín Rodríguez 4085, esquina Aconquija, Ituzaingó - Provincia de Buenos Aires  
 País: Argentina  
 Empresa solicitante: Laboratórios Libra do Brasil Ltda. CNPJ: 94.869.054/0001-31  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.069-1 Expediente(s): 336044/07-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.  
 Produtos esteréis: pós liofilizados.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017061200001

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

Jarbas  
 Apsen  
 460/535/655/726/770

mauro mauro 009719  
09514

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Catalent Germany Schorndorf GmbH	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Endereço: Steinbeisstrasse 1 und 2, 73614 Schorndorf	Expediente(s): 0838154/15-2
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda.	
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7	
Linhas de Produtos: 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 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 Fabricante: Aescia Farmacêutica GmbH	CNPJ: 64.711.509/0001-14
Endereço: Galtelstrasse 6, 08056 Zwickau	Expediente(s): 0722758/15-2
País: Alemanha	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: AndersonBrocon Incorporated	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109-2081	Expediente(s): 0648018/15-7
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda.	
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation	CNPJ: 02.513.899/0001-71
Endereço: 911 North Davis Avenue, Cleveland, Mississippi, 38732	Expediente(s): 1087194/15-2
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Grifols Brasil Ltda.	
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Geolab Indústria Farmacêutica S/A	CNPJ: 03.485.572/0001-04
Endereço: Via Primária 1B, Quadra 08-B, Lotes 01 a 08, DAJA	CEP: 75133-600
Município: Anápolis	UF: GO
Autorização de Funcionamento: 1.05.423-2	Expediente(s): 0670990/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não esteréis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: GP Grenzach Produktions GmbH	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Endereço: Emil-Barell-Strasse 7, D-79639, Grenzach-Wyhlen	Expediente(s): 0955103/14-5
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Janssen Biologics (Ireland)	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Endereço: Barnahely, Ringaskiddy, Co. Cork	Expediente(s): 0497331/15-3
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: daratumumabe, golimumabe, siltuximabe e ustekinumabe.	

Empresa Fabricante: Pharmathen International SA	CNPJ: 60.659.463/0001-91
Endereço: Industrial Park Sapas Rodopi Periferico, Block Nº 5/Rodopi, 69300	Expediente(s): 1089165/15-0
País: Grécia	
Empresa solicitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.	
Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Pharmathen International SA	CNPJ: 53.162.095/0001-06
Endereço: Industrial Park Sapas Rodopi Periferico, Block Nº 5/Rodopi, 69300	Expediente(s): 1089179/15-0
País: Grécia	
Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda.	
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Productos Científicos, S.A. de C.V.	CNPJ: 33.388.182/0001-79
Endereço: Nicolás San Juan No. 1046, Del Valle, Benito Juárez, Distrito Federal, C.P. 03100, Cidade do México	Expediente(s): 0750944/15-8
País: México	
Empresa solicitante: Produtos Farmacêuticos Millet Roux	
Autorização de Funcionamento: 1.00.397-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis hormonais (granul): suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Sanofi S.P.A.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Endereço: Località Valconello, 03012, Anagni (FR)	Expediente(s): 0712807/15-0
País: Itália	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	
Expediente(s): 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 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

EMPRESA: Ophthelmos S.A.	CNPJ: 61.129.409/0001-05
ENDERECO: Rua das Nhandiribas	CEP: 04349-030
N.º 471	BAIRRO: Jabaquara
MUNICÍPIO: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01724-7	
Processo(s): 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 preparação 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 (quadro 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 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

Empresa: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 44.734.671/0001-51
Endereço: Rodovia Ilhéus Litorânea, KM 14 s/n, Ponta Preta	CEP: 13970-970
Município: Ilhéus	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1	Expediente(s): 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 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).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016022200051

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.

José Carlos Magalhães da Silva Moutinho  
Cristália  
621



mauro mariani

009720

~~00515~~

OSORIO

Nº 161, segunda-feira, 22 de agosto de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

47



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.255, DE 19 DE AGOSTO 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: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0012-79
Endereço: Estrada do Bandeirantes, 2400, Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ CEP: 22775-104
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 1223605/16-5, 1223622/16-5, 1223307/16-2 e 1223587/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas.	
Sólidos não estéreis hormonais (embalagem primária e secundária): comprimidos.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: R2 Soluções em Radiofarmácia Ltda.	CNPJ: 09.240.065/0001-89
Endereço: Rua Provenzano, 171, Anchieta	
Município: Porto Alegre	UF: RS CEP: 90200-200
Autorização de Funcionamento: 1.08.108-4	Expediente(s): 1279408/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: Fludescioxiglicose (18F) - solução parenteral de pequeno volume com preparação asséptica	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.256, DE 19 DE AGOSTO 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: Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory.	
Endereço: 950, Hiroki, Ohaza, Misato-Machi, Kodama-Gun, Saitama-Ken.	
País: Japão	
Empresa solicitante: Eisai Laboratórios Ltda.	CNPJ: 08.416.362/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.07.310-4	Expediente(s): 1313266/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: CIS Bio International	
Endereço: Route Nationale 306, Saclay, BP 32, 91192, GIF-SUR-YVETTE	
País: França	
Empresa solicitante: Medstar Importação e Exportação Ltda.	CNPJ: 03.580.620/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.09.517-3	Expediente(s): 1138088/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: F. Hoffmann - La Roche Ltd.	
Endereço: Grenzacherstrasse 124, CH-4070, Basel	
País: Suíça	

Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1062621/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Fresenius Kabi Austria GmbH	
Endereço: Hafnerstrasse 36, 8055 Graz	
País: Áustria	
Empresa solicitante: Fresenius Kabi Brasil Ltda.	CNPJ: 49.324.221/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.00.041-0	Expediente(s): 1211136/16-8
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), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Herbarium Laboratório Botânico Ltda.	CNPJ: 78.950.011/0001-20
Endereço: Avenida Santos Dumont, 1100, Roca Grande	
Município: Colombo	UF: PR CEP: 83403-500
Autorização de Funcionamento: 1.01.860-6	Expediente(s): 1284120/16-0, 1284169/16-2 e 1284276/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária).	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções e xaropes.	

Empresa Fabricante: Laboratoires Galderma - Alby Sur Cheran	
Endereço: Zone Industrielle de Montdésir 74540, Alby sur Cheran	
País: França	
Empresa solicitante: Galderma Brasil Ltda.	CNPJ: 00.317.372/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.916-7	Expediente(s): 1296999/16-1 e 1297017/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: esmaltes, soluções e xampus.	
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.	

Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A.	CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9	Expediente(s): 1300892/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa: Laboratórios Osório de Moraes Ltda.	CNPJ: 19.791.813/0001-75
Endereço: Avenida Cardel Eugênio Pacelli, 2281, Cidade Industrial	
Município: Contagem	UF: MG CEP: 32210-001
Autorização de Funcionamento: 1.00.504-0	Expediente(s): 1314388/16-3, 1314524/16-0 e 1314513/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semissólidos não estéreis: pomadas e cremes.	
Líquidos não estéreis: soluções e xaropes.	

Empresa Fabricante: Lead Chemical Co., Ltd.	
Endereço: 77-3 Himata, Toyama-City, Toyama	
País: Japão	
Empresa solicitante: Laboratórios Bagó do Brasil S.A.	CNPJ: 04.748.181/0009-47
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 1319680/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: adesivos (granel e embalagem primária).	

Empresa Fabricante: Mylan Teoranta	
Endereço: Coill Rua, Inverin, Co. Galway	
País: Irlanda	
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda.	CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7	Expediente(s): 1061737/15-0

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016082200047

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 at the bottom of the page, including 'Osório' and '665'.

mauro marciano

009721

*[Handwritten signature]*



CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 500/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Mem. Cirúrgica Ltda CNPJ: 04.733.376/0001-66 Processo nº.: 25351.402360/2013-66 Expediente nº.: 0899988/13-1

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 501/2015 - Corca/Suali. Recorrente: A.D. Desenvolvimento Internacional Ltda - ME

CNPJ: 02.996.143/0001-20 Processo nº.: 25351.447653/2013-11 Expediente nº.: 0922436/13-0

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 527/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Bone Surgical Equipamentos Médicos Eireli CNPJ: 04.408.009/0001-97

Processo nº.: 25351.376806/2008-82 Expediente nº.: 0966817/13-9

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 520/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

CNPJ: 02.881.877/0001-64 Processo nº.: 25351.532671/2013-93 Expediente nº.: 0955370/13-2

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 522/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

CNPJ: 02.881.877/0001-64 Processo nº.: 25351.532635/2013-22 Expediente nº.: 0955346/13-0

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 523/2015 - Corca/Suali. Recorrente: Conexão Sistemas de Prótese Ltda.

CNPJ: 00.233.695/0001-51 Processo nº.: 25351.469587/2013-53 Expediente nº.: 1029139/13-3

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, DECLARAR A EXTINÇÃO DO recurso por Perda de objeto, acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 539/2015 - Corca/Suali.

Recorrente: Maximus Indústria e Comércio de Instrumentos Hospitalares e Odontológicos Ltda - ME CNPJ: 06.530.587/0001-20

Processo nº.: 25351.259861/2013-23 Expediente nº.: 0757420/13-7

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 489/2015 - Corca/Suali.

DESPACHOS DO DIRETOR-PRESIDENTE Em 3 de fevereiro de 2016

Nº 10 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 29 de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

ANEXO

Processo nº.: 25351.741241/2015-84 Agenda Regulatória 2015-2016: Não é tema da Agenda Assunto: Proposta de iniciativa para revogação da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 28 de maio de 2009, considerando comprovação de capacidade técnica para realização de estudos de resíduos. Área responsável: Gerência-Geral de Toxicologia - GGTOX Regime de Tramitação: Especial Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Júnior

Nº 11 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

ANEXO

Processo nº.: 25351.794438/2016-95 Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 40.4 Assunto: Proposta de Revisão do Regulamento Técnico que Trata do Controle Sanitário de Bens e Produtos Importados, RDC Nº 81/2008. Área responsável: Gerência-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados. Regime: Comum Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Jr.

Nº 12 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no D.O.U. de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

Processo nº.: 25351.519835/2014-21 Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 67.1 Assunto: Proposta de Iniciativa para reavaliação toxicológica do ingrediente ativo 2,4 diclorofenoacético (2,4-D). Área responsável: Gerência-Geral de Toxicologia. Regime de Tramitação: Comum Diretor Relator: Fernando Mendes Garcia Neto

RETIFICAÇÃO

No Aresto nº. 260, de 17 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial da União nº 179, de 18 de setembro de 2015, Seção 01 pag. 40.

Onde se lê: AUTUADO: BAYER S.A. PROCESSO: 25759.521628/2007-97 - AIS: 655588/07-8 - GGPAF/ ANVISA.

Não conhecer o recurso interposto por intemppestividade, mantendo a penalidade de multa no valor de R\$ 12.000,00 (Doze mil reais). Decisão, por unanimidade, em Reunião Ordinária Pública, ROP 019/2014 de 23/10/2014, ratificada em Circuito Deliberativo - CD 083/2015, em 04/03/2015.

Leia-se: AUTUADO: BAYER S.A. PROCESSO: 25759.521628/2007-97 - AIS: 655588/07-8 - GGPAF/ ANVISA.

Negar provimento ao recurso interposto, mantendo a penalidade de multa no valor de R\$ 12.000,00 (Doze mil reais). Decisão, por unanimidade, em Reunião Ordinária Pública, ROP 019/2014 de 23/10/2014, ratificada em Circuito Deliberativo - CD 083/2015, em 04/03/2015.

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 302, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa Fabricante: Eis Pharmaceuticals PLC, Endereço: Bökönvöldi út 118-120, Budapest, 1165, País: Hungria, Empresa solicitante: Laboratórios Servier do Brasil Ltda, CNPJ: 42.374.207/0001-76, Autorização de Funcionamento: L.01.278-7, Expediente(s): 0493424/15-5

Table with fields: Empresa: EMS S/A, CNPJ: 57.507.378/0003-65, Endereço: Rodovia Jomalista Francisco Aguirre Proença Km 08, Chácara Assav, Município: Hortolândia, UF: SP, CEP: 13186-901, Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1, Expediente(s): 0814446/15-0, 0815486/15-4, 0814443/15-5

Table with fields: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, grânulos, pastilhas, pós e pós efervescentes. Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, esmaltes, soluções, suspensões e xaropes.

Table with fields: Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A., CNPJ: 61.190.096/0008-69, Endereço: Rodovia Castelo Branco, nº 3.565, Km 35,6 - Itaquí, Município: Itapevi, UF: SP, CEP: 06696-000, Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8, Expediente(s): 01865346/13-1, 0789762/13-6, 0132826/15-3, 0132766/15-6, 0132816/15-6

Table with fields: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos, granulados, pastilhas e pós. Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, soluções aerosóis, suspensões e xaropes. Produtos Estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with fields: Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH, Endereço: Langes Feld 13, 31789 Hameln, País: Alemanha, Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda, CNPJ: 49.351.786/0001-80, Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9, Expediente(s): 0689522/15-1

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012016020400050

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: Jarbas, EMS/Nova Química, 729/781]*

09517  
f



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

ANEXO

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0019-48
Endereço: Avenida Hugo Fumagalli, 50, Cumbica	
Município: Guarulhos	UF: SP
CNPJ: 07220-080	CEP: 07220-080
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda.	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alayon, 441, Interlagos	
Município: São Paulo	UF: SP
CNPJ: 04302-000	CEP: 0732382/15-4, 0731641/15-1 e
Autorização de Funcionamento: 1.00.714-6	Expediente(s): 0731929/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: cromos, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun, Uttarakhand	
País: Índia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0041953/14-2 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 aseptica).	

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) 27893.	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp e 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, Panoli - 394116, Gujarat	
País: Índia	
Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 1143574/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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.	

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 AUDIOLÓGICOS LTDA 1.02833-1  
Aparelho Auditivo 25351.891461/2016-38  
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE  
FABRICANTE : Unitron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO. LTD. - VIETNÃ  
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNÃ  
DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : Unitron Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA  
Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell >  
Stride™ Pro IIC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC >  
Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 mini  
canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 CIC > Stride™ 600 full shell > Stride™ 600  
half shell > Stride™ 600 IIC > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 700 canal > Stride™  
700 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™ 700 half shell > Stride™ 700 IIC > Stride™  
700 mini canal > Stride™ 800 canal > Stride™ 800 CIC > Stride™ 800 full shell >  
800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal >  
CLASSE : II 10283310143  
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado

(\*) Publicado, em parte, por ter saído no DOU, Suplemento, nº 73, de 18-4-2016, pág. 61, com incorreção.

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.



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.430, 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 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: Empresa Fabricante: Abbott Laboratorios Argentina S.A. and Empresa solicitante: Abbott Laboratorios do Brasil Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Alza Corporation and Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmaceutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Cadila Healthcare Limited and Empresa solicitante: Abbott Laboratorios do Brasil Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH and Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Delpharm Lille SAS and Empresa solicitante: Bayer S.A. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Delpharm Reims and Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Quimica e Farmaceutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Facis Farmaceutica S.p.A. and Empresa solicitante: Antibioticos do Brasil Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Janssen Pharmaceutica NV and Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmaceutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C. and Empresa solicitante: Cristalia Produtos Quimicos Farmaceuticos Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C. and Empresa solicitante: Glenmark Farmaceutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Limited and Empresa solicitante: Schering-Plough Industria Farmaceutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Novartis Influenza Vaccines Marburg GmbH and Empresa solicitante: Novartis Biotecnologias S.A. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Nova Quimica Farmaceutica S/A and Empresa solicitante: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proenca KM 08, Chacara Assay. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Pathcon Inc. and Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmaceutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Pathcon Puerto Rico, Inc. and Empresa solicitante: Schering-Plough Industria Farmaceutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg and Empresa solicitante: Woth Industria Farmaceutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Pfizer Pharmaceuticals LLC and Empresa solicitante: Laboratorios Pfizer Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Pharmathon International S.A. and Empresa solicitante: Actavis Farmaceutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Procter & Gamble do Brasil S/A and Empresa solicitante: Rua Francisco Pereira Dutra, 2405, Galpão B, Estiva. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: R-Pharm Germany GmbH and Empresa solicitante: Woth Industria Farmaceutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited and Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Vifor S.A. and Empresa solicitante: Biogen Brasil Produtos Farmaceuticos Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016091200024

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page, including 'Jairton' and 'Nova Quimica'.

mauro mariani

009724

09510



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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Berlin Heart GmbH	CNPJ: 09.944.324/0001-88
Endereço: Wiesenweg 10, Berlin, 12247	
País: Alemanha	
Empresa Solitante: Maquet Cardiovascular do Brasil Indústria e Comércio Ltda.	CNPJ: 09.944.324/0001-88
Autorização de Funcionamento: 1.03.906-9	Expediente(s): 0771229/13-4
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.	

Empresa Fabricante: Berlin Heart GmbH	CNPJ: 65.890.170/0001-34
Endereço: Wiesenweg 10, Berlin, 12247	
País: Alemanha	
Empresa Solitante: Neurotech Comercial Ltda.	CNPJ: 65.890.170/0001-34
Autorização de Funcionamento: 8.00.144-4	Expediente(s): 1015180/12-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:	
Materiais de uso médico das classes III e 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.	

RESOLUÇÃO - RE 145, DE 15 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 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 786, de 28 de fevereiro de 2014, no Diário Oficial da União nº 43, de 05 de março de 2014, Seção 1, pág. 54 e em suplemento, págs. 76 e 77, conforme expediente 1129982/16-7.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: Cristália Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 44.734.671/0008-28
ENDERECO: Av Nossa Senhora da Assunção	
N.º: 574	BAIRRO: Burattini
MUNICÍPIO: São Paulo	UF: SP
CEP: 05359-001	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.298-1	
Autorização Especial n.º: 1.20.637-5	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Produtos estéreis: Soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e com preparação asséptica), ampulhas parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização final e com preparação asséptica) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização final).	
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 11 (incisos I e II), 19, 25, 61, 31º do art. 87, 197, 203, 204, 238, 258, inciso IV do § 3º do art. 283, 310, 317, 334, 343, 391, 490 e 565.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 146, DE 15 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016011800140

ANEXO

Empresa: Laboratórios B. Braun S/A.	CNPJ: 31.673.254/0001-02
Endereço: Avenida Eugenio Borges, nº 1092, Avenida Joaquina, N.º. 09, BAIRRO: Arsenal -	
Município: São Gonçalo	UF: RJ
CEP: 24751-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.085-3	Expediente(s): 0672705/15-1
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).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 147, DE 15 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 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: As Ervas Curam Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 79.634.572/0001-82
Endereço: Rua Fumica Weaver, 231, Campo Comprido	
Município: Curitiba	UF: PR
CEP: 81220-080	
Autorização de Funcionamento: 1.011.678-9	Expediente(s): 0417026/14-1 e 0417025/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas. Líquidos não estéreis: elixires, soluções e xaropes.	

Empresa: Bionatus Laboratório Botânico Ltda.	CNPJ: 68.032.192/0001-51
Endereço: Avenida Domingos Palavina, 1041, Jardim Mupunaimi	
Município: São José do Rio Preto	UF: SP
CEP: 15045-395	
Autorização de Funcionamento: 1.02.009-4	Expediente(s): 0142589/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.	

Empresa: Bistarma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 03.108.098/0003-55
Endereço: Avenida Iborari, 1.425, Bosque da Saúde	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 04135-001	
Autorização de Funcionamento: 1.04.896-0	Expediente(s): 0964417/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, cápsulas moles, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, granulados, granulados efervescentes, pastilhas, pds efervescentes e óvulos.	

Empresa Fabricante: Catalent Clinical Trials Supplies, LLC	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: 10245 Hickman Mills Drive, Kansas City, Missouri 64137	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0024219/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granul).	

Empresa Fabricante: Ever Pharma Jena GmbH	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Endereço: Otto-Schott-Str. 15, 07745, Jena, Thüringia	
País: Alemanha	
Empresa solitante: Merck S.A.	CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8	Expediente(s): 0977050/12-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (granul): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Genzyme Biosurgery	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Endereço: 1125 Pleasant View Terrace, Ridgefield, NJ 07657	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.132.950/0001-03

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

Janeiro

Bionatus

item 799

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

REVISORES DO PREÇO  
1/2 DE PREÇO  
REVISOR DE PREÇO

150 - N ENVIOS  
366 - " "  
493 - " "

Página: 1/2

009725

*[Handwritten signature]*

Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR  
Fornecedor: 1442 - Rinaldi & Cogo Ltda.

Data da Homologação:

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
1	04-06-2605	Acebroflilina 25 mg/5 ml - 120 ml xpe infantil ()	PRATI	FR	9.000,000	0,0000	2,5590	23.031,00	Venceu
270	04-06-4215	Ácido Tranexâmico 50 mg/ml - solução injetável - 5 ml ()	HIPOLABOR	FR	500,000	0,0000	2,0630	1.031,50	Venceu
48	04-06-1942	Amicacina 100 mg 2 ml inj. ()	HIPOLABOR	AMP	300,000	0,0000	0,7200	216,00	Venceu
76	04-06-1955	Atropina 0,50 mg 1 ml inj. ()	BLAUSIEGEL	AMP	560,000	0,0000	0,5550	310,80	Venceu
80	04-06-4278	Azitromicina 600 mg- suspensão oral + diluente ()	PRATI	FR	10.164,000	0,0000	4,5000	45.738,00	Venceu
86	04-06-2131	Benzilpenicilina potássica associada a penicilina procainada 100.000 UI + 300.000 UI - injetável ()	BLAUSIEGEL	AMP	300,000	0,0000	3,3000	990,00	Venceu
150	04-06-4318	Carbonato de cálcio 1250 mg (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) compr. ()	VITAMEDIC	UND	60.200,000	0,0000	0,0500	3.010,00	Venceu
167	04-06-1980	Cefalotina 1 g. c/ diluente inj. ()	AUROBINDO	UND	8.000,000	0,0000	1,2690	10.152,00	Venceu
191	04-06-1992	Cimefidina 200 mg compr. ()	PRATI	UND	36.000,000	0,0000	0,1040	3.744,00	Venceu
199	04-06-4354	Ciprofloxacino 2 mg/ml - solução injetável - 100 ml ()	ISOFARMA	BLSA	1.000,000	0,0000	20,5000	20.500,00	Venceu
200	04-06-4222	Ciprofloxacino 2 mg/ml - solução injetável - 200 ml ()	ISOFARMA	BLSA	500,000	0,0000	35,5000	17.750,00	Venceu
260	04-06-2197	Cloridrato de tetraciclina 500 mg cáps. ()	PRATI	UND	3.000,000	0,0000	0,1630	489,00	Venceu
310	04-06-4226	Dexpanterol 50 mg/g - 30 g - pomada ()	PRATI	BISN	280,000	0,0000	3,6250	1.015,00	Venceu
322	04-06-1854	Diclofenaco resinato 20 mg gotas ()	CIMED	FR	3.000,000	0,0000	2,1800	6.540,00	Venceu
366	04-06-1859	Eritromicina 125 mg/ 5 ml susp. ()	PRATI	FR	150,000	0,0000	4,3750	656,25	Venceu
405	04-06-4313	Fitomenadiona (Vitamina K) EV- 10MG/ML- 1ML ()	HIPOLABOR	AMP	700,000	0,0000	0,9800	686,00	Venceu
451	04-06-1869	Heparina sódica 5000 UI/ml 5 ml inj. ()	BLAUSIEGEL	AMP	500,000	0,0000	8,9000	4.450,00	Venceu
461	04-06-1876	Hidróxido de alumínio 100 ml susp. ()	IMECC	FR	3.500,000	0,0000	1,5490	5.421,50	Venceu
493	04-06-2657	Levofloxacino 500 mg - compr. ()	EMS	UND	26.000,000	0,0000	0,5890	15.314,00	Venceu
552	04-06-1871	Metronidazol + Nistatina + Cloreto de Benzalcônio - 40 gr. creme vaginal + aplicador ()	PRATI	BISN	600,000	0,0000	8,3600	5.016,00	Venceu
554	04-06-2103	Metronidazol 400 mg. compr. ()	TEUTO	UND	25.000,000	0,0000	0,3050	7.625,00	Venceu
615	04-06-2124	Paracetamol 200 mg 15ml gotas ()	FARMACE	FR	38.024,000	0,0000	0,5999	22.810,60	Venceu
629	04-06-2133	Pernanganato de potássio 100mg. compr. ()	FARMAX	UND	10.000,000	0,0000	0,0485	485,00	Venceu
672	04-06-2668	Protetor solar bloqueador FPS 30 (loção), indicada para pele normal a seca, ação hidratante propiciada por agentes como Vitamina E, Aloe Vera e Óleo de Jojoba, não sai na água, bloqueia 96,7% dos raios UVB, proteção imediata, 120 ml ()	FRANCEFARMA	FR	300,000	0,0000	7,4000	2.220,00	Venceu
697	04-06-2149	Salbutamol 2mg/5ml - 100 ml xarope ()	PRATI	FR	5.152,000	0,0000	0,9490	4.889,25	Venceu
736	04-06-2162	Sulfato ferroso 30 ml - gotas	HIPOLABOR	FR	1.680,000	0,0000	0,6130	1.029,84	Venceu

JMEC

461 - CBPFC só compr.

*[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.	Qtdde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR      Data da Homologação: Fornecedor: 1442 - Rinaldi & Cogo Ltda.									
780	✓	04-06-2683	Valsartana 80 mg- compr. ()	EMS ✓	UND	8,400,000	0,0000	2.310,00	Venceu
					Total do Fornecedor ----->	252.810,000		207.430,74	

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

009726

~~09521~~

*[Handwritten signature]*

009727  
 JMEC  
 00522  
 INABILITADO  
 465

461



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: pós liofilizados.	
Empresa Fabricante: Specifar S.A.	
Endereço: 1, 28 Octovriou str., Agia Varyara, 12351, Athens	
País: Grécia	
Empresa solicitante: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.	CNPJ: 05.161.069/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9	Expediente(s): 0103817/17-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Unichem Laboratories Limited	
Endereço: Village Bhatauli Kalan, Baddi, Distt. Solan, Himachal Pradesh	
País: Índia	
Empresa solicitante: Unichem Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.399.786/0001-85
Autorização de Funcionamento: 1.05.649-4	Expediente(s): 1999372/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos. Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.		CNPJ: 35.820.448/0126-57
Endereço: Avenida Comendador Antônio Loureiro Ramos, 540 - Distrito Industrial		
Município: Montes Claros	UF: MG	CEP: 39404-003
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0658793/15-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Gases medicinais: envase.		

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.		CNPJ: 35.820.448/0107-94
Endereço: Rua Albano Schmidt, 2850, Boa Vista		
Município: Joinville	UF: SC	CEP: 89206-001
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 0003800/15-8 e 2538017/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Gases medicinais. Líquidos criogênicos medicinais.		

Empresa: White Martins Gases Industriais do Nordeste Ltda.		CNPJ: 24.380.578/0029-80
Endereço: R. Benzeno, S/Nº, Polo Petroquímico		
Município: Camaçari	UF: BA	CEP: 42810-020
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-2	Expediente(s): 2187838/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos criogênicos medicinais.		

Empresa Fabricante: Zambon Switzerland Ltd	
Endereço: Via Industria 13, 6814 Cadempino	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente(s): 0021990/17-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis carbapenêmicos (granel): pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Zentiva South Africa (PTY) Ltd	
Endereço: 315 Wallloo Road, Wallloo - Pretoria 0186	
País: República da África do Sul	
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 2092390/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 552, 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 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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030600024

ANEXO

Empresa: Diproh Commercial Importadora e Exportadora Ltda.	CNPJ: 94.811.510/0001-92
Endereço: Rua Moron, 2854, Boqueirão	
Município: Passo Fundo	UF: RS
Autorização de Funcionamento: 1.11.951-8	Expediente(s): 1.11.952-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos	

Empresa: Mapemi-Brasil Materiais Médicos e Odontológicos Ltda.	CNPJ: 84.847.131/0001-35
Endereço: Avenida Pedro Teixeira, 2204, Conjunto Tropical, Dom Pedro I	
Município: Manaus	UF: AM
Autorização de Funcionamento: 1.05.491-7	Expediente(s): 1.21.301-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 553, 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 descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:  
 Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO.  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation	
Endereço: 65 Pitts Station Road, Marion, North Carolina (NC) 28752	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ: 49.351.786/0010-71
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 223106/04-9 (reconstituído pelo expediente 744812/14-1)
Linha(s): Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Fada Pharma S.A.	
Endereço: Tabaré 1641/69 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Colbrás Indústria e Comércio Ltda.	CNPJ: 00.413.925/0001-64
Autorização de Funcionamento: 1.03.265-4	Expediente(s): 242549/08-1
Linha: Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Fada Pharma S.A.	
Endereço: Tabaré 1641/69 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Laboratório Neo Química Comércio e In- dústria Ltda.	CNPJ: 29.785.870/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.00.465-6	Expediente(s): 563335/07-4
Linha: Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Janssen Ortho, LLC	
Endereço: Road no. 2, Km 45,6, Bo Campo Alegre, Manatí, Puerto Rico (PR) 00674	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica LI- da	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 1964428/16-1
Linha(s): Sólidos não estéreis hormonais Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005: não apresentação das revisões periódicas de produtos, conforme notificação de exigência nº 2033836/16-8.	

Empresa Fabricante: Kyowa Hakkō Kirin Co., Ltd	
Endereço: 1188 Shimotogari, Nagaizumi-cho, Sunto-gun, Shizuoka	
País: Japão	
Empresa Solicitante: Laboratórios Bagó do Brasil S/A	CNPJ: 04.748.181/0009-47
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 0282004/15-8
Linha(s): Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Pharmathen International AS	
Endereço: Industrial Park Sapes Rodopi Perifecture, Block nº 05, Rodopi, 69300.	
País: Grécia	
Empresa Solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8	Expediente(s): 0522230/15-3
Linha(s): Sólidos não estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 554, 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 dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, 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 of the page.*



09523



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

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

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 Líquidos não estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, and Produtos estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, and Líquidos não estéreis.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, Autorização de Funcionamento, and Líquidos não estéreis.

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA GERÊNCIA-GERAL DE REGULAMENTAÇÃO E BOAS PRÁTICAS REGULATÓRIAS

RESOLUÇÃO - RE Nº 561, DE 1º DE MARÇO DE 2017

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde de uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.387, de 8 de julho de 2016, aiado 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 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)

ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 1.03783-3 Fio de Sutura 25351.082537/2012-54 ÁCIDO POLIGLICÓLICO COM AGULHA TECHNOFIO SUPRA - FIO DE SUTURA FABRICANTE : ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL

AS47MR20, AS37MR20, AS57MR20, AS47MR25, AS37CR30, AS27CR30, AS07CR30, AS37MR25, AS27MR25, AS07MR25, AS37MR35, AS27MR35, AS07MR35, AS15CT20, AI47CT20, AI37CT20, AS37MT20, AS27MT20, AS27CT30, AS07CT30, AS27MT35, AS07MT35, AS17MT35, AS17MR35, AS37MR40, AS27MR40, AS07MR40, AS17MR40, AS29MR50, AS09MR50, AS19MR50, AS2LMR40, AS0LMR40, AS64QE06, AS74CE06, AS82CE06, AS83CE06, AS64QE08, AS54QE08, AS52QE08, ASX3ME05, ASXXQE06, AS17MT37, AS47MT40, AS47MR45, AI54CT16, AI64MT15, AI54MT15, AI44CT25, AI34CT16, AI64MT15, AI44CP13, AI44CP20, AI54CP16, AI64MP15, AI54MP15, AI44MP15, AI34CP25, AS74CR10, AS66CR13, AS67MR15, AS57MR15, AS47MR15, AS37MR15, AS37UR35, AS27UR35, AS07UR35, AS81CR06, AS27UR27, AS07UR27. CLASSE : IV 10378330025 8040 - MATERIAL - Alteração do nome comercial e/ou denominação do código/modelo comercial do produto em registro Fio de Sutura 25351.558248/2011-41 POLIGLACTINA COM AGULHA TECHNOFIO SUPRA - FIO DE SUTURA FABRICANTE : ACE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL

P144MP15 P134CP25 PG74CR10 PG66CR13 PG67MR15 PG57MR15 PG47MR15 PG37MR15 PG37UR35 PG27UR35 PG07UR35 PG81CR06 PG27UR27 PG07UR27 CLASSE : IV 10378330026 8040 - MATERIAL - Alteração do nome comercial e/ou denominação do código/modelo comercial do produto em registro

ADAPT PRODUTOS OFTALMOLÓGICOS LTDA 8.01920-1 Solucao Para Uso Oftalmologico 25351.565312/2009-88 BIO DECALIN FABRICANTE : BioTech Ophthalmics Pvt. LTD. - ÍNDIA CLASSE : II 80192010040 80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

ALIGN TECHNOLOGY DO BRASIL LTDA 8.01947-5 Aparelho Para Movimentacoes de Dentes 25351.001240/2012-21 ALINHADORES DENTÁRIOS REMOVÍVEIS FABRICANTE : ALIGN TECHNOLOGY, INC. - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA Invisalign Full Invisalign I7 Invisalign Lite Invisalign Retainers. Novo modelo: Invisalign Go. Invisalign Teen CLASSE : I 80194750002 80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A 1.03494-5 Selantes Para Fossulas/Fissuras 25351.711746/2008-59 DEFENSE CHROMA FABRICANTE : ANGELUS INDÚSTRIA DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS S/A - BRASIL

871 - DEFENSE-CHROMA® - Kit - Embalagem com 5 seringas de selante 2,5 g (matizado), 1 seringa de 3 g de Ácido Fosfórico, 6 pontas aplicadoras 872 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 1 seringa de selante 2,5 g (matizado) e 1 ponta aplicadora 873 - DEFENSE-CHROMA® - Mini Kit - Embalagem com 2 seringas de selante com 2,5 g (matizado) e 1 seringa de 3 g de Ácido Fosfórico. 874 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 2 seringas de selante com 2,5 g (matizado). 8710 - DEFENSE-CHROMA® - Kit - Embalagem com 5 seringas de selante 2,5 g (termocrômico), 1 seringa de 2,5 g de Ácido Fosfórico, 6 pontas aplicadoras e 6 coberturas para seringa. 8720 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 1 seringa de selante 2,5 g (termocrômico), 1 ponta aplicadora e 1 cobertura para seringa. 8730 - DEFENSE-CHROMA® - Kit - Embalagem com 5 seringas de selante 2,5 g (matizado), 1 seringa de 2,5 g de Ácido Fosfórico, 6 pontas aplicadoras e 6 coberturas para seringa. 8740 - DEFENSE-CHROMA® - Reposição - Embalagem com 1 seringa de selante de 2,5 g (matizado), 1 ponta aplicadora e 1 cobertura para seringa CLASSE : II 10349450059 80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

ASFER INDUSTRIA QUÍMICA LTDA 8.01179-2 Material P/Desinfeccao e Obstrucao Canal Radicular 25351.004609/2010-16 TRICRESOLFORMALINA FABRICANTE : ASFER INDUSTRIA QUÍMICA LTDA - BRASIL Tricresolformalina

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 Iic - 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 8004 - 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 COMERCIO 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 8Fr 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

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

RINALDI

003

f

Detalhe do Produto: ACEBROFILINA

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	ACEBROFILINA		
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES		
Registro	125680159		
Processo	25351.368763/2006-08		
Vencimento do Registro	03/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COP	XAROPE	3	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590039
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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
5 MG/ ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	4	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590047
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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	<b>Não Informado</b>
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

~~09525~~  
A

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COP	XAROPE	7	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590071
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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	<b>Não Informado</b>		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Janice

fel x

Ⓚ

Ⓚ

Ⓚ

~~09525~~

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	8	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590081
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda 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
10 MG/ ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	9	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590098
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial Institucional
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

09527

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ ML XPE CT FR PLAS OPC X 120 ML + COP	XAROPE	10	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590101
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ ML XPE CT FR PLAS OPC X 120 ML + COP	XAROPE	11	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590111
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	12	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590128
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED	XAROPE	1	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590012
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição 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
5 MG/ ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	2	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590020
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		

IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED	XAROPE	5	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590055
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	6	19/03/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590063
Princípio Ativo	ACEBROFILINA		



Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li></ul> <p><del>00531</del></p>
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) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

*Novio*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

27

Detalhe do Produto: ÁCIDO TRANEXÂMICO

~~09532~~  
1.01.343-0

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização
Nome Comercial	ÁCIDO TRANEXÂMICO	
Classe Terapêutica	ANTIFIBRINOLITICOS	
Registro	113430186	
Processo	25351.718604/2009-55	
Vencimento do Registro	04/2018	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 5ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	08/04/2013
Validade	24 meses	Registro	1134301860013
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD INC X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	08/04/2013
Validade	24 meses	Registro	1134301860021
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

2017-5-31

009738

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	INTRAVENOSO
IFA único	Sim
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~00533~~ *[Handwritten signature]*

Voltar

*Leandro*  
*[Handwritten initials]*  
*[Handwritten initials]*  
*[Handwritten initials]*  
*[Handwritten initials]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE AMICACINA

02534

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	SULFATO DE AMICACINA		
Classe Terapêutica	AMINOGLICOSIDEOS		
Registro	113430141		
Processo	25351.482726/2005-12		
Vencimento do Registro	12/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	11/12/2006
Validade	24 meses	Registro	1134301410018
Princípio Ativo	SULFATO DE AMICACINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> 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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	11/12/2006
Validade	24 meses	Registro	1134301410026
Princípio Ativo	SULFATO DE AMICACINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<del>00535</del>
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	
		<input type="button" value="Voltar"/>

Sauvies  
2.  
P  
P  
P

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATROPION

Nome da Empresa	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	Autorização	1.01.637-7
CNPJ	58.430.828/0001-60		
Nome Comercial	ATROPION		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTROINTESTINAIS		
Registro	116370088		
Processo	25351.325150/2013-24		
Vencimento do Registro	05/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	1	05/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1163700880011
Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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
0,5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETÁVEL	2	05/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1163700880021
Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		

07/11/2017

009742

~~09537~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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

Voltar

*Handwritten signatures and initials:*  
 - Large signature: *Vanice*  
 - Initials: *SP*, *PC*, *RP*, *RP*  
 - Markers: *\**, *\**

80

RINALDI 009743  
80

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AZITROMICINA

<b>Nome da Empresa</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Nome Comercial</b>	AZITROMICINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
<b>Registro</b>	125680185		
<b>Processo</b>	25351.235466/2007-50		
<b>Vencimento do Registro</b>	05/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + SER DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	5	26/05/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801850057
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 13,8 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSAO ORAL	6	26/05/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801850065
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA		



<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]	009744 \$
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<del>09539</del> \$
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
<b>Via de Administração</b>	ORAL	
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação</b>	Institucional Hospitalar Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>	
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + SER DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	7	26/05/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801850073
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		

Restrito a hospitais	Não Informado	009745 <i>[assinatura]</i>
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	<del>02510</del> <i>[assinatura]</i>
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 9,2 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSAO ORAL	8	26/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801850081
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + DIL FR PLAS OPC X 12 ML + SER DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	1	26/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801850014
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

*[assinatura]*

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	009716 <i>[assinatura]</i> <del>09541</del>
<b>Via de Administração</b>	ORAL	
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado	
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência</b>	Não	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 12 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSAO ORAL	2	26/05/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801850022
<b>Princípio Ativo</b>	AZITROMICINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

*[assinatura]*

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA 40 MG/ML PÓ SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + DIL FR PLAS OPC X 8 ML + SER DOSAD	PO PARA SUSPENSAO ORAL	3	26/05/2008 <del>00542</del>
Validade	24 meses	Registro	1256801850030
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [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) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO 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 40 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + 50 DIL FR PLAS OPC X 8 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSAO ORAL	4	26/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801850049
Princípio Ativo	AZITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [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) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	009778
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	<i>[Handwritten signature]</i>
Destinação	Comercial	<del>009543</del>
Restrito a hospitais	Não Informado	<i>[Handwritten signature]</i>
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
		<input type="button" value="Voltar"/>

*Janio* *[Handwritten signature]* *[Handwritten mark]*  
*[Handwritten mark]* *[Handwritten mark]* *[Handwritten mark]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

R. Mansi

86

Detalhe do Produto: PENKARON

<b>Nome da Empresa</b>	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	<del>03544</del>
<b>CNPJ</b>	58.430.828/0001-60	<b>Autorização</b> 01.637-7
<b>Nome Comercial</b>	PENKARON	
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO	
<b>Registro</b>	116370115	
<b>Processo</b>	25351.325066/2013-02	
<b>Vencimento do Registro</b>	05/2019	

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400000 U INJ CT 1 FA + DIL X 2 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	1	12/08/2013
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1163701150017
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400000 U INJ CX 50 FA + 50 DIL	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	2	12/08/2013
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1163701150025
<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	009750 4
Via de Administração	INTRAMUSCULAR	<del>00545</del> 4
IFA único	Não	
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400000 U INJ CX 100 FA + 100 DIL	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	3	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1163701150033
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO-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		
IFA único	Não		
Conservação	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400000 U INJ CX 100 FA	PO INJETAVEL	4	12/08/2013
Validade	24 meses	Registro	1163701150041

<b>Princípio Ativo</b>	BENZILPENICILINA PROCAÍNA BENZILPENICILINA POTÁSSICA	009751 <i>[assinatura]</i>
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li></ul>	<del>00546</del> <i>[assinatura]</i>
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>Blau Farmacêutica S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR	
<b>IFA único</b>	Não	
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado	
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência</b>	Não	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	

*Volvo*

*[assinatura]*

*[assinatura]*

*[assinatura]*

*[assinatura]*

*[assinatura]*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

167  
009752

Detalhe do Produto: CEFALOTINA SÓDICA

Nome da Empresa	AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA		
CNPJ	04.301.884/0001-75	Autorização	1.05.167-9
Nome Comercial	CEFALOTINA SÓDICA		
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS		
Registro	151670006		
Processo	25351.202377/2002-12		
Vencimento do Registro	03/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1G PÓ P/ SOL INJ CT FA VD INC + DIL AMP PLAS INC X 10 ML	*****	1	26/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1516700060018
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>AUROBINDO PHARMA LIMITED (ANDHRA PRADESH) - ÍNDIA</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1G PÓ P/ SOL INJ CT 50 FA VD INC + 50 DIL AMP PLAS INC X 10 ML (EMB HOSP)	*****	2	26/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1516700060026
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

009753

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1G PÓ P/ SOL INJ CT FA VD INC + DIL AMP PLAS INC X 5 ML	*****	3	26/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1516700060034
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>AUROBINDO PHARMA LIMITED (ANDHRA PRADESH) - ÍNDIA</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1G PÓ P/ SOL INJ CT 50 FA VD INC + 50 DIL AMP PLAS INC X 5 ML (EMB HOSP)	*****	4	26/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1516700060042
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>AUROBINDO PHARMA LIMITED (ANDHRA PRADESH) - ÍNDIA</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1G PÓ P/ SOL INJ CT 50 FA VD INC (EMB HOSP)	*****	5	26/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1516700060050
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>AUROBINDO PHARMA LIMITED (ANDHRA PRADESH) - ÍNDIA</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

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

~~00550~~

*José*  
*8*  
*9/c*  
*2*  
*P*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Cimetidina

09551

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização 1.02.568-5
Nome Comercial	Cimetidina	
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS	
Registro	125680186	
Processo	25351.257185/2007-58	
Vencimento do Registro	03/2018	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	24/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801860011
Princípio Ativo	CIMETIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição 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
200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	24/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801860028
Princípio Ativo	CIMETIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

~~00552~~

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	24/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801860036
Princípio Ativo	CIMETIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	24/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801860044

Princípio Ativo	CIMETIDINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	24/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801860052
Princípio Ativo	CIMETIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	24/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801860060 <del>02554</del>
Princípio Ativo	CIMETIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição 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
400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	24/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801860079
Princípio Ativo	CIMETIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		



Tarja	[sem dados cadastrados]	<del>09555</del> #
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	24/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801860087
Princípio Ativo	CIMETIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição 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
400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	24/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801860095
Princípio Ativo	CIMETIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	24/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801860109
Princípio Ativo	CIMETIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		
<input type="button" value="Voltar"/>			

199 e 200

RINALDI

199-200

009762

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CIPROBACTER

Nome da Empresa	ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA	Autorização	1.05170-8
CNPJ	02.281.006/0001-00		
Nome Comercial	CIPROBACTER		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	151700019		
Processo	25351.275120/2006-11		
Vencimento do Registro	04/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2MG/ML SOL INJ ENV AL BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	30/04/2007
Validade	24 meses	Registro	1517000190014
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2MG/ML SOL INJ ENV AL BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 200 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	30/04/2007
Validade	24 meses	Registro	1517000190022
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

2017-6-7

009763

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	
Restrito a hospitais	S
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ ENV AL BOLS FLEX PP TRANS SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	30/04/2007
Validade	24 meses	Registro	1517000190030
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

2017-6-7

009784

2 MG/ML SOL INJ ENV AL BOLS FLEX PP TRANS SIST FECH X 200 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	30/04/2007
Validade	24 meses	Registro	1517000190049
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

~~00559~~  
[Handwritten signature]

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2MG/ML SOL INJ 60 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML + 60 ENV AL	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	30/04/2007
Validade	24 meses	Registro	1517000190057
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> 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	Comercial		

[Handwritten signature: Joviano]  
[Handwritten initials: P, g, A]  
[Handwritten mark]

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2MG/ML SOL INJ 32 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 200 ML + 32 ENV AL	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	30/04/2007
Validade	24 meses	Registro	1517000190065
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BOLSA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - ENVELOPE DE ALUMINIO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> 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	Comercial		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

260

260

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TETRACICLINA			
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		<del>09581</del>
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	CLORIDRATO DE TETRACICLINA		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	125680171		
Processo	25351.486697/2006-49		
Vencimento do Registro	08/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 8	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801710018
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACICLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 12	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801710026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACICLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>CONSERVAR EM LOCAL FRESCO</p> <p>CONSERVAR EM LUGAR SECO</p> <p>PROTEGER DA LUZ</p>
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	<p>Institucional</p> <p>Comercial</p>
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	20/08/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801710034
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TETRACICLINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>CONSERVAR EM LOCAL FRESCO</p> <p>CONSERVAR EM LUGAR SECO</p> <p>PROTEGER DA LUZ</p>		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	<p>Institucional</p> <p>Comercial</p>		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		



Medicamento referência	Não	009758 <del>00593</del>
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801710042
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACICLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801710050
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACICLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	009769 <i>[assinatura]</i>
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	<del>00561</del> <i>[assinatura]</i>
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>	
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC)	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	20/08/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801710069
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TETRACICLINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Sim</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 84 (EMB FRAC)	CAPSULA GELATINOSA DURA	7 <i>[assinatura]</i>	20/08/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801710077 <i>[assinatura]</i>
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TETRACICLINA <i>[assinatura]</i>		

009770

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>CONSERVAR EM LOCAL FRESCO</p> <p>CONSERVAR EM LUGAR SECO</p> <p>PROTEGER DA LUZ</p>
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	<p>Institucional</p> <p>Comercial</p>
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Sim</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC)	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801710085
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACICLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	<p>CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)</p> <p>CONSERVAR EM LOCAL FRESCO</p> <p>CONSERVAR EM LUGAR SECO</p> <p>PROTEGER DA LUZ</p>		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	<p>Institucional</p> <p>Comercial</p>		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		

009771

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801710093
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACICLINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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	Sim		
<input type="button" value="Voltar"/>			

*Jaide*

*[Handwritten signatures and initials]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DEXPROTENOL

~~09567~~

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

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

*João*

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

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li></ul>	009773 <i>[Handwritten signature]</i>
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	<del>09568</del> <i>[Handwritten signature]</i>
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )	
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>	
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	
		<input type="button" value="Voltar"/>

*Saiane**[Handwritten mark]**[Handwritten marks]**[Handwritten mark]**[Handwritten mark]*

Rinaldi

322

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

322

009774

Detalhe do Produto: PROBENXIL

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	Comprimido Revestido	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"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 14 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/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"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	009775 <del>09570</del>
<b>Via de Administração</b>	TOPICO	
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 14 anos	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	N	
<b>Tarja</b>	Vermelha	
<b>Medicamento referência</b>	Não	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	12/09/1975
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100100031
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO POTÁSSICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 14 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG/ML SUS OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML	SUSPENSAO ORAL	4	12/09/1975



<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100100048
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO RESINATO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	PROBEXIL		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 14 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG/ML SUS OR CT 100 FR GOT PLAS OPC X 20 ML	SUSPENSAO ORAL	5	12/09/1975
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100100056
<b>Princípio Ativo</b>	DICLOFENACO RESINATO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 14 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		

009777

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1000	Comprimido Revestido	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"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 14 anos		
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	Comprimido Revestido	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"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	009778 <del>09573</del> F
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 14 anos	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	N	
Tarja	Vermelha	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/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"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> 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 14 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

*Joviana*

*F*  
*R*  
*g*  
*P*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ESKAVIT

~~08574~~  
R

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	ESKAVIT		
Classe Terapêutica	VITAMINA K SIMPLES OU EM ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro	113430129		
Processo	25351.000979/2006-61		
Vencimento do Registro	03/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	27/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1134301290012
Princípio Ativo	FITOMENADIONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	27/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1134301290020
Princípio Ativo	FITOMENADIONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

*João*

R

Ⓟ

Ⓟ

Ⓟ

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA
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	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	27/03/2006
Validade	24 meses	Registro	1134301290039
Princípio Ativo	FITOMENADIONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA		
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	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	27/03/2006
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301290047 <del>09578</del>
<b>Princípio Ativo</b>	FITOMENADIONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

*Lawson*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HEPAMAX-S

Nome da Empresa	BLAU FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Nome Comercial	HEPAMAX-S		
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES		
Registro	116370069		
Processo	25351.209378/2006-11		
Vencimento do Registro	11/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/ML SOL INJ CT C/ 1 FA VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	10/11/2008
Validade	24 meses	Registro	1163700690018
Princípio Ativo	heparina sódica suína		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - CHINA</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/ML SOL INJ CX C/ 25 FA VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	10/11/2008
Validade	24 meses	Registro	1163700690026
Princípio Ativo	heparina sódica suína		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		

009783

~~00573~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - CHINA</li> </ul>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/ML SOL INJ CX C/100 FA VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	10/11/2008
Validade	24 meses	Registro	1163700690034
Princípio Ativo	heparina sódica suína		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - CHINA</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/ML SOL INJ CT C/1 AMP VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	10/11/2008
Validade	24 meses	Registro	1163700690042



Princípio Ativo	heparina sódica suína
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - CHINA</li> </ul>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5000 UI/ML SOL INJ CX C/25 AMP VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	10/11/2008
Validade	24 meses	Registro	1163700690050
Princípio Ativo	heparina sódica suína		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - CHINA</li> </ul>		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b> 009785
5000 UI/ML SOL INJ CX C/100 AMP VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	10/11/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1163700690069 <del>09580</del>
<b>Princípio Ativo</b>	heparina sódica suína		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BLAU FARMACÊUTICA S.A. - COTIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co Ltd. - CHINA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

X

Jardine

F. G. P.

461

~~00581~~

RINALDI

461

Ministério da Saúde

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

Medicamentos de Notificação Simplificada

Detalhes de Medicamentos

009786

CNPJ : 08.055.340/0015-53

Razão Social: IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA

Categoria: BAIXO RISCO

Medicamento: SUSPENSÃO DE HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6%

#	Embalagem primária	Embalagem secundária	Volume/Qtd	Descrição da apresentação	Prazo de validade (meses)	Layout de Rotulagem
1	Frasco de plástico opaco	[Não informado]	[Não informado]	60 mg/ml sus or fr plas x 100 ml	24	<a href="#">Rotulagem Alumimec 100 ml .pdf</a>
	Local de Fabricação					
	<b>Empresa</b> 08055634000153 IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA		<b>Tipo do Local</b> Produção Própria		<b>Etapa de fabricação</b> Processo produtivo completo	

Voltar

*Jaide*

*[Handwritten signatures]*

552

RINALDI

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

009787

552

Detalhe do Produto: benzoilmetronidazol + nistatina + cloreto de benzalcônio

~~09582~~

<b>Nome da Empresa</b>	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA ✓		
<b>CNPJ</b>	73.856.593/0001-66	<b>Autorização</b>	1.02.568-5
<b>Nome Comercial</b>	benzoilmetronidazol + nistatina + cloreto de benzalcônio		
<b>Classe Terapêutica</b>	PRODUTOS GINECOLOGICOS TOPICOS		
<b>Registro</b>	125680162		
<b>Processo</b>	25351.382473/2006-69		
<b>Vencimento do Registro</b>	12/2022 ✓		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
62,5 MG/G + 25.000 UI/G + 1,25 MG/G CREM VAG CT BG AL X 40 G + 10 APLIC ✓	CREME VAGINAL	1	03/12/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801620019
<b>Princípio Ativo</b>	BENZOILMETRONIDAZOL NISTATINA CLORETO DE BENZALCÔNIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	VAGINAL		
<b>IFA Único</b>	Não		

554  
RINALDI

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HELMIZOL			
Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	HELMIZOL		
Classe Terapêutica	ANTIPARASITARIOS		
Registro	103700071		
Processo	25000.013839/88		
Vencimento do Registro	08/2021		

~~00583~~  
009788

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1037000710017
Princípio Ativo	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 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
40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + CP MED	SUSPENSAO ORAL	2	16/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1037000710025
Princípio Ativo	METRONIDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Janeiro  
R  
P

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto
<b>Destinação</b>	Hospitalar Institucional
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400.MG.COM.CT.BL.AL PLAS.INC.X.200(EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	16/10/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037000710134
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim		

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

615

4

615

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Paracetamol

09585

Nome da Empresa	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA		
CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01/085-1
Nome Comercial	Paracetamol		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Registro	110850034		
Processo	25351.485060/2005-54		
Vencimento do Registro	06/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	12/06/2006
Validade	24 meses	Registro	1108500340010
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	12/06/2006
Validade	24 meses	Registro	1108500340029
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Sem Tarja
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	3	12/06/2006
Validade	24 meses	Registro	1108500340037
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	4	12/06/2006
Validade	24 meses	Registro	1108500340045
Princípio Ativo	PARACETAMOL		



Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Sem Tarja
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~09587~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	5	12/06/2006
Validade	24 meses	Registro	1108500340053
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Juana

JP

9/E

②

④

⑤

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			

200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	12/06/2006	009793 JK
Validade	24 meses	Registro	1108500340061	
Princípio Ativo	PARACETAMOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Sem Tarja			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	7	12/06/2006
Validade	24 meses	Registro	1108500340071
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		

Joviano  
 JK  
 9/c  
 P

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~02589~~

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	12/06/2006
Validade	24 meses	Registro	1108500340088
Princípio Ativo	PARACETAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

*Jaime*

*[Handwritten signatures and initials]*

629

009795  
RINALDI  
629

Ministério da Saúde



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

Medicamentos de Notificação Simplificada



CNPJ 02.501.970/0010-02

Razão Social PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.

Categoria Baixo Risco

~~09590~~

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SÓLIDO	PERMANGANATO DE POTÁSSIO (COMPRIMIDOS DE 100 MG))	PERMANGANATO DE POTÁSSIO	27/12/2016	27/12/2021	<a href="#">Consultar</a>	Ativo

CNPJ 04.656.530/0017-79

Razão Social MARIOL INDUSTRIAL LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SÓLIDO	PERMANGANATO DE POTÁSSIO (COMPRIMIDOS DE 100 MG))	PERMASSIM	24/09/2015	24/09/2020	<a href="#">Consultar</a>	Ativo

CNPJ 21.759.580/0018-88

Razão Social DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA

Categoria Baixo Risco

Linha de Produção	Descrição	Nome do Medicamento	Data de notificação	Vencimento da Notificação	Detalhes	Situação
SÓLIDO	PERMANGANATO DE POTÁSSIO (COMPRIMIDOS DE 100 MG))	PERMANGANATO DE POTÁSSIO COMPRIMIDO	24/03/2016	24/03/2021	<a href="#">Consultar</a>	Ativo

[Voltar](#)

*União*

*H.*

*R*

*g/k*

*Ⓢ*

*Ⓣ*

672

009796  
RINALDI  
672

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MOPH COSMÉTICOS INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA		<del>00591</del>
CNPJ	09.055.466/0001-69	Autorização	2047474
Produto	SKIN BODY PROTETOR SOLAR FPS 30		
Categoria	PROTETOR SOLAR		
Processo	25351.733544/2009-08		
Vencimento do Registro	01/02/2020		
Publicação do Registro	01/02/2010		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	FRASCO DE PLASTICO - Primária	247470014.001-8	Não se aplica para essa categoria
Q 2	BOMBONA PLASTICA - Primária		Não se aplica para essa categoria
Q 3	BISNAGA DE PLASTICO - Primária		Não se aplica para essa categoria

## Petições

Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 292786/10-1		2816892010	239 - Inclusão de Acondicionamento Para Produto Grau 2	Anuído
Q 0567283/12-0		5392202012	289 - Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2	Anuído
Q 0567295/12-3		5198532012	290 - Mudança de Nome de Produto Grau 2	Anuído
Q 0662697/15-1	11/01/2016	5972452015	289 - Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2	Publicado deferimento

*Volúvio*

*2/6*

*2*

*2*

*2*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

697

Detalhe do Produto: SULFATO DE SALBUTAMOL

~~00502~~  
7.02.568-5

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	7.02.568-5
Nome Comercial	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES		
Registro	125680030		
Processo	25351.016085/01-25		
Vencimento do Registro	06/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,48MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 100ML + CP MED	XAROPE	16	28/06/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800300169
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM 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
0,48MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 120ML + CP MED	XAROPE	17	28/06/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800300177
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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	<b>Não Informado</b>
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,48MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100ML + 50 COP MED	XAROPE	18	28/06/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800300185
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	<b>Não</b>		

<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,48MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 120ML + 50 COP MED	XAROPE	19	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300193
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	1	28/06/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256800300010
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO DE SALBUTAMOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		



736

RINALDI  
736

009800

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FERSIL

~~09505~~  
✍

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	FERSIL		
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS SIMPLES		
Registro	113430039		
Processo	25001.000559/87		
Vencimento do Registro	09/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SOLUÇÃO ORAL	6	10/09/1990
Validade	24 meses	Registro	1134300390064
Princípio Ativo	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Jouneiro ✍

✍

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	7	10/09/1990
Validade	24 meses	Registro	1134300390072
Princípio Ativo	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA</li> </ul>		

✍  
✍  
✍

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - 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	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG DRG CT FR VD AMB X 50	DRAGEA SIMPLES	1	10/09/1990
Validade	24 meses	Registro	1134300390013
Princípio Ativo	SULFATO FERROSO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
33 MG/ML XPE CX FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	2	10/09/1990
Validade	24 meses	Registro	1134300390021

Princípio Ativo	SULFATO FERROSO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG DRG CT 20 FR VD AMB X 50 (EMB HOSP)	DRAGEA SIMPLES	3	10/09/1990
Validade	24 meses	Registro	1134300390031
Princípio Ativo	SULFATO FERROSO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG DRG CX 50 BL AL PVC X 20 (EMB HOSP)	DRAGEA SIMPLES	4	10/09/1990
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134300390048
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO FERROSO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG DRG CT 25 BL AL PVC X 20	DRAGEA SIMPLES	5	10/09/1990
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134300390056
<b>Princípio Ativo</b>	SULFATO FERROSO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		

Tarja	[sem dados cadastrados]	<i>[Handwritten signature]</i>
Medicamento referência	Não	<del>00599</del>
Apresentação fracionada	Não	<i>[Handwritten signature]</i>
		<input type="button" value="Voltar"/>

*José*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten marks and signatures]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VALSARTANA

Nome da Empresa	EMS S/A ✓		
CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Nome Comercial	VALSARTANA ✓		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro	102351012		
Processo	25351.160931/2010-06		
Vencimento do Registro	12/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL AL X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	27/12/2010
Validade	24 meses	Registro	1023510120207
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	27/12/2010
Validade	24 meses	Registro	1023510120215
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	22	27/12/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1023510120223
<b>Princípio Ativo</b>	VALSARTANA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS)</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL AL X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	27/12/2010
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1023510120231
<b>Princípio Ativo</b>	VALSARTANA		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL AL X 120	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	27/12/2010
Validade	24 meses	Registro	1023510120241
Princípio Ativo	VALSARTANA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO (210X100 MICRAS)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		



J, 80, 191, 260, 310 e 697  
352  
TRAP

RINALDI

009808



Empresa Fabricante: Bluepharma Indústria Farmacêutica S.A.  
Endereço: S. Martinha 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  
Insunos farmacêuticos ativos biológicos: abatacepte.

Empresa Fabricante: Cyndea Pharma S.L.  
Endereço: Polígono Industrial Emiliano Revilla Sanz, Avda de Agreda, 31, Olvega 42110, Soria  
País: Espanha  
Empresa solicitante: Desins 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 hormonais: cápsulas moles.

Empresa: Droxter Indústria, Comércio e Participações Ltda.  
Endereço: Rua Viário Taques Bittencourt, 258, Santo Amaro  
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04755-660  
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: InClone Systems LLC  
Endereço: 33 InClone Drive JB50, Branchburg, NJ 08876  
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  
Insunos farmacêuticos ativos biológicos: ramucirumab e necitumab.

Empresa Fabricante: Laboratoires Stemp NV  
Endereço: Scheutlaan 46-50, B-1070, Brussels  
País: Bélgica  
Empresa solicitante: Opom 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 Ledn Farma S.A.  
Endereço: Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina, S/N - Villaluque - 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-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Rindlen-Württemberg  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Hoel do Brasil Biomedica 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 N.º G-17/1, MIDC, Tarapur, Boisar, Thane 401506 Maharashtra State  
País: Índia  
Empresa solicitante: Laboratório Químico Farmacêutico Berkano 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- Viramgang, Suchana - 382 150, Dist. Ahmedabad (Rural),  
País: Índia  
Empresa solicitante: FBM Indústria Farmacêutica Lt. CNPJ: 02.060.549/0001-05  
Autorização de Funcionamento: 1.06.493-1 Expediente(s): 051873/14-3  
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: Patheon Inc.  
Endereço: 2100 Symtex 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: Phati (Distribuidora de Cil) Ltda.  
Endereço: Rua Mitsugoro Tanaka, 145 - Centro Industrial Nilton Arruda  
Município: Toledo UF: PR CEP: 85903-630  
Autorização de Funcionamento: 1.02.568-5 Expediente(s): 0839549/15-7, 0825758/15-2 e 0825772/15-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
Sólidos não estéreis: cápsulas comprimidos, comprimidos revestidos, grânulos e pós; Sólidos não estéreis: pólenes; cápsulas, comprimidos e pós; Semisólidos não estéreis: cremas, géis e pomadas; Líquidos não estéreis: colutorios, elixíres, emulsões, soluções, suspensões, xampus e loções.

Empresa Fabricante: Sandoz Private Limited  
Endereço: Plot nº: S-A/2, 8-B, TTC Industrial Area, Kalve 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 Personal Ltda. CNPJ: 38.756.680/0001-40  
Autorização de Funcionamento: 1.11.913-7 Expediente(s): 1113610/14-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
Produtos estéreis hormonais: implantes (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Stallergenes S.A.  
Endereço: 6 rue Alexis de Tocqueville, 92160, Antony  
País: França  
Empresa solicitante: Novogen- Impartição 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  
Insunos farmacêuticos ativos biológicos: extratos alergênicos.  
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).  
Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa Fabricante: Ukraine PJSC Indar  
Endereço: 5 Zruchuvnina Str - Kiev  
País: Ucrânia  
Empresa solicitante: Fundação Oswaldo Cruz - Fio-cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (Famanguinhos) CNPJ: 33.781.055/0001-35  
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3 Expediente(s): 1104049/14-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
Insunos 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: Dindene UF: SP 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: oxigênio.

Empresa Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation, a subsidiary of Pfizer Inc.  
Endereço: 401 North Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965  
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): 067232/15-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos  
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Zyds Hospira Oncology Private Limited  
Endereço: Plot nº 3, Pharmed - 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): 073121/15-3  
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 Regulamento Interno da Anvisa, aprovados 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

Juniore  
9/15  
P

27, 48, 405, ~~736~~ 736

HIPOLABOR

RINAUS

009809

00601



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 Calixtopólis		
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:		
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: 00.331.788/0060-79	
Endereço: Avenida Thiago Antunes Teixeira, 14/15 - Bela Vista		
Município: Palhoca	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 estereis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estereis hormonais: cápsulas.	
Sólidos não estereis: 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 estereis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bippo GmbH	
Endereço: Robert-Gervig-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 estereis: 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/atuacao/atuacao.html>, pelo código 10102016072500044

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 estereis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Emcare Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hiniwadi, 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 estereis 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 estereis: 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 estereis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoires Chiméneau - 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 estereis 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 estereis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.		
Semissólidos não estereis: cremes, géis e pomadas.		
Líquidos não estereis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.		

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited	
Endereço: Kothur, Mahaboobnagar District, Telangana	
Pais: Índia	
Empresa solicitante: Natcofarma 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 estereis 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 instituiu a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

009810

~~09605~~



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.985, 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 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

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.

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: 1.01.300-3. Expediente(s): 1218205/16-2.

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.

Empresa Fabricante: UCB Farmchim SA. Endereço: Z.I. du Planchy, Chemin de Croix Blanche 10, 1630 Bulle. País: Suíça. Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46. Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0. Expediente(s): 1185084/16-1.

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.

Empresa: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 09.211.936/0001-37. 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.

Empresa: Hipolabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10. Endereço: Rodovia BR 262, Km 11, Paragominas. Município: Sabará. UF: MG. CEP: 34735-010. Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0. Expediente(s): 1181362/16-8, 1180817/16-9, 1180870/16-5 e 1180831/16-4.

Empresa: Germed Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.992.062/0001-65. Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assav. Município: Hortolândia. UF: SP. CEP: 13186-901. Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3. Expediente(s): 0814427/15-3.

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

Empresa Fabricante: Osmopharm SA. Endereço: Via Ale Formaci, 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.

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: 1.00.553-1. Expediente(s): 0041567/14-7.

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 dos 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.

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.

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

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page, including the word 'Janssen' and various initials.

RINALDI  
BLAU  
009811  
~~02603~~

76,86,451



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 Arnaud, 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 nº 402, 83870 - Signes  
País: França  
Empresa solicitante: Beaufour Ipsen Farmacêutica Ltda CNPJ: 07.718.721/0001-80  
Autorização de Funcionamento: 1.06.977-3  
Expediente(s): 0658810/15-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC  
Endereço: 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 Chénot, Parc d'Activité du Chénot - 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, 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, Quinbulapur 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 Comércio de Medicamentos Ltda CNPJ: 07.886.202/0001-21  
EPP  
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.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



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: Blair 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	
Pais: 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	
Pais: 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 nº 402, 83870 - Signes	
Pais: 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	
Pais: 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 Chénot, Parc d'Activité du Chénot - 56380 Beignon	
Pais: 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	
Pais: 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 Regulamento Interno da ANVISA, aprovados 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, Quhbullapur Mandal, R. R. District, Hyderabad-500 043, Andhra Pradesh	
Pais: 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 Regulamento Interno da ANVISA, aprovados 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 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 nº: 1.07425-2		
Autorização Especial nº: 1.22533-7		
Expediente nº: 388432/10-3		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:		
Medicamentos:		

*Janeiro*

*[Handwritten signatures and initials]*

009812

~~09607~~

*[Handwritten initials]*

AUROBINDO

RINALDI  
08613

167



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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa Fabricante: Laboratorio y Herboristeria Santa Margarita S.A.
Endereço: Ruta 1, Mecl. Francisco Solano López, Km 197,5 San Juan Bautista, Misiones
Pais: Paraguai
Empresa solicitante: Té Guaraní do Brasil Ltda. CNPJ: 04.259.723/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.05.208-0 Expediente(s): 1460071/16-4
Linhas(s): Sólidos não estéreis
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 13/2013; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Produtos Tradicionais Fitoterápicos em relação aos artigos: 12 (incisos II e IV do § 3º), 14, 15, 16, 18, 24, 46, 48 (§ 2º), 52, 63, 64, 65, 81, 92, 96, 100, 102, 105, 107 (inciso III do parágrafo único), 109 (parágrafo único), 123, 130, 132, 143 (§ 2º), 144, 148 (§ 2º), 152, 161, 163 (incisos V e VI), 174 (inciso III), 189, 197, 213, 231 (inciso III), 233 e 242 (parágrafo único).

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.428, DE 21 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

ANEXO

Empresa Fabricante: Acino AG
Endereço: Am Windfeld 27 und 35, 83714 Miesbach
Pais: Alemanha
Empresa solicitante: Medlev Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7 Expediente(s): 0822648/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: adesivos

Empresa Fabricante: Asofarma SAIvC
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): 2729270/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos (granel e embalagem primária); soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited Unit IV
Endereço: Plot No 4, 34 to 48, EPID, AICC, IDA, Pashamylaram, Patancheru Mandal, Medak District, Telangana
Pais: Índia
Empresa solicitante: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 04.301.884/0001-75
Autorização de Funcionamento: 1.05.167-9 Expediente(s): 0497399/15-2 e 0672159/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC
Endereço: 1100 Enterprise Drive, Winchester, Kentucky (KY) 40391.
Pais: 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): 2303293/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Inc.
Endereço: 7333 Mississauga Road, Mississauga, Ontario - L5N 6L4.
Pais: Canadá
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1950753/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).

Empresa Fabricante: Gutis Ltda
Endereço: San José, Pavas, de las oficinas Administrativas de Pizza Hut, 200 metros este, zona Industrial de Pavas.
Pais: Costa Rica
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): 1544188/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.

Empresa: Instituto Butantan
CNPJ: 61.821.344/0001-56
Endereço: Avenida Vital Brazil, 1500, Butantã
Município: São Paulo UF: SP CEP: 05503-900
Autorização de Funcionamento: 1.02.234-0 Expediente(s): 1916400/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos; grânulos monovalentes da vacina influenza (fragmentada, inativada) tipo A/H1N1, tipo A/H3N2 e tipo B.

Empresa Fabricante: IPR Pharmaceuticals, Inc.
Endereço: Slate Road nº 188, lot 17, San Isidro Industrial Park, Canóvanas, Puerto Rico (PR) 00729
Pais: 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): 1397609/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Laboratorio Elea S.A.C.I.F. v.A.
Endereço: Sanabria nº. 2353 (Código Postal C1417AZE), Ciudad Autónoma de Buenos Aires.
Pais: Argentina
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 2282625/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: supositórios.

Empresa Fabricante: Kamada Ltd.
Endereço: Kibbutz Beit Kama, M.P. Negev 85325
Pais: Israel
Empresa solicitante: Panamerican Medical Supply Suprimentos Médicos Ltda. CNPJ: 01.329.816/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.03.136-9 Expediente(s): 2286690/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.
Endereço: Palma 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.
Pais: Argentina
Empresa solicitante: Nutriex Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos e Farmoquímicos Ltda. CNPJ: 06.172.459/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.07.466-4 Expediente(s): 2030618/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Specialty Formulation Facility)
Endereço: 19A Plot nº 284-B/1 Bommasandra-Jigani link Road, Industrial Area, Anekal Taluk, Bangalore - 560 105
Pais: Índia
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente(s): 2481278/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Patheon Italia S.p.A.
Endereço: Viale G.B. Stucchi, 110-20900 Monza (MB).
Pais: Itália
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6 Expediente(s): 2123851/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós liofilizados (granel).

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

199 e 200

J. S. Soares 009814

R. N. N. 03609



Nº 121, segunda-feira, 27 de junho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

39

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Table with company information for Famar L'Aigle: Endereço: Zone industrielle nº 01, Route de Crulai 61303, L'Aigle; País: França; Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda; Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1

Table with company information for White Martins Gases Industriais Ltda: Endereço: Zona Rural - Fazenda São Bento, Distrito Barra Feliz; Município: Santa Bárbara; Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.658, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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 46, de 22 de outubro de 2015;

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.421, de 11 de dezembro de 2015, no Diário Oficial da União nº 238, de 14 de dezembro de 2015, Seção 1, pág. 72 e em Suplemento da Seção 1, pág. 131, conforme expediente nº 1721213/16-8.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Table with company information for Biosintética Farmacêutica Ltda: Endereço: Avenida das Nações Unidas - 22428; Município: Jardim Jurubatuba; Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.661, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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 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 information for Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda: Endereço: Via Principal 06E, Quadra 9, Módulos 12/15, Daia; Município: Anápolis; Autorização de Funcionamento: 1.05.167-9

Table with company information for B. Braun Melsungen AG: País: Alemanha; Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S/A; Autorização de Funcionamento: 1.00.085-3

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016062700039

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos Estéreis: emulsão parenteral de pequeno volume com esterilização terminal.

Table with company information for Difluca - Chemobrás Química e Farmacêutica Ltda: Endereço: Rua Golês N.º 1232, Quinto Bocado; Município: Rio de Janeiro; Autorização de Funcionamento: 1.00.430-4

Table with company information for Isofarma Indústria Farmacêutica Ltda: Endereço: Rua Manoel Mangueira N.º 5000, Precabura; Município: Eusébio; Autorização de Funcionamento: 1.05170-8

Table with company information for Neolpharma, Inc: País: Porto Rico; Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda; Autorização de Funcionamento: 1.02110-1

Table with company information for Sercap Comércio e Indústria Ltda: Endereço: Avenida Berna N.º 193/207 - Vila Friburgo; Município: São Paulo; Autorização de Funcionamento: 1.00.109-7

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.662, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Table with company information for Comercial Costa Gomes Ltda: Endereço: Rua Pará 9 - Térreo, Bairro Jardim América; Município: Cariacica; Autorização de Funcionamento: 8.02.331-2

Table with company information for Imagem Sistemas Médicos Ltda: Endereço: Avenida Jurua N.º 105, Galpão 09. 10 e 11, Bairro Alphaville; Município: Barueri; Autorização de Funcionamento: 8.00.688-4

Table with company information for Nipro Medical Ltda: Endereço: Avenida Nipro N.º 451, Bairro Região Norte; Município: Sorocaba; Autorização de Funcionamento: 1.03.248-6

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.663, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 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 46, de 22 de outubro de 2015;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO
ANEXO

Table with company information for Alpha Omega Services, Inc: Endereço: 9156 Rose Street - Bellflower - California - 90706; País: Estados Unidos da América; Empresa Solicitante: Vianan Medical Systems Brasil Ltda

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

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

CIMED  
Rinardi

09810  
23



322

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: MACÉIO  
UF: 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 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 ELDRADO  
MUNICÍPIO: PALHOÇA  
UF: 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 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 Rioquímica 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 Brainferma Indústria Química e Farmacêutica S/A, including CNPJ, address, and authorization information.

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

Table with company details for Cimed 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 Cearense Ltda, including CNPJ, address, and authorization information.

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

Table with company details for Takoda 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 Biopharma S.A, including CNPJ, address, and authorization information.

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.



594

Tento

Rovani

009816  
00981

ef



EMPRESA: MF MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA - ME ENDEREÇO: ALAMEDA CENTRAL SN CONJ BK 47 LOJA 103/104 BAIRRO: NÚCLEO HABITACIONAL CEP: 72860121 - NOVO GAMA/GO CNPJ: 11.025.584/0001-76 PROCESSO: 25351.730630/2013-86  
AUTORIZ/MIS: 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/MIS: 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/MIS: 7.32623-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL  
EMPRESA: EL ACHKAR, EL ACHKAR & POOL LTDA - ME ENDEREÇO: rua xv de novembro, 99 BAIRRO: centro CEP: 84240000 - PIRAÍ DO SUL/PR CNPJ: 09.354.351/0001-75 PROCESSO: 25351.374475/2014-94  
AUTORIZ/MIS: 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 1 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: DROGARIA M&G LTDA ME ENDEREÇO: RUA 16 QD 02 LT 09 LJ 02 BAIRRO: JARDIM ORIENTE CEP: 72870257 - VALPARAÍSO DE GOIÁS/GO CNPJ: 10.643.578/0001-10 PROCESSO: 25351.478514/2010-06

RESOLUÇÃO - RE Nº 895, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 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) and Value. Includes company details for Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP.

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Uf, CEP, Autorização de Funcionamento) and Value. Includes company details for Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016041100035

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: FARMACIA PLANALTO LTDA ME ENDEREÇO: r joao pedro ribeiro, Nº 452 BAIRRO: planalto CEP: 55920000 - ITAMBÉ/PE CNPJ: 07.055.390/0001-46 PROCESSO: 25351.138217/2015-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: MARCIA MIDORI MATSURA IBIUNA ME ENDEREÇO: RUA MONSENHOR CINTRA BAIRRO: CENTRO CEP: 18150000 - IBIÚNA/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 ilegal 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: FARMACIA MANFRON LTDA ENDEREÇO: RUA RUI BARBOSA, 02 BAIRRO: CENTRO CEP: 84460000 - IVAÍ/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 1 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, 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/MIS: 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 1 da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, 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/MIS: 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/MIS: 1.34250-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

Table with 1 column: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Products: esteréis carbapenêmicos; pós (com preparação asséptica); esteréis cefalosporínicos; pós (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, Uf, CEP, Autorização de Funcionamento) and Value. Includes details for Tentu Brasileiro S.A.

Table with 1 column: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Products: sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos; líquidos não esteréis: penicilínicos; cápsulas, comprimidos e pós; sólidos não esteréis: cefalosporínicos; comprimidos e pós; semissólidos não esteréis: cremes, géis e pomadas; líquidos não esteréis: elixíres, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes; produtos esteréis: pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica); produtos esteréis: penicilínicos; pós (com esterilização terminal); pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados; produtos esteréis: cefalosporínicos; pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem preconizados 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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

009817

FARMACE  
RINALDI 09012

619



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

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

CNPJ: 21.798.065/0001-02  
PROCESSO: 25351.235463/2015-73 AUTORIZ/MO: 1.14143.6  
ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO  
IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

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

CNPJ: 14.115.388/0001-80  
PROCESSO: 25351.255053/2013-94 AUTORIZ/MO: 1.23483.1  
ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO  
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

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

CNPJ: 12.252.118/0001-96  
PROCESSO: 25351.515565/2013-95 AUTORIZ/MO: 1.23557.8  
ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
EXPEDIR: MEDICAMENTO

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 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, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

**ANEXO**

EMPRESA: labmass laboratory - laboratorio de análise química, consultoria e treinamento Ltda  
ENDEREÇO: Rua Alberto Cerqueira de Lima, 249  
BAIRRO: Taquaral CEP: 13076010 - CAMPINAS/SP

CNPJ: 16.383.999/0001-35  
PROCESSO: 25351.537575/2016-03  
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 2617315/16-8, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. Empresa não peticionou AFE.

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 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, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017020600055

**ANEXO**

EMPRESA: INDUSTRIA E COMERCIO TRIUNFO LTDA  
ENDEREÇO: PASSAGEM SAO JOSE 00078  
BAIRRO: GUANABARA CEP: 67000 - ANANINDEUA/PA  
CNPJ: 04.358.610/0001-12  
PROCESSO: 250000598483 AUTORIZ/MO: 2.00714.4  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Encerramento de atividades.

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

CNPJ: 61.593.620/0001-76  
PROCESSO: 0500877 AUTORIZ/MO: 2.00269.8  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2283921/16-6.

EMPRESA: RAJA S/A - MATRIZ  
ENDEREÇO: PRAÇA PANAMERICANA, 57  
BAIRRO: ALTO DE PINHEIROS CEP: 05461000 - SÃO PAULO/SP

CNPJ: 60.605.664/0001-06  
PROCESSO: 250001147983 AUTORIZ/MO: 2.00705.3  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Encerramento de atividades.

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

CNPJ: 61.593.620/0001-76  
PROCESSO: 250000500977 AUTORIZ/MO: 1.00134.2  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Ofício nº 004161/2016-N01 emitido pela Autoridade Sanitária do Município de São Paulo e não cumprimento da Notificação de Exigência nº 2286156/16-4.

EMPRESA: TERADA & CIA LTDA  
ENDEREÇO: R BRAZELIZA ALVES DE CARVALHO 00425  
BAIRRO: VILA BARUEL CEP: 2510 - SÃO PAULO/SP  
CNPJ: 60.832.573/0001-03  
PROCESSO: 250000837283 AUTORIZ/MO: 3.00631.5  
MOTIVO DO CANCELAMENTO:

Encerramento de atividades.

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 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

**ANEXO**

Empresa Fabricante: Baxter Belgium Manufacturing S.A.		
Endereço: Boulevard René Branquart 80, B-7860 - Lessines (site: Baxter Belgium Manufacturing S.A.)		
País: Bélgica		
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ:	49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s):	1145772/16-4
1.00.683-9		
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).		
Produtos estéreis: embalagem secundária.		

Empresa: Bayer S.A.			CNPJ:	18.459.628/0001-15		
Endereço: Rua Domingos Jorge, 1100 - Socorro						
Município: São Paulo					UF: SP	CEP: 04779-900
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s):		2179117/16-1,		2179132/16-5 e 2179111/16-2;	
1.07.056-8			2179101/16-5			

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

Empresa: Farmace Indústria Química Farmacêutica Ciências Ltda			CNPJ:	06.628.333/0001-46		
Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lirio Callou, Km 07, S/Nº - Sítio Barceiras						
Município: Barbalha					UF: CE	CEP: 63180-000
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s):		210292/16-4		1.01.085-1	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Líquidos não estéreis: concentrados polieletrólitos para hemodíalise (CPHD), elixires, soluções e xaropes.		

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.			CNPJ:	33.258.401/0001-77		
Endereço: Rua Isoldino Silveira, 768, Galpão 7 Parte, - Cantagalo						
Município: Três Rios					UF: RJ	CEP: 25804-250
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s):		2159187/16-3		1.00.063-7	

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

Empresa: Supera Farma Laboratórios S.A.			CNPJ:	43.312.503/0001-05		
Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22532, Bloco 1 - Vila Almeida						
Município: São Paulo					UF: SP	CEP: 04795-100
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s):		2160471/16-1		1.00.372-4	

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

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 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**

Empresa Fabricante: Ajinomoto Althen Incorporated.						
Endereço: 11040 Roselle Street, San Diego, California (CA) 92121						
País: Estados Unidos da América						
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda.	CNPJ:	49.351.786/0001-80				
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s):		1223685/16-3		1.00.683-9	

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

Empresa Fabricante: Laboratorios Lesvi, S.L.						
Endereço: Avinguda de Barcelona, 69-08970-Sant Joan Despí, Barcelona						
País: Espanha						
Empresa solicitante: Merck S.A.	CNPJ:	33.069.212/0001-84				
Autorização de Funcionamento:	1.00.089-8		Expediente(s):		1642794/16-7	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
---	--	--

Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).		
---	--	--

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme B.V.						
Endereço: Waarderweg 39, Haarlem, 2031BN						
País: Holanda						
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ:	45.987.013/0001-34				
Autorização de Funcionamento:	1.00.029-0		Expediente(s):		2010935/16-1, 2010945/16-8 e 2011040/16-5	

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.

José Carlos Magalhães da Silva  
Moutinho

629



ANEXO	
Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 770 Summerville Pike, West Point, Pennsylvania (PA) 19486	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1314102/16-3; 1314175/16-9; 1314180/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: antígenos recombinantes do papilomavirus humano tipos 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 e 58; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; 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; reacomplamento do rotavírus atenuado tipos G1, G2, G3, G4 e P1A[8].	
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 granulados.	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigungs GmbH & Co. KG	
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 88085 Langenargen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Octapharma Brasil Ltda	CNPJ: 02.552.927/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.03.971-2	Expediente(s): 1228147/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Genentech, Inc.	
Endereço: 1 DNA Way, South San Francisco, CA 94080 - 4990	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
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 Osvaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente(s): 1882456/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa: Distribuidora Amaral Ltda.	
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.	
Semi-sólidos 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.	
Endereço: Rua...	
País: Estados Unidos da América	
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.	
Endereço: Rua Bento Leão, 25, Centro	
País: Brasil	
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.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, 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 cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Laboratório Cangeri Ltda.	
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: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	
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: perfilínicos: cápsulas e pós.	

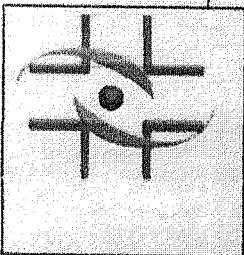
Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

*[Handwritten signatures and initials]*

Vice empresa 672

009819

FRANCEFARMA



Ministério da Saúde  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
Formulário Eletrônico  
Empresa

RINALDI  
00014


(Número de Transação válido apenas para geração de Guia - GVS)

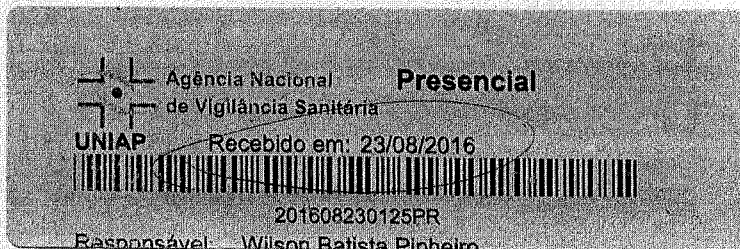
Transação Nº: 238.2394.2016  
Data da Transação: 3/8/2016 Data da Retificação:

Página: 1

Dados do Peticionamento
Empresa : Francefarma Indústria de Cosméticos Ltda
CNPJ : 18575413000160
Assunto : 7342 -COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - (CERTIFICAÇÃO DE BPF) - Indústrias no País e Mercosul - LÍQUIDOS
Fato Gerador : 39942
Porte da Empresa: MICRO
Valor da Taxa : R\$ 1.920,34

Relação de Documentos de Instrução
<ul style="list-style-type: none"> <li>Formulário de Petição</li> <li>Via original do Comprovante de pagamento de taxa de fiscalização sanitária (GRU)</li> <li>Cópia do Certificado de Boas Práticas de Fabricação anterior, se aplicável.</li> <li>Documento emitido pela empresa contendo as seguintes informações:               <ul style="list-style-type: none"> <li>(a) Dados cadastrais gerais da empresa solicitante;</li> <li>(b) Identificação, endereço e atividades realizadas no estabelecimento objeto de inspeção;</li> <li>(c) Informar, se existente, os processos/serviços terceirizados da empresa.</li> </ul> </li> </ul>

Fundamentação Legal
<ul style="list-style-type: none"> <li>Lei 9782/99, RDC 222/06, RDC 76/2008</li> </ul> <p> Consulte sempre a legislação pertinente para maiores esclarecimentos quanto à documentação. O processo a ser protocolado na ANVISA, deverá possuir, além dos documentos impressos no Peticionamento Eletrônico, os demais Documentos de Instrução constantes na legislação vigente e relacionados acima.</p>



Handwritten signatures and initials, including 'Souza' and several circled initials.

09015  
 Ems  
 RINALDI



CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 500/2015 - Corca/Suafl.  
 Recorrente: Mem. Cirúrgica Ltda  
 CNPJ: 04.733.376/0001-66  
 Processo nº: 25351.402360/2013-66  
 Expediente nº: 0899988/13-1  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 501/2015 - Corca/Suafl.  
 Recorrente: A.D. Desenvolvimento Internacional Ltda - ME

CNPJ: 02.996.143/0001-20  
 Processo nº: 25351.447653/2013-11  
 Expediente nº: 0922436/13-0  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 520/2015 - Corca/Suafl.  
 Recorrente: Bone Surgical Equipamentos Médicos Eireli  
 CNPJ: 04.408.009/0001-97  
 Processo nº: 25351.376806/2008-82  
 Expediente nº: 0966817/13-9  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 527/2015 - Corca/Suafl.  
 Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

CNPJ: 02.881.877/0001-64  
 Processo nº: 25351.532671/2013-93  
 Expediente nº: 0953370/13-2  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 522/2015 - Corca/Suafl.  
 Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.  
 CNPJ: 02.881.877/0001-64  
 Processo nº: 25351.532671/2013-22  
 Expediente nº: 0953346/13-0  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 523/2015 - Corca/Suafl.  
 Recorrente: Conexão Sistemas de Prótese Ltda.  
 CNPJ: 00.233.695/0001-51  
 Processo nº: 25351.469587/2013-53  
 Expediente nº: 1029139/13-3  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, DECLARAR A EXTINÇÃO do recurso por perda de objeto, acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 539/2015 - Corca/Suafl.

Recorrente: Maximus Indústria e Comércio de Instrumentos Hospitalares e Odontológicos Ltda - ME  
 CNPJ: 06.330.387/0001-20  
 Processo nº: 25351.259861/2013-23  
 Expediente nº: 0757420/13-7  
 Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 489/2015 - Corca/Suafl.

**DESPACHOS DO DIRETOR-PRESIDENTE**  
 Em 3 de fevereiro de 2016

Nº 10 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 29 da Anvisa, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

## ANEXO

Processo nº: 25351.741241/2015-84  
 Agenda Regulatória 2015-2016: Não é tema da Agenda  
 Assunto: Proposta de iniciativa para revogação da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 28 de maio de 2009, considerando comprovação de capacidade técnica para realização de estudos de resíduos.  
 Área responsável: Gerência-Geral de Toxicologia - GGTOX  
 Regime de Tramitação: Especial  
 Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Júnior

Nº 11 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no D.O.U de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

## ANEXO

Processo nº: 25351.794438/2016-95  
 Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 40.4  
 Assunto: Proposta de Revisão do Regulamento Técnico que Trata do Controle Sanitário de Bens e Produtos Importados, RDC nº 81/2008.  
 Área responsável: Gerência-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados.  
 Regime: Comum  
 Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Jr.

Nº 12 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no D.O.U de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

## ANEXO

Processo nº: 25351.519835/2014-21  
 Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 67.1  
 Assunto: Proposta de Iniciativa para reavaliação toxicológica do ingrediente ativo 2,4 diclorofenoxiacético (2,4-D).  
 Área responsável: Gerência-Geral de Toxicologia.  
 Regime de Tramitação: Comum  
 Diretor Relator: Fernando Mendes Garcia Neto

## RETIFICAÇÃO

No Aresto nº. 260, de 17 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial da União nº 179, de 18 de setembro de 2015, Seção 01 pág. 40.

Onde se lê:

AUTUADO: BAYER S.A.

PROCESSO: 25759.521628/2007-97 - AIS: 655588/07-8 - GGPAF/ ANVISA.

Não conhecer o recurso interposto por intempestividade, mantendo a penalidade de multa no valor de R\$ 12.000,00 (Doze mil reais). Decisão, por unanimidade, em Reunião Ordinária Pública, ROP 019/2014 de 23/10/2014, ratificada em Circuito Deliberativo - CD 083/2015, em 04/03/2015.

Leia-se:

AUTUADO: BAYER S.A.

PROCESSO: 25759.521628/2007-97 - AIS: 655588/07-8 - GGPAF/ ANVISA.

Negar provimento ao recurso interposto, mantendo a penalidade de multa no valor de R\$ 12.000,00 (Doze mil reais). Decisão, por unanimidade, em Reunião Ordinária Pública, ROP 019/2014 de 23/10/2014, ratificada em Circuito Deliberativo - CD 083/2015, em 04/03/2015.

**DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS**

**RESOLUÇÃO - RE Nº 302, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da 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 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: Egis Pharmaceuticals PLC.	
Endereço: Bokányföldi út 118-120, Budapest, 1165	
País: Hungria	
Empresa solicitante: Laboratórios Servier do Brasil Ltda	CNPJ: 42.374.207/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.01.278-7	Expediente(s): 0493424/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: EMS S/A		CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proenca Km 08, Chácara Assav.		
Município: Hortolândia	UF: SP	CEP: 13186-901
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1	Expediente(s): 0814446/15-0	0815486/15-4, 0814443/15-5 e

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados, pastilhas, pós e pós efervescentes.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, esmaltes, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0008-69
Endereço: Rodovia Castelo Branco, nº 3.565, Km 35.6 - Itaquí	
Município: Itapevi	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8	CEP: 06696-000
Expediente(s): 0132826/15-3, 0132758/15-5	0186346/13-1, 0789762/13-6, 0132816/15-6 e

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos, granulados, pastilhas e pós.	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções aerossóis, suspensões e xaropes.	
Produtos Estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH	
Endereço: Langes Feld 13, 31789 Hameln	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda	CNPJ: 49.351.786/0001-80
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9	Expediente(s): 0689522/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

*[Handwritten signatures and initials]*

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

*Item 08 - faltou registro na anvisa*  
*17 - " "*  
*484 - " "*  
*↳ NÃO ATENDE.*

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
5	04-06-1923	Acetato de betametasona + Fosfato dissódico de betametasona 3+3 mg/ml - 1ml - inj ()	U.QUIMICA	AMP	1.430,000	0,0000	3,7000	5.291,00	Venceu
8	04-06-4131	Acetato de medroxiprogesterona 10 mg - compr ()	EMS	UND	2.000,000	0,0000	0,8750	1.750,00	Venceu
17	04-06-2691	Ácido acetilsalicílico 100 mg tamponado- comp ()	EMS	UND	30.000,000	0,0000	0,2000	6.000,00	Venceu
55	04-06-1816	Amiodarona 200 mg - compr. () *	GEOLAB	UND	188.160,000	0,0000	0,2749	51.725,18	Venceu
57	46-01-0006	Amitriptilina 75 mg compr. () *	EMS	UND	51.520,000	0,0000	0,1899	9.783,65	Venceu
59	04-06-1949	Amoxicilina 250 mg/5ml 150 ml susp. () *	GERMED	FR	19.082,000	0,0000	5,5200	105.332,64	Venceu
97	04-06-1963	Betametasona 0,25 mg + Dexclorfeniramina 2 mg 120 ml xpe () *	GLOBO	FR	11.088,000	0,0000	2,9690	32.920,27	Venceu
100	04-06-2997	Betametasona + cetoconazol - 0,5 mg + 20 mg/g - 30 gr. creme () *	GLOBO	BISN	2.380,000	0,0000	4,1000	9.758,00	Venceu
134	04-06-3112	Cafeína+Citrato de Orfenadrina+Dipirona 50+35+300mg - comp ()	CIMED	UND	25.000,000	0,0000	0,0990	2.475,00	Venceu
135	04-06-3107	Cafeína+Dipirona+Mesitato de Diidroergotamina 100+350+1 mg compr. ()	GAZI	UND	1.700,000	0,0000	1,0300	1.751,00	Venceu
196	04-06-3003	Ciprofibrato 100 mg - compr. ()	GLOBO	UND	283.192,000	0,0000	0,3234	91.584,29	Venceu
228	46-01-0026	Cloridrato de clomipramina 75 mg drágea ()	EMS	UND	8.000,000	0,0000	0,9999	7.999,20	Venceu
242	04-06-2219	Cloridrato de Hidroxizina 25 mg - compr. (DROXY)	NOVA QUIMICA/germed	UND	7.000,000	0,0000	0,1570	1.099,00	Venceu
245	04-06-4287	Cloridrato de Loperamida 2 mg - comp ()	GLOBO	UND	1.800,000	0,0000	0,0569	102,42	Venceu
292	04-06-3167	Desloratadina 5mg - comprimido (ALERADINA)	NOVA QUIMICA/germed	UND	300,000	0,0000	0,6680	200,40	Venceu
294	04-06-3071	Desonida 0,5 mg/g - creme 30 g ()	PHARLAB	BISN	300,000	0,0000	3,7499	1.124,97	Venceu
382	04-06-4332	Etinilestradiol + drospironona 0,02 + 3mg - comp (FUCSIA MINUS CART/24)	NOVA QUIMICA	CART	300,000	0,0000	10,2400	3.072,00	Venceu
389	04-06-1863	Extrato de Ginkgo biloba 80 mg. compr. ()	CIMED	UND	221.424,000	0,0000	0,1380	30.556,51	Venceu
484	04-06-0074	Lactase 10.000 FCC ALU - sachê 2g ()	NOVA QUIMICA	SACH	14.000,000	0,0000	0,7500	10.500,00	Venceu
580	04-06-1880	Nimodipina 30 mg. compr. ()	VITAMEDIC	UND	53.000,000	0,0000	0,1639	8.686,70	Venceu
592	46-01-0083	Olanzapina 10 mg compr. ()	EMS	UND	8.400,000	0,0000	0,3800	3.192,00	Venceu
626	04-06-2132	Pentoxifilina 400 mg. compr. ()	EMS	UND	25.000,000	0,0000	0,5289	13.222,50	Venceu
642	04-06-2528	Poliresuleno + cloridrato de Cinchocaina- pomada 30 g ()	MULTILAB	BISN	500,000	0,0000	11,3500	5.675,00	Venceu
646	04-06-4126	Polissulfato de mucopolissacarídeo 3mg/g - 40 g pomada ()	U.QUIMICA	BISN	50,000	0,0000	9,1000	455,00	Venceu
662	04-06-2215	Propionato de Clobetasol mg/g - pomada dermatológica 30 g. ()	GLOBO	BISN	588,000	0,0000	3,4000	1.999,20	Venceu
738	04-06-0024	Sulfato Ferroso 40 mg - compr ()	VITAMEDIC	UND	420.000,000	0,0000	0,0290	12.180,00	Venceu
745	04-06-2164	Tenoxicam 20 mg - inj. - mínimo de 40 g. c/ 7 aplicadores ()	U.QUIMICA	AMP	3.000,000	0,0000	3,5990	10.797,00	Venceu
755	04-06-4321	Tinidazol + Miconazol- mínimo de 40 g. c/ 7 aplicadores ()	GEOLAB	BISN	300,000	0,0000	6,5200	1.956,00	Venceu
797	04-06-2176	Vitamina E 400 mg - cáps. ()	NATULAB	UND	15.000,000	0,0000	0,2450	3.675,00	Venceu

009821

00010

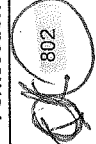


**ESTADO DO PARANÁ**  
**CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE**

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

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

Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR Data da Homologação:






Fornecedor: 1862 - VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI -

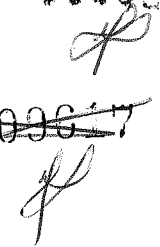
 802 04-06-2177 Vitaminas do complexo B - compr. 0  VITAMED UN  UN  
 Total do Fornecedor ----->

275.800,000 0,0000 0,0313 8.632,54 Venceu  
 1.670.314,000 443.496,47

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

Item 802 - 11 - Biotin & Vitam B12 - faltar > está vencido

009822  
  
~~0000~~

Item 05 - Vital sul

009823

VITALSUL

Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 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

VOLTAR
--------

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

~~00018~~

Jaciano

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

Consultas de Produtos

Atividades: Anvisa Divisão Serviços Área de Atuação Legislação

Profissional Registrado

Detalhe do Produto : BETA-LONG

Nome da Empresa:	UNIAO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	Autenticação:	1004977
CNPJ:	60.665.981/0001-18	Forma Farmacéutica:	BETA-LONG
Nome Comercial:	BETA-LONG	Princípio Ativo:	GLUCOCORTICÓIDES SISTEMICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Classe Terapêutica:	104971173	Complemento Diferencial da Apresentação:	104971173
Registro:	25000.012784/99-62	Embalagem:	25000.012784/99-62
Processo:	11/2019	Local de Fabricação:	
Vencimento do Registro:		Via de Administração:	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG + 3 MG/ML SUS INJ CT AMP VD AMB X 1 ML	SUSPENSÃO INJETÁVEL	1	22/11/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1049711730014
Princípio Ativo:	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	ACETATO DE BETAMETASONA [sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR		
IFA Início:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG + 3 MG/ML SUS INJ CT 25 AMP VD AMB X 1 ML	SUSPENSÃO INJETÁVEL	2	22/11/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1049711730022
Princípio Ativo:	FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	ACETATO DE BETAMETASONA [sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÉUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAMUSCULAR		
IFA Início:	Sim		



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 : AMIORON

<b>Nome da Empresa:</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
<b>CNPJ:</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização:</b>	1054232
<b>Nome Comercial:</b>	AMIORON		
<b>Categoria:</b>	ANTIARRITMICOS		
<b>Registro:</b>	154230002		
<b>Processo:</b>	25351.221106/2002-66		
<b>Vencimento do Registro:</b>	01/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	23/01/2003
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542300020018
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 ( EMB HOSP )	COMPRIMIDO SIMPLES	2	23/01/2003
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542300020026
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - 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	3	23/01/2003
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542300020034
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL
	<b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 ( EMB HOSP )	COMPRIMIDO SIMPLES	4	23/01/2003
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542300020042
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL		
	<b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	23/01/2003
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542300020050
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL		
	<b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	6	23/01/2003
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542300020069
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL		
	<b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 ( EMB HOSP )	COMPRIMIDO SIMPLES	7	23/01/2003
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542300020077
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária		

22/02/2016

Consulta de Produto

~~09621~~ *JP*

<b>Embalagem:</b>	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	23/01/2003
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542300020085
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/01/2003
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542300020093
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	23/01/2003
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1542300020107
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

*Jonival*

*JP*

**VOLTAR**

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

*JP* *JP* *JP* *JP*

~~09622~~ *[Handwritten signature]*



*União*

*x.*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

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

Consulta de Produtos

Áreas de Atuação  
 Anvisa Serviços Atuação  
 Divisão Institucional

Legislação  
 Anvisa  
 Divisão

Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA

**Nome da Empresa:** EMS S/A  
**CNPJ:** 57.507.378/0003-65 **Autorização:** 1002351

**Nome Comercial:** CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA

**Princípio Ativo:** CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA

**Categoria:** ANTIDEPRESSIVOS

**Registro:** 102350885

**Processo:** 25351.303749/2007-31

**Vencimento do Registro:** 06/2018

**Forma Física**

75 MG COM REV CT BL AL  
 PLAS OPC X 20

**Validade:** 24 meses  
*[sem dados cadastrados]*

**Embalagem:** Fabricantes Nacionais  
 EMS S/A - BRASIL  
 EMS S/A - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*[sem dados cadastrados]*

**Local de Fabricação:**

**Nº Apres.** 1 **Data de Publicação** 22/09/2008

**Registro:** 1023508850015

**Forma Física**

75 MG COM REV CT BL AL  
 PLAS OPC X 30

**Validade:** 24 meses  
*[sem dados cadastrados]*

**Embalagem:** Fabricantes Nacionais  
 EMS S/A - BRASIL  
 EMS S/A - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*[sem dados cadastrados]*

**Local de Fabricação:**

**Nº Apres.** 2 **Data de Publicação** 22/09/2008

**Registro:** 1023508850023

**Forma Física**

25 MG COM REV CT BL AL  
 PLAS OPC X 20

**Validade:** 24 meses  
 \*\*\*\*\*

**Embalagem:** BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO - Primária  
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária  
 Fabricantes Nacionais  
 EMS S/A - BRASIL  
 EMS S/A - BRASIL

**Local de Fabricação:**

**Nº Apres.** 3 **Data de Publicação** 28/10/2008

**Registro:** 1023508850031

**Fabricantes Internacionais**  
*[sem dados cadastrados]*

**Forma Física**

25 MG COM REV CT BL AL  
 PLAS OPC X 30

**Validade:** 24 meses  
 \*\*\*\*\*

**Embalagem:** BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO - Primária  
 CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária

**Local de Fabricação:** Fabricantes Nacionais  
 EMS S/A - BRASIL  
 EMS S/A - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
*[sem dados cadastrados]*

**Nº Apres.** 4 **Data de Publicação** 28/10/2008

**Registro:** 1023508850041

**Volter**

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

*Teixeira*

009928  
~~00023~~

59 - Vitalbul

009829

~~00624~~

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>GERMED FARMACÉUTICA LTDA - JAGUARUNA - BRASIL</li> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Sim				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	N				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Medicamento referência</b>	Não				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Apresentação</b>	<b>ATIVA</b>				
<b>Forma Farmacéutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	<b>Nº Apres.</b>	3	<b>Data de Publicação</b>	17/04/2017
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>			1058308900038
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>GERMED FARMACÉUTICA LTDA - JAGUARUNA - BRASIL</li> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Sim				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	N				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Medicamento referência</b>	Não				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Apresentação</b>	<b>ATIVA</b>				
<b>Forma Farmacéutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	<b>Nº Apres.</b>	2	<b>Data de Publicação</b>	17/04/2017
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>			1058308900021
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>				

Jun 59

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AMOXICILINA

<b>Nome da Empresa</b>	GERMED FARMACÉUTICA LTDA	<b>Autorização</b>	1.00.583-3
<b>CNPJ</b>	45.992.062/0001-65		
<b>Nome Comercial</b>	AMOXICILINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO		
<b>Registro</b>	105830890		
<b>Processo</b>	25351.077319/2017-21		
<b>Vencimento do Registro</b>	04/2022		

<b>Apresentação</b>	<b>ATIVA</b>				
<b>Forma Farmacéutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	<b>Nº Apres.</b>	1	<b>Data de Publicação</b>	17/04/2017
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>			1058308900011
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>GERMED FARMACÉUTICA LTDA - JAGUARUNA - BRASIL</li> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Sim				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	N				
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição				
<b>Medicamento referência</b>	Não				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

*Socios*

<b>Apresentação</b>	<b>ATIVA</b>				
<b>Forma Farmacéutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	<b>Nº Apres.</b>	2	<b>Data de Publicação</b>	17/04/2017
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>			1058308900021
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>				

<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS	<b>Data de Publicação</b>	
<b>Destinação</b>	Hospitalar	<b>Nº Apres.</b>	6
<b>Restrito a hospitais</b>	5	<b>Registro</b>	1058308900062
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição	<b>Forma Farmacêutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL
<b>Medicamento referência</b>	Não	<b>Data de Publicação</b>	17/04/2017
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	<b>Nº Apres.</b>	6
<b>Apresentação</b>	ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL
<b>Princípio Ativo</b>	100 MG/ML PO SUS OR CT 50 FR PLAS OPC X 150 ML + 50 COP	<b>Validade</b>	24 meses
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA [sem dados cadastrados]	<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>	<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GERMED FARMACÊUTICA LTDA - JAGUARIÚNA - BRASIL</li> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<b>Embalagem</b>	
<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Local de Fabricação</b>	
<b>IFA Único</b>	Sim	<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	<b>IFA Único</b>	Sim
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS	<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Destinação</b>	Hospitalar	<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS
<b>Restrito a hospitais</b>	5	<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição	<b>Restrito a hospitais</b>	5
<b>Medicamento referência</b>	Não	<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação</b>	ATIVA	<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Forma Farmacêutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	<b>Forma Farmacêutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Data de Publicação</b>	17/04/2017
<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA [sem dados cadastrados]	<b>Nº Apres.</b>	7
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]	<b>Registro</b>	1058308900070
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>	<b>Forma Farmacêutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL

<b>Apresentação</b>	ATIVA	<b>Data de Publicação</b>	17/04/2017
<b>Princípio Ativo</b>	100 MG/ML PO SUS OR CT 40 FR PLAS OPC X 150 ML + 40 COP	<b>Nº Apres.</b>	4
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA [sem dados cadastrados]	<b>Registro</b>	1058308900046
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>	<b>Forma Farmacêutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GERMED FARMACÊUTICA LTDA - JAGUARIÚNA - BRASIL</li> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<b>Data de Publicação</b>	17/04/2017
<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Nº Apres.</b>	5
<b>IFA Único</b>	Sim	<b>Registro</b>	1058308900054
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	<b>Forma Farmacêutica</b>	PO PARA SUSPENSÃO ORAL
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	<b>Validade</b>	24 meses
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS	<b>Princípio Ativo</b>	AMOXICILINA TRI-HIDRATADA
<b>Destinação</b>	Hospitalar	<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Restrito a hospitais</b>	5	<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição	<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GERMED FARMACÊUTICA LTDA - JAGUARIÚNA - BRASIL</li> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não	<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	<b>IFA Único</b>	Sim
<b>Apresentação</b>	ATIVA	<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Princípio Ativo</b>	100 MG/ML PO SUS OR CT 40 FR PLAS OPC X 150 ML + 40 COP	<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]	<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>	<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GERMED FARMACÊUTICA LTDA - JAGUARIÚNA - BRASIL</li> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<b>Restrito a hospitais</b>	5
<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>IFA Único</b>	Sim	<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	<b>Apresentação fracionada</b>	Não

*Handwritten signature*

*Handwritten signature and stamp*

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*

009831

~~09825~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais ▪ GERMED FARMACÉUTICA LTDA - JAGUARUNA - BRASIL ▪ EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 2 ANOS
Destinação	Comercial Institucional
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

*Jair*



Item 9f

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~00624~~

Detalhe do Produto: MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + BETAMETASONA	
Nome da Empresa	LABORATÓRIO GLOBO LTDA
CNPJ	17.115.437/0001-73
Autorização	1.00.535-8
Nome Comercial	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + BETAMETASONA
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Registro	105350142
Processo	25351.345461/2007-34
Vencimento do Registro	04/2018

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML + 0,05 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED	XAROPE	1	28/04/2008
Validade	24 meses	Registro	1053501420017
Princípio Ativo	BETAMETASONA MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO GLOBO LTDA - SÃO JOSÉ DA LAPA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição 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
0,4 MG/ML + 0,05 MG/ML XPE CT 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 CP MED ( EMB HOSP)	XAROPE	2	28/04/2008
Validade	24 meses	Registro	1053501420025
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• LABORATÓRIO GLOBO LTDA - SÃO JOSÉ DA LAPA - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não



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



Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : cetocozazol+dipropionato de betametazona

Nome da Empresa:	LABORATÓRIO GLOBO LTDA	
CNPJ:	17.115.437/0001-73	Autorização: 1005358
Nome Comercial:	cetocozazol+dipropionato de betametazona	
Categoria:	ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	
Registro:	105350168	
Processo:	25351.056489/2008-81	
Vencimento do Registro:	12/2019	

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG/G +0,64MG/G CREM DERM CT BG AL X 10G	CREME DERMATOLOGICO	1	14/12/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1053501680019
<b>Princípio Ativo:</b>	CETOCONAZOL / DIPROPIONATO DE BETAMETASONA		
<b>Embalagem:</b>	BISMAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO GLOBO LTDA - BRASIL <i>Fabricantes Internacionais</i> <i>[sem dados cadastrados?]</i>		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG/G +0,64MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G	CREME DERMATOLOGICO	2	14/12/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1053501680027
<b>Princípio Ativo:</b>	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA / CETOCONAZOL		
<b>Embalagem:</b>	BISMAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO GLOBO LTDA - BRASIL <i>Fabricantes Internacionais</i> <i>[sem dados cadastrados?]</i>		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG/G +0,64MG/G CREM DERM CX 200 BG AL X 10G (EMB. HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	3	14/12/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1053501680035
<b>Princípio Ativo:</b>	CETOCONAZOL / DIPROPIONATO DE BETAMETASONA		
<b>Embalagem:</b>	BISMAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO GLOBO LTDA - BRASIL <i>Fabricantes Internacionais</i> <i>[sem dados cadastrados?]</i>		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG/G +0,64MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30G (EMB. HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	4	14/12/2009

<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1053501680043
<b>Princípio Ativo:</b>	CETOCONAZOL / DIPROPIONATO DE BETAMETASONA		
<b>Embalagem:</b>	BISMAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO GLOBO LTDA - BRASIL <i>Fabricantes Internacionais</i> <i>[sem dados cadastrados?]</i>		

<b>VOLTAR</b>
---------------

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

*Jonivaldo*

009834  
~~09829~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: NEYRALGEX	
CNPJ	02.814.497/0001-07	Autorização	1.04.381-0
Nome Comercial	NEYRALGEX		
Classe Terapêutica	RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES		
Registro	143810051		
Processo	25992.02082/71		
Vencimento do Registro	03/2019		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	5
Restrição de prescrição	300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 12	Registro	1438100510051
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	dipirona monohidratada CAFEINA ANIDRA CITRATO DE OREFENADRINA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	6
Restrição de prescrição	300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	Registro	1438100510068
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	CAFEINA ANIDRA dipirona monohidratada CITRATO DE OREFENADRINA		

*[sem dados cadastrados]*

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	7
Restrição de prescrição	300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 100	Registro	1438100510076
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	CITRATO DE OREFENADRINA CAFEINA ANIDRA dipirona monohidratada <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	8
Restrição de prescrição	300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	Registro	1438100510084
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	CAFEINA ANIDRA dipirona monohidratada CITRATO DE OREFENADRINA		

134 - Vitalmel

009835

Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 120	COMPRIMIDO SIMPLES	8	13/01/2000		
Validade	24 meses	Registro	1438100510084		
Princípio Ativo	dipirona monohidratada CITRATO DE ORENADRINA CAFEINA ANIDRA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Sem Tarja				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	13	13/01/2000		
Validade	24 meses	Registro	1438100510130		
Princípio Ativo	dipirona monohidratada CAFEINA ANIDRA CITRATO DE ORENADRINA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Sem Tarja				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25	COMPRIMIDO SIMPLES	14	13/01/2000		
Validade	24 meses	Registro	1438100510149		
Princípio Ativo	CITRATO DE ORENADRINA dipirona monohidratada CAFEINA ANIDRA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Sem Tarja				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	15	13/01/2000		
Validade	24 meses	Registro	1438100510157		
Princípio Ativo	CAFEINA ANIDRA dipirona monohidratada CITRATO DE ORENADRINA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação					

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<b>Nº Apres.</b>	16	<b>Data de Publicação</b>	13/01/2000
<b>Local de fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>	<b>Registro</b>	1438100510165		
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Não				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	N				
<b>Tarja</b>	Sem Tarja				
<b>Medicamento referência</b>	Não				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Apresentação</b> <i>[ATIVA]</i>	<b>Forma Farmacéutica</b> 300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 90 (EMB MULT)				
<b>Validade</b>	24 meses				
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monodratada CAFEÍNA ANIDRA CITRATO DE ORFENADRINA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>					
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Não				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	Adulto				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	N				
<b>Tarja</b>	Sem Tarja				
<b>Medicamento referência</b>	Não				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				

<b>Apresentação</b> <i>[INATIVA]</i>	<b>Forma Farmacéutica</b> 300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	<b>Nº Apres.</b>	1	<b>Data de Publicação</b>	13/01/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100510017		
<b>Princípio Ativo</b>	DIPIRONA CAFEÍNA ANIDRA CITRATO DE ORFENADRINA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO LARANJA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Embalagem</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Local de fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Não				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Tarja</b>	Não				
<b>Medicamento referência</b>	Não				
<b>Apresentação fracionada</b>	Não				
<b>Apresentação</b> <i>[INATIVA]</i>	<b>Forma Farmacéutica</b> 300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120	<b>Nº Apres.</b>	2	<b>Data de Publicação</b>	13/01/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1438100510025		
<b>Princípio Ativo</b>	DIPIRONA CITRATO DE ORFENADRINA CAFEÍNA ANIDRA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO LARANJA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Embalagem</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Local de fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Não				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda 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 [MATRIA]	Forma Farmacêutica
300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100	3
Validade	24 meses
Princípio Ativo	DIPIRONA CAFEÍNA-ANIDRA CITRATO DE ORFENADRINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO LARANJA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda 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 [MATRIA]	Forma Farmacêutica
300 MG + 50 MG + 35 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	4
Validade	24 meses
Princípio Ativo	CAFEÍNA-ANIDRA DIPIRONA CITRATO DE ORFENADRINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO LARANJA</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda 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	

*Jouren*

009838

~~09838~~

135 - Vitalmel

009839

~~000374~~

Item 135

Ministério da Saúde  
 Agência Nacional de Vigilância Sanitária  
 ANVISA.gov.br

Consultas de Produtos

Institucional | Anvisa | Serviços | Área de Atuação | Legislação | Estatuto | Registros

Detalhe do Produto : ENXAK

Nome da Empresa:	CAZI QUIMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	
CNPJ:	44.010.437/0001-81	Autorização: 1007151
Nome Comercial:	ENXAK	
Classe Terapêutica:	ANALGESICOS CONTRA ENXAQUECA	
Registro:	107150190	
Processo:	25000.016947/89-03	
Vencimento do Registro:	07/2021	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
COMPRIMIDO SIMPLES	1	05/07/1991
Validade:	24 meses	Registro: 1071501900021
Princípio Ativo:	DIPERONA CAFEINA resinato de dihidroergotamina <small>[sem dados cadastrados]</small>	
Complemento Diferencial da Apresentação:	BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária	
Embalagem:	Fabricantes Nacionais CAZI QUIMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - JANDIRA - BRASIL	
Local de Fabricação:	Fabricantes Internacionais CAZI QUIMICA FARMACEUTICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - JANDIRA - BRASIL <small>[sem dados cadastrados]</small>	
Via de Administração:	ORAL	
IFA Único:	Não	
Conservação:	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Destinação:	Comercial	
Restrito a hospitais:	Não Informado	
Tableta:	<small>[sem dados cadastrados]</small>	
Medicamento referência:	Não	
Apresentação fracionada:	Não	

*Jandira*

VOLTAR

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

*[Handwritten signatures and initials]*



*Yam 296*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ciprofibrato

Nome da Empresa	LABORATORIO GLOBO LTDA
CNPJ	17.115.437/0001-73
Nome Comercial	ciprofibrato
Classe Terapêutica	ANTI-LIPEMICOS
Registro	105350198
Processo	25351.418859/2017-79
Vencimento do Registro	09/2022
Autorização	1.00.535-8

Apresentação <b>ATIVA</b>	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	1	Data de Publicação	18/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1053501980012				
Princípio Ativo	CIPROFIBRATO	<i>(sem dados cadastrados)</i>					
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>						
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UCI - FARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UCI - FARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> 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	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE						
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica						
Destinação	Adulto						
Restrito a hospitais	N						
Tarja	Vermelha						
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						

*Javier*

Apresentação <b>ATIVA</b>	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	2	Data de Publicação	18/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1053501980020				
Princípio Ativo	CIPROFIBRATO	<i>(sem dados cadastrados)</i>					
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>						
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UCI - FARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>						

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UCI - FARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>						
Via de Administração	ORAL ORAL 1						
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	N						
Tarja	Vermelha						
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						

Apresentação <b>ATIVA</b>	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	3	Data de Publicação	18/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1053501980039				
Princípio Ativo	CIPROFIBRATO	<i>(sem dados cadastrados)</i>					
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>						
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UCI - FARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>						
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UCI - FARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>						
Via de Administração	ORAL ORAL 1						
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	N						
Tarja	Vermelha						
Medicamento referência	Não						
Apresentação fracionada	Não						

009940  
~~000005~~

10/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	4	18/09/2017
Validade	24 meses	Registro	1053501980047
Princípio Ativo	CIPROFIBRATO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• UCI - FARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>		
Via de Administração	ORAL ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

*Sauzeiro*

*[Handwritten marks: a circle with a cross, a signature, and a circle with a cross]*

009841  
*[Handwritten signature]*  
~~00636~~  
*[Handwritten signature]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLO

Nome da Empresa	EMS SIGMA PHARMA LTDA
CNPJ	00.923.140/0001-31
Nome Comercial	CLO
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS
Registro	135690614
Processo	25351.674862/2010-72
Vencimento do Registro	09/2022
Autorização	1.03.569-5

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	09/03/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906140013
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	09/03/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906140021
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	09/03/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906140031
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	09/03/2011
Validade	24 meses	Registro	1356906140048

Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais 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	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG COM ASS RET CT BL AL PLAS INCX 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	09/09/2011
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MG COM ASS RET CT BL AL PLAS INCX 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	09/03/2011
Validade	24 meses		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> 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	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

009843

13638

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		GERMED FARMACEUTICA LTDA		Detalhe do Produto: cloridrato de hidroxizina	
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.005.833-3		
Nome Comercial	cloridrato de hidroxizina				
Classe Terapêutica	ANTHISTAMINICOS SISTEMICOS				
Registro	105830697				
Processo	25351.417519/2009-52				
Vencimento do Registro	08/2020				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG COM CT FR PLAS OPC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	2	30/08/2010		
Validade	24 meses	Registro	1058306970020		
Princípio Ativo	DICLORIDATO DE HIDROXIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG COM CT FR PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	30/08/2010		
Validade	24 meses	Registro	1058306970039		
Princípio Ativo	DICLORIDATO DE HIDROXIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG COM CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	30/08/2010		
Validade	24 meses	Registro	1058306970047		
Princípio Ativo	DICLORIDATO DE HIDROXIZINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL</li> <li>EMS S/A - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

242 - Vitalisul

009874  
000000  
000000

009875

*[Handwritten signature]*

~~09640~~

*[Handwritten signature]*

*Jairo*

*[Handwritten initials and marks]*

## Consulta de Produtos

## Detalhe do Produto : cloridrato de loperamida

<b>Nome da Empresa:</b>	LABORATÓRIO GLOBO LTDA	<b>Autorização:</b>	1005358
<b>CNPJ:</b>	17.115.437/0001-73		
<b>Nome Comercial:</b>	cloridrato de loperamida		
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE LOPERAMIDA		
<b>Categoria:</b>	ANTI-DIARREICOS SIMPLES SEM AÇAO ANTIMICROBIANA		
<b>Registro:</b>	105350159		
<b>Processo:</b>	25951.212375/2008-27		
<b>Vencimento do Registro:</b>	04/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	1	20/04/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1053501590011
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO GLOBO LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	20/04/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1053501590028
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO GLOBO LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	20/04/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1053501590036
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIO GLOBO LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

VOLTAR

245 - Vitalbul

009846

~~03641~~

~~00642~~

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	ORAL	Nº Apres.	
IFA Único	Sim	Data de Publicação	24/10/2016
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Forma Farmacêutica	3
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade	24 meses	1058308200036
Destinação	Comercial	Princípio Ativo	DESLOTATADINA
Restrito a hospitais	N	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Tarja	Vermelha	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PVC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Medicamento referência	Não	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Apresentação fracionada	Não	Via de Administração	ORAL
Apresentação	ATIVA	IFA Único	Sim
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10		Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Validade		Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Princípio Ativo	DESLOTATADINA	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Destinação	Comercial
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PVC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Restrito a hospitais	N
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Tarja	Vermelha
Via de Administração	ORAL	Medicamento referência	Não
IFA Único	Sim	Apresentação fracionada	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Apresentação	ATIVA
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12	
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Destinação	Comercial	24 meses	Registro
Restrito a hospitais	N	DESLOTATADINA	1058308200028
Tarja	Vermelha	Princípio Ativo	DESLOTATADINA
Medicamento referência	Não	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Apresentação fracionada	Não	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PVC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: desloratadina	
Nome da Empresa	GERMÊD FARMACEUTICA LTDA	Nº Apres.	1
CNPJ	45.992.062/0001-55	Data de Publicação	24/10/2016
Nome Comercial	desloratadina	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS	24 meses	Registro
Registro	105830820	DESLOTATADINA	1058308200011
Processo	25351.204143/2016-13	Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Vencimento do Registro	10/2021	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PVC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Apresentação	ATIVA	Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4		Via de Administração	ORAL
Validade		IFA Único	Sim
Princípio Ativo	DESLOTATADINA	Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PVC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA	Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Destinação	Comercial
Via de Administração	ORAL	Restrito a hospitais	N
IFA Único	Sim	Tarja	Vermelha
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	Medicamento referência	Não
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	Apresentação fracionada	Não
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade	Apresentação	ATIVA
Destinação	Comercial	5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6	
Restrito a hospitais	N	Nº Apres.	2
Tarja	Vermelha	Data de Publicação	24/10/2016
Medicamento referência	Não	Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Apresentação fracionada	Não	24 meses	Registro
Apresentação	ATIVA	DESLOTATADINA	1058308200028
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6		Princípio Ativo	DESLOTATADINA
Validade		Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Princípio Ativo	DESLOTATADINA	Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (PVC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA



Validade	24 meses	Registro	1058308200044
Princípio Ativo	DESCLORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO (P/DC LAMINADO BRANCO LETOSO 211 X 0,32mm)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 30 ML + SER DOS	XAROPE	5	24/10/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308200052
Princípio Ativo	DESCLORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1030 SA 30 ML-AMBAR PP 24MM)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Accessório - SERINGA DOSADORA apresentação.quantidade.accessorios</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 6 meses		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

Medicamento referênc.	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + SER DOS	XAROPE	6	24/10/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308200060
Princípio Ativo	DESCLORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1033 SA 60 ML-AMBAR PP 24MM)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Accessório - SERINGA DOSADORA apresentação.quantidade.accessorios</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 6 meses		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	XAROPE	7	24/10/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308200079
Princípio Ativo	DESCLORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1035 SA 100 ML-AMBAR PP 24MM)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Accessório - SERINGA DOSADORA apresentação.quantidade.accessorios</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		

Medicamento referênc.	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS	XAROPE	7	24/10/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308200079
Princípio Ativo	DESCLORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (VIDRO TIPO III SB 1035 SA 100 ML-AMBAR PP 24MM)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Accessório - SERINGA DOSADORA apresentação.quantidade.accessorios</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		

009848  
~~00643~~

*Joncio*

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 6 meses		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <small>ATIVA</small>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	24/10/2016
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058308200087
<b>Princípio Ativo</b>	DESCLORATADINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (P/DC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <small>ATIVA</small>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	24/10/2016
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058308200095
<b>Princípio Ativo</b>	DESCLORATADINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO (P/DC LAMINADO BRANCO LEITOSO 211 X 0,32mm)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <small>ATIVA</small>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG COM REV CT BL AL AL X 4	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	24/10/2016
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058308200109
<b>Princípio Ativo</b>	DESCLORATADINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 231 X 0,125MM)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <small>ATIVA</small>	<b>Forma Farmacéutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG COM REV CT BL AL AL X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	24/10/2016
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1058308200117
<b>Princípio Ativo</b>	DESCLORATADINA		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10	12	24/10/2016
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	12
Validade	24 meses	Registro	1058308200125
Princípio Ativo	DESLOTATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10	12	24/10/2016
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	13	Data de Publicação	24/10/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308200133		
Princípio Ativo	DESLOTATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 12	13	24/10/2016		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO	Nº Apres.	14	Data de Publicação	24/10/2016
Validade	24 meses	Registro	1058308200141		
Princípio Ativo	DESLOTATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 20	14	24/10/2016		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 12 anos de idade				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				

009850

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

009851  
~~03046~~

Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	
5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	Forma Farmacêutica
Validade	COMPRIMIDO REVERTIDO
Princípio Ativo	24 meses
Complemento Diferencial da Apresentação	DESORATADINA
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO (ALU - ALU 251 X 0,125MM)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <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	Verda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediatra acima de 12 anos de idade
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

*Vouso*

*[Handwritten marks and signatures]*

ITEM 294

Vitabal

009852

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DESONIDA

~~09647~~

Nome da Empresa	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.		
CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Nome Comercial	DESONIDA		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.		
Registro	141070090		
Processo	25351.596774/2011-04		
Vencimento do Registro	07/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30G	CREME DERMATOLOGICO	1	27/07/2015
Validade	24 meses	Registro	1410700900010
Princípio Ativo	DESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO GLOBO LTDA - SÃO JOSÉ DA LAPA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[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		

Javier

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/G CREM DERM CX 200 CT BG AL X 30G (EMB HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	2	27/07/2015
Validade	24 meses	Registro	1410700900029
Princípio Ativo	DESONIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the second table.

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	009853 f
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO GLOBO LTDA - SÃO JOSÉ DA LAPA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]	<del>03648</del> f
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )	
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação</b>	Hospitalar	
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>	
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	
		<input type="button" value="Voltar"/>

Vaioso

π

f

Q

of

P

Ⓡ

382

18/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A	
CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4
Nome Comercial	FUCSIA MINUS		
Classe Terapêutica	ANTICONGESTIONAIS		
Registro	126750206		
Processo	25351.249486/2015-18		
Vencimento do Registro	10/2021		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 24	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	17/10/2016
Validade	24 meses	Registro	1267502060017
Princípio Ativo	DROSPIRENONA ETINILESTRADIOL		

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Terça

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais 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	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Terça	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BLAL PLAS OPC X 24	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	17/10/2016
Validade	24 meses	Registro	1267502060025
Princípio Ativo	DROSPIRENONA ETINILESTRADIOL		

18/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Terça

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação [ATIVA]

Forma Farmacéutica

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Terça

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Data de Publicação

Nº Apres.

Registro

Forma Farmacéutica

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Terça

Medicamento referência

Apresentação fracionada

009854  
~~00849~~

382 - Vitalmel

Voltar

009855

~~00050~~  
#

H.

Javier

#

#

②

#

#



389

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GINKKOMED

Nome da Empresa	CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
CNPJ	02.814.497/0001-07
Nome Comercial	GINKKOMED
Classe Terapêutica	FITOTERÁPICO SIMPLES
Registro	143810067
Processo	25351.004799/02-35
Vencimento do Registro	04/2022

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT STRIP AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	11/04/2002
Validade		Registro	
	24 meses		1438100670057
Princípio Ativo	GINKGO BILOBA L.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
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	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT STRIP AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	11/04/2002
Validade		Registro	
	24 meses		1438100670055
Princípio Ativo	GINKGO BILOBA L.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT STRIP AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	11/04/2002
Validade		Registro	
	24 meses		1438100670073
Princípio Ativo	GINKGO BILOBA L.		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP DE ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT 5 BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	11/04/2002
Validade		Registro	
	24 meses		1438100670014

389. Vitalsue

009856

*[Handwritten signature]*

Princípio Ativo	GINKGO BILOBA L.
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <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	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> NATIVA	
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	11/04/2002
80 MG COM REV CT 5 BL AL PLAS INC X 4	Nº Apres. 2
Validade	24 meses
Registro	1438100670022
Princípio Ativo	GINKGO BILOBA L.
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <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	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não

Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> NATIVA	
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	11/04/2002
120 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 15	Nº Apres. 3
Validade	24 meses
Registro	1438100670030
Princípio Ativo	GINKGO BILOBA L.
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	ORAL 1
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	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> NATIVA	
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO REVESTIDO
Data de Publicação	11/04/2002
80 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 15	Nº Apres. 4
Validade	24 meses
Registro	1438100670049
Princípio Ativo	GINKGO BILOBA L.
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)
IFA Único	Sim
Conservação	<i>(sem dados cadastrados)</i>
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica

27/11/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

[Voltar](#)

009858

~~09053~~



*Varero*

*x.*



*9/16*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	
CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Nome Comercial	MIOCARDIL		
Classe Terapêutica	VASODILATADORES CEREBRAIS		
Registro	103920104		
Processo	25000.018421/99-21		
Vencimento do Registro	12/2020		
Detalhe do Produto: MIOCARDIL			
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	05/12/2000
Validade	24 meses	Registro	1039201040027
Princípio Ativo	NIMODIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - 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 Venda sob Prescrição Médica [sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

580 - Vitalisul

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - 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 Venda sob Prescrição Médica [sem dados cadastrados]
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica
30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO
Validade	24 meses
Princípio Ativo	NIMODIPINO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - 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 Venda sob Prescrição Médica [sem dados cadastrados]
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Nº Apres.	1
Registro	1039201040019
Data de Publicação	05/12/2000

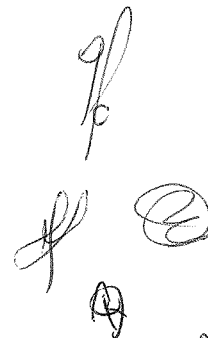
009859  
03654

009860

~~09655~~



*José*



592

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

Consulta de Produtos

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

Atividade de Vigilância Sanitária  
 Atividade de Vigilância Sanitária  
 Atividade de Vigilância Sanitária

**Detalhe do Produto : ZOPIX**

Nome da Empresa:	ENS SIGMA PHARMA LTDA
CNPJ:	00.923.140/0001-31
Nome Comercial:	ZOPIX
Classe Terapêutica:	ANTIPSIÓTICOS
Registro:	135690581
Processo:	25551.560013/2009-87
Vencimento do Registro:	11/2020

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	4	Data de Publicação	29/11/2010
Referência em outro sistema	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	135690581.0041		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	[sem dados cadastrados]				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	[sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sem IFA cadastrado				
Conservação:	[sem dados cadastrados]				
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]				
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]				
Destinação:	[sem dados cadastrados]				
Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	18	Data de Publicação	29/11/2010
Referência em outro sistema	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	135690581.0181		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	[sem dados cadastrados]				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	[sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sem IFA cadastrado				
Conservação:	[sem dados cadastrados]				
Restrição de prescrição:	[sem dados cadastrados]				
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]				
Destinação:	[sem dados cadastrados]				

Restrito a hospitais:	Não Informado				
Tarja:	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	1	Data de Publicação	29/11/2010
Referência em outro sistema	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	135690581.0015		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sim				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso:	Adulto				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não				
Tarja:	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	2	Data de Publicação	29/11/2010
Referência em outro sistema	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	135690581.0023		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]				
Embalagem:	- Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sim				
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso:	Adulto				
Destinação:	Comercial				
Restrito a hospitais:	Não				
Tarja:	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	3	Data de Publicação	29/11/2010
Referência em outro sistema	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	135690581.0031		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				

592 - Ditalzul  
 009861  
 00653

[sem dados cadastrados]	
Complemento Diferencial da Apresentação:	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

[sem dados cadastrados]	
Complemento Diferencial da Apresentação:	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

[sem dados cadastrados]	
Complemento Diferencial da Apresentação:	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

[sem dados cadastrados]	
Complemento Diferencial da Apresentação:	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

[sem dados cadastrados]	
Complemento Diferencial da Apresentação:	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Hospitalar
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

[sem dados cadastrados]	
Complemento Diferencial da Apresentação:	
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso:	Adulto
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não
Tarja:	Vermelha sob restrição
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

009852  
00057  
[assinatura]

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	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 sob restrição
Medicamento referencial:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	13	Data de Publicação	29/11/2010
10 MG COM REV CT BL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	1356905810139		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sim				
Conservação:	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 sob restrição				
Medicamento referencial:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	14	Data de Publicação	29/11/2010
10 MG COM REV CT BL AL X 500 (EMB HCSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	1356905810147		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sim				
Conservação:	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				

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	9	Data de Publicação	29/11/2010
10 MG COM REV CT BL AL X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	1356905810090		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sim				
Conservação:	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 sob restrição				
Medicamento referencial:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	10	Data de Publicação	29/11/2010
10 MG COM REV CT BL AL X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	1356905810104		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sim				
Conservação:	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 sob restrição				
Medicamento referencial:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	12	Data de Publicação	29/11/2010
10 MG COM REV CT BL AL X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	Registro:	1356905810120		
Validade:	24 meses				
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>				
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				



Restrição de uso:	Adulto				
Destinação:	Hospitalar				
Restrição a hospitais:	Não				
Tarja:	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2,5MG COM REV CT BL AL X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	29/11/2010		
Validade:	24 meses	Registro:	1356905810155		
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]				
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sim				
Conservação:	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				
Restrição a hospitais:	Não				
Tarja:	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2,5MG COM REV CT BL AL X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	29/11/2010		
Validade:	24 meses	Registro:	1356905810163		
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]				
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sim				
Conservação:	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 acme de				
Destinação:	Comercial				
Restrição a hospitais:	Não				
Tarja:	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2,5MG COM REV CT BL AL X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	29/11/2010		

Validade:	24 meses	Registro:	1356905810171		
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]				
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sim				
Conservação:	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				
Restrição a hospitais:	Não				
Tarja:	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2,5MG COM REV CT BL AL X 56	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	29/11/2010		
Validade:	24 meses	Registro:	1356905810198		
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]				
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]				
Via de Administração:	ORAL				
IFA único:	Sim				
Conservação:	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				
Restrição a hospitais:	Não				
Tarja:	Vermelha sob restrição				
Medicamento referência:	Não				
Apresentação fracionada:	Não				
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
2,5MG COM REV CT BL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	29/11/2010		
Validade:	24 meses	Registro:	1356905810201		
Princípio Ativo:	OLANZAPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrais]				
Embalagem:	- Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrais]				

009864

038554

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Sim
Conservação:	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 sob restrição
Medicamento referenciado:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,5MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	21	29/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	135605810211
Princípio Ativo:	OLANZAPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - BUSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso:	Adulto		
Destinação:	Hospitalar		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	Vermelha sob restrição		
Medicamento referenciado:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTA
-------

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.

009865  
~~00690~~

*[Handwritten signatures and initials]*



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

Instrucional

Áreas de Atuação

Serviços

Legislação

Regulatório

Profissional

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

### Detalhe do Produto : PENTOXIFILINA

Nome da Empresa:	EMS S/A		
CNPJ:	57.507.378/0003-65	Autorização:	1002351
Nome Comercial:	PENTOXIFILINA		
Classe Terapêutica:	VASODILATADORES		
Registro:	102350496		
Processo:	25351.024341/00-68		
Vencimento do Registro:	03/2021		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇÃO PROLONGADA	1	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960010
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Via de Administração:</b>	ORAL
<b>IFA Único:</b>	Sim
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇÃO PROLONGADA	5	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960053
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais		



### Consulta de Produtos

Instrucional

Áreas de Atuação

Serviços

Legislação

Regulatório

Profissional

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

Regulatório

<b>Via de Administração:</b>	ORAL
<b>IFA Único:</b>	Sim
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇÃO PROLONGADA	6	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960061
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL CPM CONCESSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Via de Administração:</b>	ORAL
<b>IFA Único:</b>	Sim
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇÃO PROLONGADA	9	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960096
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		

<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CPM CONDISSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL EWS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>№ Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇO PROLONGADA	10	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960101
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda - MANAUS - BRASIL CPM CONDISSIONARIA PAULISTA DE MEDICAMENTOS S/A - AMÉRICO BRASILENSE - BRASIL EWS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>№ Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 450(EMB HCSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇO PROLONGADA	16	09/03/2001

<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960169
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EWS S/A - SAO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		
<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>№ Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT STRIP X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇO PROLONGADA	2	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960029
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	STRIP - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EWS S/A - SAO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		
<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>№ Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
600 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇO PROLONGADA	3	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960037
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais ENS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
600 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 500 (ENB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇAO PROLONGADA	4	09/03/2001
<b>Validade:</b>	<b>Princípio Ativo:</b>	<b>Registro:</b>	
24 meses	PENTOXIFILINA	1023504960045	
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais ENS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT STR X 90 (ENB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇAO PROLONGADA	7	09/03/2001
<b>Validade:</b>	<b>Princípio Ativo:</b>	<b>Registro:</b>	
24 meses	PENTOXIFILINA	1023504960071	
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem:</b>	STRIP - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT STR X 60 (ENB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇAO PROLONGADA	8	09/03/2001
<b>Validade:</b>	<b>Princípio Ativo:</b>	<b>Registro:</b>	
24 meses	PENTOXIFILINA	1023504960088	
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	STRIP - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado		
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS LET X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇAO PROLONGADA	11	09/03/2001
<b>Validade:</b>	<b>Princípio Ativo:</b>	<b>Registro:</b>	
24 meses	PENTOXIFILINA	1023504960118	
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado [sem dados cadastrados]		
<b>Tarja:</b>	Não		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS LET X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇAO PROLONGADA	12	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960126
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado [sem dados cadastrados]		
<b>Tarja:</b>	Não		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS LET X 60 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇAO PROLONGADA	13	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960134
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado [sem dados cadastrados]		
<b>Tarja:</b>	Não		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS LET X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇAO PROLONGADA	14	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960142
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EMS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração:</b>	ORAL		
<b>IFA único:</b>	Sim		
<b>Conservação:</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação:</b>	Comercial Comercial Comercial		
<b>Restrito a hospitais:</b>	Não Informado [sem dados cadastrados]		
<b>Tarja:</b>	Não		
<b>Medicamento referência:</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não		

<b>Apresentação [*** INATIVA ***]</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS LET X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇAO PROLONGADA	15	09/03/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1023504960150
<b>Princípio Ativo:</b>	PENTOXIFILINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais		

009889

09001

ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL		Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>	
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE / AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	<small>[sem dados cadastrados]</small>		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO DE AÇAO PROLONGADA	17	09/03/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1023504960177
Princípio Ativo:	PENTOXIFILINA		
Complemento Diferencial de Apresentação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais ENS S/A - HORTOLÂNDIA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <small>[sem dados cadastrados]</small>		
Via de Administração:	<small>[sem dados cadastrados]</small>		
IFA único:	Sim		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE / AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	<small>[sem dados cadastrados]</small>		
Destinação:	<small>[sem dados cadastrados]</small>		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	<small>[sem dados cadastrados]</small>		
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



Handwritten signature: *J. Pereira*

Handwritten initials: *JP*

Handwritten signature: *[Signature]*

009870

~~00865~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa MULTILAB INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA		Detalhe do Produto: PROCTOX-H	
CNPJ	92.265.552/0001-40	Autorização	1.011.819-6
Nome Comercial	PROCTOX-H		
Classe Terapêutica	ANTIHEMORROIDARIOS TÓPICOS		
Registro	118190151		
Processo	25351.614958/2014-37		
Vencimento do Registro	03/2020		
Forma Farmacêutica	POMADA RETAL	Nº Apres.	1
Apresentação	ATIVA	Data de Publicação	20/07/2015
50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT BG AL X 15 G + 5 APLIC			
Validade	18 meses	Registro	1181901510015
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	Primária - BISNAGA DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais TAKEDA PHARMA LTDA - JAGUARIUNA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não		
Forma Farmacêutica	SUPOSITORIO RETAL	Nº Apres.	2
Apresentação	ATIVA	Data de Publicação	20/07/2015
100 MG + 27 MG SUP RET CT STR X 10			
Validade	24 meses	Registro	1181901510023
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			

Embalagem	Primária - STRIP Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais TAKEDA PHARMA LTDA - JAGUARIUNA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	POMADA RETAL	Nº Apres.	3
Apresentação	ATIVA	Data de Publicação	20/07/2015
50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT BG AL X 30 G + 10 APLIC			
Validade	18 meses	Registro	1181901510031
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	Primária - BISNAGA DE ALUMÍNIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais TAKEDA PHARMA LTDA - JAGUARIUNA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não		
Forma Farmacêutica	SUPOSITORIO RETAL	Nº Apres.	4
Apresentação	ATIVA	Data de Publicação	20/07/2015
100 MG + 27 MG SUP RET CT STR X 5			

642 - Vitabue

009871

00355



Validade	24 meses	1181901510041	Registro
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - JAGUARIUNA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 5 BG AL X 3 G + 5 APLIC	POMADA RETAL	5	20/07/2015
Validade	18 meses	Registro	
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - JAGUARIUNA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 6 BG AL X 3 G + 6 APLIC	POMADA RETAL	6	20/07/2015
Validade	18 meses	Registro	
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - JAGUARIUNA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 10 BG AL X 3 G + 10 APLIC	POMADA RETAL	7	20/07/2015
Validade	18 meses	Registro	
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - JAGUARIUNA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Sem Tarja
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 15 BG AL X 3 G + 15 APLIC	POMADA RETAL
Validade	18 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA POLICRESULENO <i>(sem dados cadastrados)</i>
Complemento diferencial da Apresentação	
Embalagem	• Primária - BSNAGA DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • TAKEDA PHARMA LTDA - JAGUARIÚNA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	RETAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Sem Tarja
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica
50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 25 BG AL X 3 G + 25 APLIC	POMADA RETAL
Validade	18 meses
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA POLICRESULENO <i>(sem dados cadastrados)</i>
Complemento diferencial da Apresentação	
Embalagem	• Primária - BSNAGA DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

*(Handwritten signatures and initials)*

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • TAKEDA PHARMA LTDA - JAGUARIÚNA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	RETAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Sem Tarja
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G + 10 MG/G POM RET CT 50 BG AL X 3 G + 50 APLIC (EMB FRAC)	POMADA RETAL	10	20/07/2015
Validade	18 meses	Registro	1181901510104
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento diferencial da Apresentação			
Embalagem	• Primária - BSNAGA DE ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • TAKEDA PHARMA LTDA - JAGUARIÚNA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG + 27 MG SUP RET CT STR X 15	SUPOSITÓRIO RETAL	11	20/07/2015
Validade	24 meses	Registro	1181901510112

009873

~~009873~~

Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAINA <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Complemento Diferencial da Apresentação		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - JAGUARIÚNA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Via de Administração	RETAL	
IFA Único	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	Adulto	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	N	
Tarja	Sem Tarja	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/G * 10 MG/G POM RET CT BG PLAS AL PLAS X 30 G * 10 APLIC	POMADA RETAL	12	20/07/2015
Validade	24 meses	Registro	1181901510120
Princípio Ativo	POLICRESULENO CLORIDRATO DE CINCHOCAINA <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMÍNIO (BISNAGA PLÁSTICO/ALUMÍNIO/PLÁSTICO)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>TAKEDA PHARMA LTDA. - JAGUARIÚNA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	RETAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		

Não

Apresentação fracionada

Voltar

009874

~~09669~~

Item 646

Vitabalne

009875

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~009870~~

Detalhe do Produto: TOPCOID

<b>Nome da Empresa</b>	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
<b>CNPJ</b>	60.665.981/0001-18	<b>Autorização</b>	1.00.497-7
<b>Nome Comercial</b>	TOPCOID		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIVARICOSOS TOPICOS		
<b>Registro</b>	104971302		
<b>Processo</b>	25351.005640/02		
<b>Vencimento do Registro</b>	05/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5MG/G GEL CT BG AL X 20 G	GEL	3	27/05/2003
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1049713020030
<b>Princípio Ativo</b>	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDeO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5MG/G GEL CT BG AL X 40 G	GEL	4	27/05/2003
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1049713020049
<b>Princípio Ativo</b>	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDeO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

009376

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	TOPICO
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/G GEL CT BG AL X 20 G	GEL	1	27/05/2003
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1049713020014
<b>Princípio Ativo</b>	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDeO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/G GEL CT BG AL X 40 G	GEL	2	27/05/2003
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1049713020022
<b>Princípio Ativo</b>	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDeO		

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]	069877
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	<del>09872</del>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>	
<b>Via de Administração</b>	TOPICO	
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C)	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>	
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/G POM CT BG AL X 20 G	POMADA DERMATOLOGICA	5	27/05/2003
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1049713020057
<b>Princípio Ativo</b>	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDeO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	TOPICO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

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

3MG/G POM CT BG AL X 40 G	POMADA DERMATOLOGICA	6	27/05/2003	009878
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1049713020065	<i>[Handwritten signature]</i>
<b>Princípio Ativo</b>	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDeO			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b>	TOPICO			
<b>IFA único</b>	Sim			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C)			
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica			
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Destinação</b>	Comercial			
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>			
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>			
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>			

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/G POM CT BG AL X 20 G	POMADA DERMATOLOGICA	7	27/05/2003
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1049713020073
<b>Princípio Ativo</b>	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDeO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		

*[Handwritten signatures and initials: Jansen, P, P, P, P]*

009879

~~02074~~

<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/G POM CT BG AL X 40 G	POMADA DERMATOLOGICA	8	27/05/2003
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1049713020081
<b>Princípio Ativo</b>	POLISSULFATO DE MUCOPOLISSACARÍDeO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li><li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<input type="button" value="Voltar"/>			

Soniato

②

P

P

H.

②

P



~~00075~~  
009330

Item 662

**Detalhe do Produto : propionato de clobetasol**

<b>Nome da Empresa:</b>	LABORATÓRIO GLOBO LTDA		
<b>CNPJ:</b>	17.115.437/0001-73	<b>Autorização:</b>	1005358
<b>Nome Comercial:</b>	propionato de clobetasol		
<b>Categoria:</b>	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.		
<b>Registro:</b>	105350167		
<b>Processo:</b>	25351.378030/2008-35		
<b>Vencimento do Registro:</b>	11/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G	CREME DERMATOLOGICO	1	16/11/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1053501670013
<b>Princípio Ativo:</b>	PROPIONATO DE CLOBETASOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> LABORATÓRIO GLOBO LTDA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/G CREM DERM CX 200 BG AL X 30 G (EMB HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	2	16/11/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1053501670021
<b>Princípio Ativo:</b>	PROPIONATO DE CLOBETASOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> [sem dados cadastrados] <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

*[Handwritten signatures and initials]*



Item 138



Vitabul

009391

~~02678~~

## DECLARAÇÃO

LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTDA, com sede na Rua Flávio Francisco Bellini, 459, bairro Santos Dumont, na cidade de Caxias do Sul/RS, devidamente inscrita no CNPJ sob o nº 29.346.301/0001-53 e Inscrição Estadual nº 029/0154278, representada neste ato por seu Farmacêutico Responsável Técnico infra assinado vem respeitosamente declarar:

O produto Sulfato Ferroso Vitamed 40 mg trata-se de um alimento isento de obrigatoriedade de registro sanitário conforme RDC 27/2010, na qual enquadra-se na categoria Suplemento vitamínico e ou mineral.

Desta forma, este produto fica dispensado dos critérios estabelecidos pela RDC 47/2009, que estabelece regras para elaboração, harmonização, atualização, publicação e disponibilização de bulas de medicamentos.

Sem mais, firmamos o presente.

Caxias do Sul, 14 de março de 2017.

*Glaucio Fernandes Miranda*

**Glaucio Fernandes Miranda**  
**Farmacêutico responsável Técnico**  
**CRF/RS 5252**

*Glaucio*

Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda  
CNPJ 29.346.301/0001-53  
Rua Flávio Francisco Bellini, 459  
Santos Dumont - Caxias do Sul/RS - CEP: 95098-170  
Tel. (54) 4009-3200 / Fax (54) 4009-3202  
[regulatorios@vitamed.com.br](mailto:regulatorios@vitamed.com.br)

*[Handwritten initials and signatures]*

009392

~~09677~~ *[Handwritten signature]*

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB 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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/10/2017 08:35:11 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo 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 Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 830425

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/10/2018 14:59:40 (hora local)**.

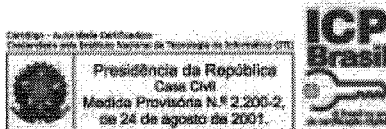
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 79340510171432350934-1

<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b999c52ff434b1f4e8237286089ca39a143c6077ef5684be07ca3c2f52efe6f586c90885b28e58d1f44856d787da2078f542b6bd88fc556ae4b1c1f4e879f2cc1



*[Handwritten signatures and initials]*

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E TABELIONATO DE NOTAS - Cadastro CNJ nº 870-9

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º do V.B.C. e Art. 181º da Lei Federal nº 3.351/1964 e Art. 1º do Art. 2º da Lei Estadual nº 7.720/1974, informo ao presente a presença do impresso digitalizado, assinado em 14/06/2017, em uma das máquinas de Assinatura Digital do Cartório de Registro Civil das Pessoas Naturas e Tabelionato de Notas do Cartório Azevedo Bastos, inscrita no CNJ nº 870-9.

**Cód. Autenticação: 79340510171432350903-1; Data: 05/10/2017 14:33:20**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C-AF074123-CKE9; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Confira os dados do ato em: <https://seidigital.tpbjus.br>

Sel. Ultra da Municipal Coopera.ª

RECIBO EM 05/10/2017

FOLHAS 01 de 01

UNIDADE FÁBRIL: 03011 / 019011 / 013

CNPJ: 03011 / 019011 / 013

PRODUTO → 01

CATEGORIA: 43010041

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA: SUPLEMENTO VITAMINICO

TIPO(S) DE EMBALAGENS: 01 CILINDRICA

02 PLASTICA

03 VETILICA

04

05

PERSPECTIVA COMERCIAL: MUNICIPAL

ESTADUAL

NACIONAL

EXPORTAÇÃO

PRODUTO → 02

CATEGORIA: 43010041

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA: SUPLEMENTO VITAMINICO

TIPO(S) DE EMBALAGENS: 01 CILINDRICA

02 PLASTICA

03 VETILICA

04

05

PERSPECTIVA COMERCIAL: MUNICIPAL

ESTADUAL

NACIONAL

EXPORTAÇÃO

PRODUTO → 03

CATEGORIA: 43010041

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA: SUPLEMENTO VITAMINICO

TIPO(S) DE EMBALAGENS: 01 CILINDRICA

02 PLASTICA

03 VETILICA

04

05

PERSPECTIVA COMERCIAL: MUNICIPAL

ESTADUAL

NACIONAL

EXPORTAÇÃO

Assinatura e Identificação do Responsável

*[Handwritten Signature]*

ANEXO X

MINISTÉRIO DA SAÚDE

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

DIRETORIA DE ALIMENTOS E TOXICOLOGIA

COMUNICAÇÃO DO INÍCIO DE FABRICAÇÃO DE PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTROS

RECEBI EM 05/10/2017

Vigilância Sanitária - SMS

DADOS DA EMPRESA-RESELETORES/PRODUTOS/EMPRESAS

CNPJ: 03011 / 019011 / 013

RUA: FARMACIA GREGORIO FARIAS

BARRIO: FARMACIA GREGORIO FARIAS

CEP: 03011-010

MUNICÍPIO: CAXIAS DO SUL

UF: RS

ESTADO: RS

DADOS DA UNIDADE FÁBRIL

CNPJ: 03011 / 019011 / 013

RUA: FARMACIA GREGORIO FARIAS

BARRIO: FARMACIA GREGORIO FARIAS

CEP: 03011-010

MUNICÍPIO: CAXIAS DO SUL

UF: RS

TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo que a partir de esta empresa, devidamente inscrita para a produção de alimentos/embalagens, deu início à fabricação desta(s) produto(s) no verso(s) do(s) anexo(s), que neste sentido, comercializarei(s) no prazo de 15 dias úteis após a assinatura deste termo, e de que a unidade fabrica para ser de acordo com as especificações técnicas, incluindo as de rotulagem e outras pertinentes, e de que a unidade fabrica para ser de acordo com as especificações técnicas, incluindo as de rotulagem e outras pertinentes.

Localidade: CAXIAS DO SUL

Assinatura: *[Handwritten Signature]*

Nome legível do Responsável pela Empresa: *[Handwritten Name]*

DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (DEB INÍCIO DO VÍDEO)

ÚLTIMA INSPEÇÃO: 00/00/00

LOCAL/DATA: 00/00/00

Assinatura e Identificação do Responsável

*[Handwritten Signature]*

*[Handwritten Signature]*



~~00079~~  
009334  
[Signature]

ANEXO X - VERSO

RECEBI EM 22/04/2017  
VIGÊNCIA SORTEIO: 045

<b>F. PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA</b> EMPRESA DEBENTORA DE REGISTRO: CNPJ 21.9 33418 301 / 00914 513 UNIDADE FABRIL: CNPJ 218 33418 301 / 00914 513		<b>CONTROLES DE ANEXOS</b> FOLHAS 02 JOE 013
<b>PRODOTO → DA</b> E C U M I N E R A L NOME DO SUPLENIMENTO MINERAL SULFA PRODUTO TIREFRISOL MARCA MEDOVI	<b>DESCRIÇÃO DA CATEGORIA</b> 4 2 0 9 0 1 1 S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O VALIDADE (ARQUIVADA) 9 2 X M D	<b>PERSPECTIVA COMERCIAL</b> <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input checked="" type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO
<b>TIPUS DE EMBALAGENS</b> 01 S E L U L O S I S T I C A 02 P L A S T I C A 03 M E T A L I C A 04	<b>PRODOTO → DB</b> CATEGORIA NOME DO PRODUTO MARCA TIPO(S) DE EMBALAGENS 01 02 03 04	<b>PERSPECTIVA COMERCIAL</b> <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO
<b>PRODOTO → DC</b> CATEGORIA NOME DO PRODUTO MARCA TIPO(S) DE EMBALAGENS 01 02 03 04	<b>DESCRIÇÃO DA CATEGORIA</b> VALIDADE (ARQUIVADA) <b>PERSPECTIVA COMERCIAL</b> <input type="checkbox"/> MUNICIPAL <input type="checkbox"/> ESTADUAL <input type="checkbox"/> NACIONAL <input type="checkbox"/> EXPORTAÇÃO	

Janeiro  
[Signature]  
[Signature]

02  
03  
04

009835af  
~~00000~~

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB 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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - ERELI - ME** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - ERELI - ME** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **06/10/2017 08:36:18 (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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - ERELI - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 830426

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **05/10/2018 14:59:40 (hora local)**.

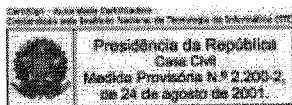
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 79340510171432350903-1 a 79340510171432350903-2

<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b999c52ff434b1f4e8237286089ca39a1186d21a9a3e523086b71f31d773c18306c90885b28e58d1f44856d787da2078fbafb5294428b0edbf2f66381ed3e1d79



Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Joviano' and several other initials.

05/06/14

**INGREDIENTES:** Sulfato ferroso anidro, Antiumectantes celulose microcristalina, carbonato de cálcio e dióxido de silício coloidal, Estabilizante croscarmellose sódica, Lubrificante estearato de magnésio, Corantes dióxido de titânio, amarelo tartrazina, azul nº 2 laca de alumínio e vermelho nº40.



**ALERGICOS: PODE CONTER DERIVADOS DE LEITE, DERIVADOS DE SOJA E DERIVADOS DE CRUSTÁCEOS (CAMARÃO).**

009326  
ff

**SUGESTÃO DE USO:** Ingerir 1 comprimido ao dia.

INFORMAÇÃO NUTRICIONAL		
Por porção de 0,32 g (1 comprimido)		
Quantidade por porção		% VD (*)
Valor Energético	0 kcal = 0 kJ	0%
Carboidratos, dos quais:	0g	0%
Açúcares	0g	0%
Lactose	0g	**
Sulfato Ferroso***	40 mg	100%

\* Não contém quantidades significativas de proteínas, gorduras totais, gorduras saturadas, gorduras trans, fibra alimentar e sódio.  
 \*\* Valor Diário de Referência com base em uma dieta de 2.000 kcal (8400 kJ).  
 \*\*\* Se os valores outros podem ser maiores ou menores dependendo de outros ingredientes.

CONSUMIR ESTE PRODUTO CONFORME A RECOMENDAÇÃO DE INGESTÃO DIÁRIA CONSTANTE DA EMBALAGEM.

GESTANTES, NUTRIZES E CRIANÇAS ATÉ 3 (TRÊS) ANOS, SOMENTE DEVEM CONSUMIR ESTE PRODUTO SOB ORIENTAÇÃO DE NUTRICIONISTA OU MÉDICO.

**NÃO CONTEM GLÚTEN. NÃO CONTEM LACTOSE. NÃO CONTEM AÇÚCAR. ATENÇÃO: CONTEM CORANTE AMARELO TARTRAZINA.**



# Suplemento Mineral SULFATO FERROSO

CONTÉM  
500 COMPRIMIDOS

VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO

farmacia  
ff

~~00982~~

*[Handwritten signature]*

009837

*[Handwritten signature]*

Fabricante:  
Lab. Farm. Vitamed Ltda  
CNPJ: 29.346.301/0001-53  
INDÚSTRIA BRASILEIRA  
Rua Flávio Francisco Bellini, 459  
Santos Dumont CEP: 95098-170  
Caxias do Sul - RS  
Farm. Res.: Glauco F. Miranda  
CRF/RS 5252

Produto Isento de Registro  
conforme RDC 27 de 06/08/2010.



(54) 4009 3210

sac@vitamed.com.br

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*





## Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1:

»

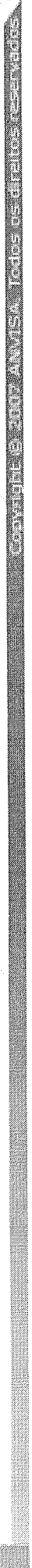
1

NOVA BUSCA

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO
29.346.301/0001-53	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Brasil	CBPF	INDEFERIMENTO	3090	11/11/2015	
29.346.301/0001-53	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, granulados efervescentes.	51	12/01/2015	12/01/2017
29.346.301/0001-53	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Brasil	CBPF	Sólidos: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, granulados efervescentes.	85	14/01/2013	13/01/2015
29.346.301/0001-53	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Brasil	CBPF	Sólidos: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Líquidos: Soluções e xaropes.	3513	17/08/2009	16/08/2011

NOVA BUSCA

009838



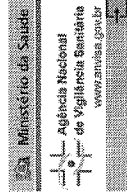
~~09684~~

*[Handwritten signature]*

009939

*[Handwritten signature]*

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



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

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Brasília Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : TEFLAN

<b>Nome da Empresa:</b>	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A
<b>CNPJ:</b>	60.665.981/0001-18
<b>Nome Comercial:</b>	TEFLAN
<b>Princípio Ativo:</b>	TENDICAM
<b>Categoria:</b>	ANTIINFLAMATORIOS
<b>Registro:</b>	104971138
<b>Processo:</b>	Z5000.035107/97-41
<b>Vencimento do Registro:</b>	12/2018

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	07/06/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380013
<b>Embalagem:</b>	BULSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG PÓ LÍQF SOL INU CT 5 FA VD INC + 5 AMP DIL X 2 ML	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	2	07/06/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380021
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
40 MG PÓ LÍQF SOL INU CT 2 FA VD INC + 2 AMP DIL X 2 ML 01	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	3	07/06/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380031
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
40 MG PÓ LÍQF SOL INU CT 2 FA VD INC + 2 AMP DIL X 2 ML	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	4	07/06/2001
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380048
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais		

UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL  
UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG PÓ LÍQF SOL INU CT 5 FA VD INC	PO LIOFILO INJETAVEL	5	10/12/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380056
<b>Embalagem:</b>	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG PÓ LÍQF SOL INU CT 5 FA VD INC	PO LIOFILO INJETAVEL	6	10/12/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380064
<b>Embalagem:</b>	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG PÓ LÍQF SOL INU CT 50 FA VD INC	PO LIOFILO INJETAVEL	7	10/12/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380072
<b>Embalagem:</b>	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
40 MG PÓ LÍQF SOL INU CT 5 FA VD INC	PO LIOFILO INJETAVEL	8	22/01/2007
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380080
<b>Embalagem:</b>	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
40 MG PÓ LÍQF SOL INU CT 5 FA VD INC	PO LIOFILO INJETAVEL	9	22/01/2007
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380099
<b>Embalagem:</b>	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
40 MG PÓ LÍQF SOL INU CT 50 FA VD INC	PO LIOFILO INJETAVEL	10	22/01/2007
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380102

f45 - Vilabul

009890

<b>Embalagem:</b>	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG PÓ LÍOF SOL INJ CT FA VD INC + AMP DIL X 2 ML	PO LÍOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	11	10/12/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380110
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	22/04/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380129
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	22/04/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380137
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	22/04/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380145
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 480 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	22/04/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380153
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais		

<b>Embalagem:</b>	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
40 MG PÓ LÍOF SOL INJ CT FA VD INC	PO LÍOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	16	10/12/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380161
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
40 MG PÓ LÍOF SOL INJ CT 5 FA VD INC	PO LÍOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	17	10/12/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380171
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
40 MG PÓ LÍOF SOL INJ CT 50 FA VD INC	PO LÍOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	18	10/12/2012
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380188
<b>Embalagem:</b>	FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 5	COMPRIMIDO SIMPLES	21	22/04/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380218
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3	COMPRIMIDO SIMPLES	22	22/04/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1049711380226
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Apresentação ATIVA</b>	<b>Forma Física</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG PÓ LÍOF SOL INJ CT FA VD TRANS			

18/02/2014

Consulta de Produto

+ AMP VID TRANS X 2 ML + SER DOS

PO LIQFILO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE

23

18/11/2013

Validade:

24 meses

Registro:

1049711380234

Embalagem:

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

Local de Fabricação:

Fabricantes Nacionais  
UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL  
[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA

Forma Física

Nº Apres.

Data de Publicação

40 MG PÓ LIQF SOL INJ CT FA VD TRANS  
+ AMP VID TRANS X 2 ML + SER DOS

PO LIQFILO PARA SOLUCAO INJETAVEL

24

18/11/2013

Validade:

24 meses

Registro:

1049711380242

Embalagem:

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

Local de Fabricação:

Fabricantes Nacionais  
UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A - BRASIL  
[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

COPIA DE ANEXO TOPO DE FOLHA DE FOLHA

*Handwritten signature: J. J. J.*

*Handwritten signature: J. J. J.*

*Handwritten signature: J. J. J.*

*Handwritten signature: J. J. J.*

009892  
~~09687~~  
*Handwritten signature*

Item 155

Vitalisul

009893

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~03688~~  
f

Detalhe do Produto: Tinidazol + Nitrato de Miconazol

<b>Nome da Empresa</b>	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
<b>CNPJ</b>	03.485.572/0001-04	<b>Autorização</b>	1.05.423-2
<b>Nome Comercial</b>	Tinidazol + Nitrato de Miconazol		
<b>Classe Terapêutica</b>	PRODS GINECOLOGICOS ANTINFECC TOPICOS ASSOC MEDICAMENTOSAS		
<b>Registro</b>	154230115		
<b>Processo</b>	25351.067545/2007-21		
<b>Vencimento do Registro</b>	02/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG/G + 20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 45 G + 7 APLIC	CREME VAGINAL	1	11/02/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301150012
<b>Princípio Ativo</b>	TINIDAZOL NITRATO DE MICONAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	GINO-PLETIL		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG/G + 20 MG/G CREM VAG CX 60 BG AL X 45 G + 420 APLIC (EMB HOSP)	CREME VAGINAL	2	11/02/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301150020
<b>Princípio Ativo</b>	TINIDAZOL NITRATO DE MICONAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	GINO-PLETIL		

Handwritten signatures and initials: Joviano, f, 9/E, and other marks.

009994

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li><li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Voltar

*José*

*A* *SP* *1/6*

*(B)* *(S)* *P*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

sem fzf

Detalhe do Produto: VITAMIN E

Nome da Empresa	NATULAB LABORATORIO S.A
CNPJ	02.456.955/0001-83
Nome Comercial	VITAMINE
Classe Terapêutica	MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K
Registro	138410035
Processo	25351.779199/2008-66
Vencimento do Registro	05/2019

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG CAP GEL MOLE CT FR PLUS OPC X 30	CAPSULA GELATINOSA MOLE	1	11/05/2009
Validade	24 meses	Registro	1384100350017
Princípio Ativo	ACETATO DE RACEALFATOCFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • RELTHY LABORATORIOS LTDA - INDAIATUBA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG CAP GEL MOLE CX 50 FR PLUS OPC X 30 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA MOLE	2	11/05/2009
Validade	24 meses	Registro	1384100350025
Princípio Ativo	ACETATO DE RACEALFATOCFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• RELTHY LABORATORIOS LTDA - INDAIATUBA - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

400 MG CAP GEL MOLE CX 100 FR PLUS OPC X 30 (EMB HOSP)

CAPSULA GELATINOSA MOLE

3

11/05/2009

Validade

24 meses

Registro

1384100350033

Princípio Ativo

ACETATO DE RACEALFATOCFEROL

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

[sem dados cadastrados]

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• RELTHY LABORATORIOS LTDA - INDAIATUBA - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sem Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

00989

Volter

fzf - Vitabal



Jun 802

Vitabul 03631 ef

ANEXO X

MINISTÉRIO DA SAÚDE  
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
 DIRETORIA DE ALIMENTOS E TOXICOLOGIA  
**COMUNICAÇÃO DO INÍCIO DE FABRICAÇÃO DE PRODUTOS  
 DISPENSADOS DE REGISTROS**

A RECEBIMENTO\_VISA/DATA  
**Recebido em**  
 07 ABR. 2015  
**VISA/5 CRS**

B DADOS DA EMPRESA DETENTORA DO(S) PRODUTO(S) MARCA(S)

CNPJ 29.346.301/0001-53

RAZÃO LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTD

SOCIAL A

RUA FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459

BAIRRO SANTOS DUMONT

CEP 95098170 FONE 05440093200 FAX 05440093202

U. F. RS MUNICÍPIO CAXIAS DO SUL

E-MAIL farma@vitamed.com.br

C DADOS DA UNIDADE FABRIL

CNPJ 29.346.301/0001-53

RAZÃO LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTD

SOCIAL A

RUA FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459

BAIRRO SANTOS DUMONT

CEP 95098170 FONE 05440093200 FAX 05440093202

U. F. RS MUNICÍPIO CAXIAS DO SUL

E-MAIL

TERMO DE RESPONSABILIDADE

Informo que a partir de 04/2015, esta empresa, devidamente licenciada para a produção de alimentos/embalagens, deu início à fabricação do(s) produto(s) relacionado(s) no verso e/ou no(s) anexo(s), que estarão sendo comercializados(s) no prazo de 10 dias, e declaro que estou ciente:

a) das legislações específicas do(s) produtos(s) que fabrico, inclusive as de rotulagem e outras pertinentes; e b) de que a unidade fabril pode ser inspecionada por esta autoridade sanitária, conforme prevê a legislação.

Local/data: CAXIAS DO SUL 07/04/15

Renan Augusto Cassina Assinatura

Nome legível do Responsável pela Empresa

E DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (Uso exclusivo da VISA)

ÚLTIMA INSPEÇÃO: 27/03/14

LOCAL / DATA: Caxias do Sul 10/04/2015

Assinatura e Identificação do Responsável: Pedro Berti

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.878-0

**Autenticação Digital**

De acordo com as 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 8.721/2004 submetido a processo eletrônico digitalizado, reproduzido em documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 79341601181356300265-1; Data: 16/01/2018 14:07:16

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGI63504-08YD  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

Assinatura e Identificação do Responsável: Pedro Berti  
 RP - 07/03436  
 D 2563231  
 VISA - 5CRS

~~00002~~  
ff ef

F PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA

EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO

CNPJ 29.346.301/0001-53

CONTROLE DE ANEXOS

UNIDADE FABRIL

CNPJ 29.346.301/0001-53

FOLHAS 01 DE 01

PRODUTO → 01

CATEGORIA 4300041

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O

M I N E R A L

NOME DO SUPLEMENTO VITAMINICO

PRODUTO M P L E X O B E M C O M P R I M I D O S

MARCA V I T A M E D

TIPO(S) DE EMBALAGENS

- 01 CELULÓSICA
02 PLÁSTICA
03 METÁLICA
04
05

PERSPECTIVA COMERCIAL

- MUNICIPAL
ESTADUAL
[X] NACIONAL
EXPORTAÇÃO

Edson Paulo Berra
CNP - 01/02/2018
ID: 255321
VIA - SERS

PRODUTO → 02

CATEGORIA 4300041

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O

M I N E R A L

NOME DO SUPLEMENTO VITAMINICO

PRODUTO M P L E X O B E M C O M P R I M I D O S

MARCA C O M P L E X O B

TIPO(S) DE EMBALAGENS

- 01 CELULÓSICA
02 PLÁSTICA
03 METÁLICA
04
05

PERSPECTIVA COMERCIAL

- MUNICIPAL
ESTADUAL
[X] NACIONAL
EXPORTAÇÃO

Edson Paulo Berra
CNP - 01/02/2018
ID: 255321
VIA - SERS

PRODUTO → 03

CATEGORIA 4300041

DESCRIÇÃO DA CATEGORIA

S U P L E M E N T O V I T A M I N I C O

M I N E R A L

NOME DO SUPLEMENTO VITAMINICO

PRODUTO M P L E X O B E M C O M P R I M I D O S

MARCA M U L T I B

TIPO(S) DE EMBALAGENS

- 01 CELULÓSICA
02 PLÁSTICA
03 METÁLICA
04

PERSPECTIVA COMERCIAL

- MUNICIPAL
ESTADUAL
[X] NACIONAL
EXPORTAÇÃO

Edson Paulo Berra
CNP - 01/02/2018
ID: 255321
VIA - SERS

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 05.870-8
Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 79341601181356300265-2; Data: 16/01/2018 14:07:16
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AC163603-HOET
Valor Total do Ato: R\$ 4,23
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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

~~009898~~ *[Handwritten signature]*

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

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

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



**DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB 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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **18/01/2018 07:11:54 (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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 890111

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **16/01/2019 15:53:33 (hora local)**.

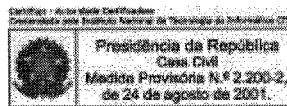
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 79341601181356300265-1 a 79341601181356300265-2

<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc88f9009f828fa08d17e3175e130c7a9c1c56aeb464b18f5c151b264e6b7883c6c90885b28e58d1f44856d787da2078fe5652f0becfea4473f7c6ed35cb477ae



*Válber*  
*[Handwritten initials and signatures]*

~~09594~~  
*ef*

ANEXO X

MINISTÉRIO DA SAÚDE  
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA  
 DIRETORIA DE ALIMENTOS E TOXICOLOGIA

**COMUNICAÇÃO DO INÍCIO DE FABRICAÇÃO DE PRODUTOS  
 DISPENSADOS DE REGISTROS**

A	RECEBIMENTO VISA/DATA
<p>Recebido em</p> <p>30 III, 2013</p> <p>VISA/5ª CRS</p>	

**B DADOS DA EMPRESA DETENTORA DO(S) PRODUTO(S) MARCA(S)**

CNPJ 29.346.301/0001-53

RAZÃO LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTD

SOCIAL A

RUA FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459

BAIRRO SANTOS DUMONT

CEP 95098170 FONE 05440093200 FAX 05440093202

U. F. RS MUNICÍPIO CAXIAS DO SUL

E-MAIL farm@vitamed.com.br

**C DADOS DA UNIDADE FABRIL**

CNPJ 29.346.301/0001-53

RAZÃO LABORATÓRIO FARMACÊUTICO VITAMED LTD

SOCIAL A

RUA FLÁVIO FRANCISCO BELLINI NÚMERO 459

BAIRRO SANTOS DUMONT

CEP 95098170 FONE 05440093200 FAX 05440093202

U. F. RS MUNICÍPIO CAXIAS DO SUL

E-MAIL

**D TERMO DE RESPONSABILIDADE**

Informo que a partir de **08/2013**, esta empresa, devidamente licenciada para a produção de alimentos/embalagens, deu início à fabricação do(s) produto(s) relacionado(s) no verso e/ou no(s) anexo(s), que estarão sendo comercializados(s) no prazo de **10 dias**, e declaro que estou ciente:

a) das legislações específicas do(s) produtos(s) que fabrico, inclusive as de rotulagem e outras pertinentes; e b) de que a unidade fabril pode ser inspeccionada por esta autoridade sanitária, conforme prevê a legislação.

Local/data: CAXIAS DO SUL, 30/07/13

Renan Augusto Cassina  
Nome legível do Responsável pela Empresa

*Renan Augusto Cassina*  
Assinatura

**E DADOS DA INSPEÇÃO DA INDÚSTRIA (Uso exclusivo da VISA)**

ÚLTIMA INSPEÇÃO: [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ]

LOCAL/DATA: CAXIAS DO SUL, 07/08/2013

*Daiva R. Wedig*  
Assinatura e Identificação do Responsável

Daiva R. Wedig  
COREN-37394  
Matrícula 14287196  
VISA - 5ª CRS

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 05.878-4

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 9º e 32 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 1º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 79341601181356300137-1; Data: 16/01/2018 14:06:47

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal O: AGI63493-76DS  
Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

ANEXO X - VERSO

*Handwritten signature and date: 19/03/15*

F PRODUTOS DISPENSADOS DE REGISTRO COM FABRICAÇÃO INICIADA

EMPRESA DETENTORA DE REGISTRO CNPJ 29.346.301/0001-53 UNIDADE FABRIL CNPJ 29.346.301/0001-53	CONTROLE DE ANEXOS FOLHAS 01 DE 01
---	---------------------------------------

PRODUTO → 01      CATEGORIA 4300041      DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLEMENTO VITAMINICO

MINERAL

NOME DO SUPLEMENTO VITAMINICO CO      VALIDADE (ANO/MES/DIA)

PRODUTO MPLEXO BEM COMPRIMIDOS      02 X M D

MARCA AMUR NUTRITION

TIPO(S) DE EMBALAGENS

01	CELULOSICA	<input type="checkbox"/>	MUNICIPAL
02	PLASTICA	<input type="checkbox"/>	ESTADUAL
03	METALICA	<input checked="" type="checkbox"/>	NACIONAL
04		<input type="checkbox"/>	EXPORTAÇÃO
05			

*Handwritten stamp: Dalva R. Wedig, COREV 37394, Matrícula 14287196*

PRODUTO → 02      CATEGORIA 4300041      DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLEMENTO VITAMINICO

MINERAL

NOME DO SUPLEMENTO VITAMINICO CO      VALIDADE (ANO/MES/DIA)

PRODUTO MPLEXO BEM COMPRIMIDOS      02 X M D

MARCA VITAMED

TIPO(S) DE EMBALAGENS

01	CELULOSICA	<input type="checkbox"/>	MUNICIPAL
02	PLASTICA	<input type="checkbox"/>	ESTADUAL
03	METALICA	<input checked="" type="checkbox"/>	NACIONAL
04		<input type="checkbox"/>	EXPORTAÇÃO
05			

*Handwritten stamp: Dalva R. Wedig, COREV 37394, Matrícula 14287196*

PRODUTO → 03      CATEGORIA 4300041      DESCRIÇÃO DA CATEGORIA SUPLEMENTO VITAMINICO

MINERAL

NOME DO SUPLEMENTO VITAMINICO CO      VALIDADE (ANO/MES/DIA)

PRODUTO MPLEXO BEM COMPRIMIDOS      02 X M D

MARCA NUTRIMAR

TIPO(S) DE EMBALAGENS

01	CELULOSICA	<input type="checkbox"/>	MUNICIPAL
02	PLASTICA	<input type="checkbox"/>	ESTADUAL
03	METALICA	<input checked="" type="checkbox"/>	NACIONAL
04		<input type="checkbox"/>	EXPORTAÇÃO
05			

*Handwritten stamp: Dalva R. Wedig, COREV 37394, Matrícula 14287196*

*Handwritten signature: Oliveira*

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato de Notas - Código CNJ 05.879-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 92 da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 9.721/2004 autentica e apresenta presentes digitais e impressão digital do documento representado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 79341601181356300137-2; Data: 16/01/2018 14:06:47

Selo Digital de Fiscalização, Tipo Normal C: AC163492-3J01. Valor Total do Ato: R\$ 4,23

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

009901  
~~09095~~

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB 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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **18/01/2018 07:11:15 (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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 890113

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **16/01/2019 15:53:33 (hora local)**.

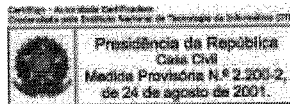
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 79341601181356300137-1 a 79341601181356300137-2

<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc88f9009f828fa08d17e3175e130c7a9956568540d0afa366150753d3fbc2766c90885b28e58d1f44856d787da  
 2078f45fe440bca12a411f3db366f123dca58



*Válber*  
*x*  
*[assinatura]*  
*[assinatura]*  
*[assinatura]*  
*[assinatura]*



009902  
~~00697~~

**Prezados Senhores**

Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda, vem por meio deste informar que o produto Complexo B, Suplemento Vitamínico Isento de Registro conforme RDC 27 de 06/08/2010, sofreu uma adequação na formulação, em que a cor dos comprimidos foi alterada de amarelo para marrom.

Atenciosamente,

Glaucio Fernandes Miranda  
Responsável Técnico  
CRF/RS 5252

Vitamed  
H.  
P. 9  
P. 2  
P.

009903  
~~09998~~

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB 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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **18/01/2018 07:11:34 (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 **VITALSUL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 890112

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **16/01/2019 15:53:33 (hora local)**.

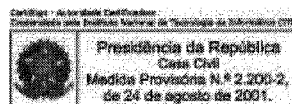
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 79341601181356300230-1

<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc88f9009f828fa08d17e3175e130c7a98720ab4ed352ffd5149699377f7738e66c90885b28e58d1f44856d787da2078fc373f4047c48217c37c38d6cf6ffe12b



Sanção H  
 [Assinaturas manuscritas]



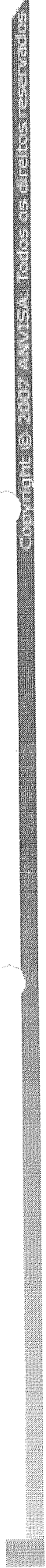
### Certificado de Boas Práticas

NOVA BUSCA

Página 1 de 1:

CNPJ	EMPRESA SOLICITANTE	EMPRESA CERTIFICADA	ENDEREÇO PAÍS	TIPO DE CERTIFICAÇÃO	LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS	RESOLUÇÃO	DATA DA PUBLICAÇÃO	VALIDADE DO CERTIFICADO
29.346.301/0001-53	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Brasil	CBPF	INDEFERIMENTO	3090	11/11/2015	
29.346.301/0001-53	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Brasil	CBPF	Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, granulados efervescentes.	51	12/01/2015	12/01/2017
29.346.301/0001-53	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Brasil	CBPF	Sólidos: cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, granulados efervescentes.	85	14/01/2013	13/01/2015
29.346.301/0001-53	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Laboratório Farmacêutico Vitamed Ltda.	Brasil	CBPF	Sólidos: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Líquidos: Soluções e xaropes.	3513	17/08/2009	16/08/2011

NOVA BUSCA



009905

~~09700~~

*[Handwritten signature]*

2/2

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

Vitalsul  
09.11.2016  
009906  
JP

Item 5-646-745



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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

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): 162175/16-6
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): 238791/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granul): pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Bayer Weimar GmbH und Co. KG	
Endereço: Döbereinerstrasse 20 99427 Weimar	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Schering de 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, Gamelaíra		
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 (granul): 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 1, Conjunto 11, Lote 6, A-32 - Polo de Desenvolvimento JK	
Município: Santo Maria	UF: RS
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	Expediente(s): 1457672/16-4
	1458107/16-8
	1458014/16-4

**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: colírios, elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**

Sólidos não estéreis: cápsulas.

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): 2076398/16-3

**Certificado 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 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: F. Hoffmann - La Roche Ltd	
Endereço: 4303 Kaiseraugust	
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 - CNPJ: 33.781.055/0049-80	
Endereço: Avenida Comandante Guarany, 447, Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	
UF: RJ	
CEP: 22275-903	
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.

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, including a large signature that appears to be 'José Carlos Magalhães da Silva Moutinho'.



Vitalsul 009907

Item 8 - Sf - 228 - 592 - 626 -

CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 500/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Mem Cirúrgica Ltda
CNPJ: 04.733.376/0001-66
Processo nº.: 25351.402360/2013-66
Expediente n.º: 0899988/13-1

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 501/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: A.D. Desenvolvimento Internacional Ltda - ME

CNPJ: 02.996.143/0001-20
Processo nº.: 25351.447653/2013-11
Expediente n.º: 0922436/13-0

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 527/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Bone Surgical Equipamentos Médicos Eireli

CNPJ: 04.408.009/0001-97
Processo nº.: 25351.376806/2008-82
Expediente n.º: 0966817/13-9

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 522/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

CNPJ: 02.881.877/0001-64
Processo nº.: 25351.532671/2013-93
Expediente n.º: 0953370/13-2

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 522/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.

CNPJ: 02.881.877/0001-64
Processo nº.: 25351.532671/2013-93
Expediente n.º: 0953370/13-2

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 523/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Conexão Sistemas de Prótese Ltda.

CNPJ: 00.233.695/0001-51
Processo nº.: 25351.469587/2013-53
Expediente n.º: 1029139/13-3

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, DECLARAR A EXTINÇÃO do recurso por Perda de objeto, acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 539/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Maximus Indústria e Comércio de Instrumentos Hospitalares e Odontológicos Ltda - ME

CNPJ: 06.330.387/0001-20
Processo nº.: 25351.259861/2013-23
Expediente n.º: 0757420/13-7

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 489/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Conexão Sistemas de Prótese Ltda.

DESPACHOS DO DIRETOR-PRESIDENTE

Em 3 de fevereiro de 2016

Nº 10 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 29 da Anvisa, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

ANEXO

Processo nº.: 25351.741241/2015-84
Agenda Regulatória 2015-2016: Não é tema da Agenda Assunto: Proposta de iniciativa para revogação da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 28 de maio de 2009, considerando comprovação de capacidade técnica para realização de estudos de resíduos.
Área responsável: Gerência-Geral de Toxicologia - GGTOX
Regime de Tramitação: Especial
Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Júnior

Nº 11 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no D.O.U de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

ANEXO

Processo nº.: 25351.794438/2016-95
Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 40.4
Assunto: Proposta de Revisão do Regulamento Técnico que Trata do Controle Sanitário de Bens e Produtos Importados, RDC Nº 81/2008.
Área responsável: Gerência-Geral de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados.
Regime: Comum
Diretor Relator: Jarbas Barbosa da Silva Jr.

Nº 12 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no D.O.U de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulamentação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

Processo nº.: 25351.519835/2014-21
Agenda Regulatória 2015-2016: Subtema 67.1
Assunto: Proposta de Iniciativa para reavaliação toxicológica do ingrediente ativo 2,4 diclorofenoxiacético (2,4-D).
Área responsável: Gerência-Geral de Toxicologia
Regime de Tramitação: Comum
Diretor Relator: Fernando Mendes Garcia Neto

RETIFICAÇÃO

No Aresto nº. 260, de 17 de setembro de 2015, publicado no Diário Oficial da União nº 179, de 18 de setembro de 2015, Seção 01 pág. 40.

Onde se lê:
AUTUADO: BAYER S.A.
PROCESSO: 25759.521628/2007-97 - AIS: 655588/07-8 - GGPAF/ ANVISA.

Não conhecer o recurso interposto por intempestividade, mantendo a penalidade de multa no valor de R\$ 12.000,00 (Doze mil reais). Decisão, por unanimidade, em Reunião Ordinária Pública, ROP 019/2014 de 23/10/2014, ratificada em Circuito Deliberativo - CD 083/2015, em 04/03/2015.

Leia-se:
AUTUADO: BAYER S.A.
PROCESSO: 25759.521628/2007-97 - AIS: 655588/07-8 - GGPAF/ ANVISA.

Negar provimento ao recurso interposto, mantendo a penalidade de multa no valor de R\$ 12.000,00 (Doze mil reais). Decisão, por unanimidade, em Reunião Ordinária Pública, ROP 019/2014 de 23/10/2014, ratificada em Circuito Deliberativo - CD 083/2015, em 04/03/2015.

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 302, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 52 e no inciso I, § 1º do art. 59 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 29 de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, e suas atualizações;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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, U.F. SP, CEP, and Autorização de Funcionamento.

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados, pastilhas, pós e pós efervescentes.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, esmaltes, soluções, suspensões e xaropes.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, CNPJ, Endereço, Município, U.F. SP, CEP, Autorização de Funcionamento, and Expediente(s).

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos, granulados, pastilhas e pós.
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Semissólidos não estéreis hormonais: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, soluções aerosólicas, suspensões e xaropes.
Produtos Estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós (com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 00012016020400050

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.

Vitalsul

009908

Item 95 - 155



COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMETICOS/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/COSMETICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL: DISPENSAÇÃO 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 FARMACÊUTICA 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: 1.13553.8 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 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: 25351.545261/2016-71 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

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, resolve:

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

Art. 1º. Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática. Art. 2º. A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º. Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Table with columns: Empresa, CNPJ, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pós e pós efervescentes; Semisólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.

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 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.

MARCELO VOGLER DE MORAES

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016121900036

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), 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.

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), 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).

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granel).

Table with columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, CNPJ, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), 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 instituiu a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

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





Vitalisul

Item 334 - 389-

009911  
ef



ANEXO

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 770 Sumneytown Pike, West Point, Pennsylvania (PA) 19486	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1314102/16-3; 1314175/16-9; 1314180/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insutmo farmacêutico ativo biológico: antígenos recombinantes do papilomavírus 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; reacoplamento do rotavírus atenuado tipos G1, G2, G3, G4 e P1A18.	
Produtos estéreis: pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Sólidos não estéreis: cápsulas e granulados.	

Empresa solicitante: Instituto Bioquímico Indústria Farmacéutica Ltda.	
CNPJ: 33.258.401/0001-03	Expediente(s): 1730582/16-9
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	
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: Vetter Pharma-Fertigungs GmbH & Co. KG	
Endereço: Eisenbahnstrasse 2 - 4, 39085 Langenargen	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Octapharma Brasil Ltda	CNPJ: 02.552.927/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.03.971-2	Expediente(s): 1228147/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Stein AG.	
Endereço: Schaffhauserstrasse, 4332 Stein.	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacéutica 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.	

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:	
Insutmo farmacêutico ativo biológico: rambuzumabe.	

Empresa: Theodoro F Sobral & Cia Ltda.	
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.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixíres, 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 a(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.	
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 2.384, 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): 1882456/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

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: Distribuidora Amaral Ltda.	
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.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.	
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: pellets/mecos: cápsulas e pós.	

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/anac/nacidade.html>, pelo código 10102016090500063

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.



PETIÇÃO


(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: Cazi Química Farmacêutica Indústria e Comércio Ltda	
CNPJ: 44.010.437/0001-81	
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)  - Item OBSERVAÇÕES	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto) = 13 folhas=	Nº do Expediente: (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA Gerência de Inspeção e Certificação de Medicamentos, Insumos Farmacêuticos e Produtos - GIMEP	

Observações:  
768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de Indústria Nacional de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS

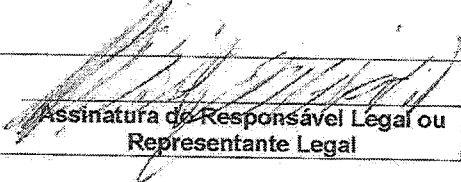
Agência Nacional **Presencial**  
de Vigilância Sanitária

UNIAP      Recebido em: 09/02/2017



201702090213PR

Responsável: Wilson Batista Pinheiro

Jandira/SP - 07/02/2017 Local e data	Miguel Giudicis Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---	---	--



Vitabul

09708  
009913

Item 242-292-382-484

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 1407, 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 (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 Líquido Brasileira	CNPJ: 00.331.788/0019-48	
Endereço: Avenida Hugo Luperon, 50, Cubicba		
Município: Guarulhos	UF: SP	CEP: 07220-080
Autorização de Funcionamento: 2.264.424-1	Expediente(s): 1127613/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Gases medicinais		

Empresa: Sanval Comércio e Indústria Ltda	CNPJ: 61.068.755/0001-12	
Endereço: Rua Nicolau Alavon, 441, Interlagos		
Município: São Paulo	UF: SP	CEP: 04802-000
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.		

Empresa Fabricante: Troikaa Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selaqui, Dehradun, Uttarakhand	
País: Índia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3	Expediente(s): 0041953/14-2 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 asséptica).	

Empresa Fabricante: Farmae	
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgefont, 49002 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 1149110/15-3
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) 27893	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Merck Sharp e 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, Panoli - 394116, Gujarat	
País: Índia	
Empresa solicitante: Farma Vision Importação e Exportação de Medicamentos Ltda	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 1143574/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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.	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA  
RESOLUÇÃO - RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016  
(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (\*)

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME TÉCNICO NUMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MODELO(S) DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
PETIÇÃO(ÕES)

SONOVA DO BRASIL PRODUTOS AUDIOLOGICOS LTDA 1.02833-1  
Aparelho Auditivo 23551.891461/2016-38  
APARELHO AUDITIVO INTRA AURAL STRIDE  
FABRICANTE : Unित्रon Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING LTD - CANADA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING (SUZHOU) CO., LTD - CHINA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK OPERATION CENTER VIETNAM CO., LTD - VIETNAM  
DISTRIBUIDOR : SONOVA AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : Sonova Operations Center Vietnam Co. Ltd. - VIETNAM  
DISTRIBUIDOR : Sonova Hearing (Suzhou) Co. Ltd. - CHINA  
DISTRIBUIDOR : Unित्रon Hearing - CANADA  
DISTRIBUIDOR : PHONAK AG - SUÍÇA  
DISTRIBUIDOR : UNITRON HEARING GMBH - SUÍÇA

Stride™ full shell > Stride™ Pro canal > Stride™ Pro CIC > Stride™ Pro half shell >  
Stride™ Pro IIC > Stride™ Pro mini canal > Stride™ 500 canal > Stride™ 500 CIC >  
Stride™ 500 full shell > Stride™ 500 half shell > Stride™ 500 IIC > Stride™ 500 mini  
canal > Stride™ 600 canal > Stride™ 600 CIC > Stride™ 600 full shell > Stride™ 600  
half shell > Stride™ 600 IIC > Stride™ 600 mini canal > Stride™ 700 canal > Stride™  
700 CIC > Stride™ 700 full shell > Stride™ 700 half shell > Stride™ 700 IIC > Stride™  
™ 700 mini canal > Stride™ 800 canal > Stride™ 800 CIC > Stride™ 800 CIC >  
800 full shell > Stride™ 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal >

CLASSE : II 10283310143  
80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde Importado  
(\*) Republicado, em parte, por ter saído no DOU, Suplemento, nº 73, de 18-4-2016, pág. 61, com incorreção.

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.

COMERCIALIZAÇÃO E REPRODUÇÃO PROIBIDAS

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

Vitaline

03709  
009914

Item 294-



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 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 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 de 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 and CNPJ. Row 1: Empresa: Air Líquide Brasil Ltda. CNPJ: 00.331.788/0018-67. Address: Avenida Roberto Morcira, 3715 - Recanto dos Pássaros, Paulínia, SP. CEP: 13148-000. Authorization: 2.20.000-3. Expediente(s): 0535772/14-1.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Air Líquide Brasil Ltda. CNPJ: 00.331.788/0041-06. Address: Rua Pioneira Gertrude Heck Fritzen, 249 - Jardim Beritoga, Maringá, PR. CEP: 87055-406. Authorization: 2.20.000-3. Expediente(s): 1127527/14-4.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Alkermes Pharma Ireland Ltd. CNPJ: 07.986.222/0001-74. Address: Monksland, Athlone Co. Westmeath, Irlanda. Authorization: 1.06.993-8. Expediente(s): 1434700/16-8.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Alkermes Pharma Ireland Ltd. CNPJ: 45.987.013/0001-34. Address: Monksland, Athlone Co. Westmeath, Irlanda. Authorization: 1.00.029-0. Expediente(s): 1458743/16-2.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Aspen Bad Odesloe GmbH. CNPJ: 02.433.631/0001-20. Address: Industriestrasse 32-36, 23843 Bad Odesloe, Alemanha. Authorization: 1.03.764-8. Expediente(s): 1623635/16-1.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: IPR Pharmaceuticals, Inc. CNPJ: 68.132.950/0001-03. Address: State Road nº 188, lot 17, San Isidro Industrial Park, Canóvanas, Puerto Rico (PR) 00729, Estados Unidos da América. Authorization: 1.02.543-8. Expediente(s): 1339882/16-9.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Lebon Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 87.375.952/0001-78. Address: Avenida Ricardo Leonidas Ribas, 439, Distrito Industrial, Restinga, Porto Alegre, RS. CEP: 91790-605. Authorization: 1.01.256-0. Expediente(s): 0239423/15-5.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: 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. Authorization: 1.00.029-0. Expediente(s): 1547649/16-9.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A. CNPJ: 02.501.297/0001-02. Address: Rua São Francisco, 1300, Américo Silva, Lagoa da Prata, MG. CEP: 35590-000. Authorization: 1.04.107-5. Expediente(s): 1213151/16-2, 1213272/16-1 e 1213263/16-2.

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

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis de Colombia S.A. CNPJ: 10.588.595/0007-97. Address: Carrera 9, No. 30-2945, Valle del Cauca, Cali, Colômbia. Authorization: 1.08.326-7. Expediente(s): 0838387/15-1.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Syntbon Chile Ltda. CNPJ: 04.748.181/0009-47. Address: El castaño nº 145, Lampa, Santiago, Chile. Authorization: 1.05.626-4. Expediente(s): 0631087/15-7.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0094-35. Address: Rodovia Armando Sales Oliveira km 5,5, São João, Sertãozinho, SP. CEP: 14160-000. Authorization: 2.20.000-1. Expediente(s): 1125932/14-9.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0137-00. Address: Rua Benedito Gonçalves, 2320 - Centro Industrial, Divinópolis, MG. CEP: 35502-287. Authorization: 2.20.000-1. Expediente(s): 0053479/15-0.

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 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

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: FADA Pharma S.A. CNPJ: 33.258.401/0001-03. Address: Talsaré 1641/69 Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina. Authorization: 1.00.063-7. Expediente(s): 007355/07-5.

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Row 1: Empresa Fabricante: Fresenius Medical Care Deutschland GmbH. CNPJ: 01.440.590/0001-36. Address: Frankfurter Strasse 6-8 66606, St. Wendel, Alemanha. Authorization: 1.03.223-9. Expediente(s): 1423093/16-3.

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 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 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 right of the page.



Vitalisul

009915  
03710

Item 580-

RESOLUÇÃO - RE Nº 628, DE 11 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 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 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: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda., CNPJ: 45.987.013/0006-49, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Ciamed Distribuidora de Medicamentos Ltda., CNPJ: 05.782.733/0001-49, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 619, DE 11 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 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 Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Ajanta Pharma Limited, B-4/5/6, MIDC Industrial Area, Paithan, Aurangabad, Maharashtra - 431 128, Índia, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Novo Nordisk Pharmaceutical Industries Inc., 3612 Powhatan Road, Clayton, NC 27527, Estados Unidos da América, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Vitamedic Indústria Farmacêutica Ltda., Rua VPR 01 - Quadra 02 - Módulo 01, Dana, Anápolis, GO, CEP: 75132-020, etc.)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016031400024

Table with 2 columns: Field (Sólidos não estéreis, Semissólidos não estéreis, Líquidos não estéreis) and Value (cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos; cremes, geis e pomadas; elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes)

RESOLUÇÃO - RE Nº 630, DE 11 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, etc.) and Value (Comed - Produtos Médicos e Hospitalares Ltda, Rua Paulina Maria Mendonça, 801, Jatiúca, Maceió, AL, CEP: 57035-557, etc.)

RESOLUÇÃO - RE Nº 631, DE 11 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, etc.) and Value (Abbott Healthcare SAS, Route de Belleville, Lieu dit Maillard, 01400 Chatillon sur Chalaronne, França, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Alcon Cusi SA, Camil Fabra, 58 - 08320 El Masnou (Barcelona), Espanha, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, etc.) and Value (Ares Trading Uruguay S.A., Ruta 8, km 17.500, Edificio Merck Sirono, Zona América, Montevideo, Uruguai, 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.

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: POTIAGUAS TRANSPORTES DE CARGAS LTDA...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: OPERA MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALAR...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.234, DE 12 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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 11, de 15 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.235, DE 12 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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 11, de 15 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.237, DE 12 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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 11, de 15 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.238, DE 12 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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 11, de 15 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.239, DE 12 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 Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 11, de 15 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação do documento equivalente à ATIVIDADE/CLASSE... EMPRESA: EMPRESA PLAMA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO...

642 Vitalbul

009916

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil. Endereço eletrônico: http://www.in.gov.br/assinatura/assinatura.html

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil. Endereço eletrônico: http://www.in.gov.br/assinatura/assinatura.html

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil. Endereço eletrônico: http://www.in.gov.br/assinatura/assinatura.html