

# CONIMS - Consórcio Intermunicipal de Saúde

Nº de Processo

180 / 2017

Setor: Licitação

Modalidade:

Pregão Presencial nº 046 / 2017

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

Emissão em \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_

Conclusão em \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_

Observações:

VOLUME XXX - 20

PROTOCOLO Nº \_\_\_\_\_

DIA \_\_\_\_\_

**ESTADO DO PARANA**  
**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  
 Fornecedor: 624 - LICIMED - Distribuidora de Medicamentos Ltda.

Data da Homologação: *Chiesi*

29	04-06-3146	Acido Ursodesoxicólico 300mg - compr ()	URSACOL/ZAMBC	UND	6.600,000	0,0000	5,3700	35.442,00	Venceu
45	46-01-0158	Amantadina 100mg - compr. ()	MANTIDAN/EURC	UND	5.000,000	0,0000	0,4200	2.100,00	Venceu
83	04-06-2361	Beclometasona 200 mcg - dose ()	CLENIL/CHIESI	Dose	500,000	0,0000	0,2377	118,85	Venceu
129	04-06-3082	Budesonida 32 mcg/dose nasal ()	NOEX/EUROFARI	Dose	113.000,000	0,0000	0,1200	13.560,00	Venceu
130	04-06-3099	Budesonida 50mcg/dose - spray nasal ()	NOEX/EUROFARI	Dose	103.000,000	0,0000	0,1250	12.875,00	Venceu
131	04-06-3083	Budesonida 64 mcg/dose nasal ()	NOEX/EUROFARI	Dose	103.000,000	0,0000	0,1833	18.879,90	Venceu
153	46-01-0176	Carbonato de Lito - 450 mg - C R - comp ()	CARBOLITUM/IEL	UND	11.000,000	0,0000	1,2400	13.640,00	Venceu
190	04-06-1891	Cilostazol 100 mg - compr. ()	GENÉRICO/EURC	UND	38.000,000	0,0000	0,4000	15.200,00	Venceu
338	04-06-4229	Dipropionato de beclometasona 50mcg/dose - spray nasal ()	CLENIL/CHIESI	Dose	5.000,000	0,0000	0,1000	500,00	Venceu
384	04-06-3060	Etinilestradiol + gestodeno 0,02 + 0,075 mg Drágea c/ 21 ()	TAMISA/EUROFA	CART	30,000	0,0000	9,5000	285,00	Venceu
404	04-06-2046	Finasterida 5 mg compr. ()	GENÉRICO/EURC	UND	338.520,000	0,0000	0,2200	74.474,40	Venceu
604	46-01-0133	Oxalato de escitalopram 20 mg compr. ()	ESC/EUROFARM	UND	72.772,000	0,0000	0,3600	26.197,92	Venceu
619	46-01-0089	Paroxetina 10 mg compr. ()	PONDERA/EURO	UND	5.000,000	0,0000	1,5000	7.500,00	Venceu
656	04-06-4209	Progesterona 100 mg - cáps. ()	EVOCANIL/ZODIA	UND	3.000,000	0,0000	1,3000	3.900,00	Venceu
712	04-06-2241	Sorbitol + Laurilsulfato de sódio 6,5g - bisnaga ()	MINILAX/EUROFA	BISN	412,000	0,0000	3,6800	1.516,16	Venceu
<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>					<b>804.834,000</b>			<b>226.189,23</b>	

656 - falta BP e Registro.

Conferido!

010021

09816

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

*Carreira*



028,029 098.17  
Licimed

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: URSACOL

010022

Nome da Empresa	ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	61.100.004/0001-36	Autorização	1.00.084-1
Nome Comercial	URSACOL		
Classe Terapêutica	COLAGOGOS, COLERETICOS E HEPATOPROTETORES		
Registro	100840067		
Processo	25991.006314/80		
Vencimento do Registro	07/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670051
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
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
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	6	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670062
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

09818  
JP010023  
JP

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670074
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
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 • CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	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
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670081
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		

010024

*[Handwritten signature]**[Handwritten signature]*

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	9	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670098
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

*[Handwritten signature]**[Handwritten signature]**[Handwritten signature]**[Handwritten signature]**[Handwritten signature]*

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

*[Handwritten signature]**[Handwritten signature]*

50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	10	21/10/2002 010025
Validade	24 meses	Registro	1008400670101
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
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
150 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	11	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670111
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

Medicamento referência	Não	010026 <i>[assinatura]</i>
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	12	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670128
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
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
150 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	13	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670136
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso	Adulto	010027 #
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
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	14	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670144
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
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>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - 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		
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
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	15	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670152
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
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>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

010028

Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
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
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90	COMPRIMIDO SIMPLES	16	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670160
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
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>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - 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		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG COM CT 5 STR X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	1	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670017
Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

010029

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL 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	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT 5 STR X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	3	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670033
Princípio Ativo	ÁCIDO URSOSESOXICÓLICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - STRIP</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS LTDA. - SÃO PAULO - BRASIL 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	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT 5 STR X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	4	21/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1008400670040



010030

Princípio Ativo	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - STRIP</li><li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS 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

045 098234  
Licimed  
010031  
P

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: MANTIDAN

Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	MANTIDAN		
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS		
Registro	100430519		
Processo	25992.001308/71		
Vencimento do Registro	08/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	19/11/2001
Validade	48 meses	Registro	1004305190030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMANTADINA		
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	ORAL		
IFA único	Sem IFA Cadastrado		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 0 E -20°C ( FREEZER ) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20.	COMPRIMIDO SIMPLES	4	19/11/2001
Validade	24 meses	Registro	1004305190049
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMANTADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Ucauue  
P  
P  
P

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	010032
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
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 Sujeita a Notificação de Receita "A"	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	<b>Não</b>	
Apresentação fracionada	<b>Não</b>	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	5	19/11/2001
Validade	24 meses	Registro	1004305190057
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMANTADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	5	19/11/2001

100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	19/11/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004305190065
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMANTADINA		
<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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		
<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
100 MG COM CT FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	19/11/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004305190014
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMANTADINA		
<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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sem IFA Cadastrado		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		

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

Apresentação <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	19/11/2001
Validade	24 meses	Registro	1004305190022
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMANTADINA		
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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
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		

Voltar

A.

*Ubirato*




083,084  
010035 '09830  
Licimedo

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 : CLENIL HFA

Nome da Empresa:	CHIESI FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	61.363.032/0001-46	Autorização:	100580
Nome Comercial:	CLENIL HFA		
Categoria:	ANTIASMATICOS		
Registro:	100580111		
Processo:	25351.011374/2006-03		
Vencimento do Registro:	03/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	1	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110013
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	2	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110021
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	3	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1005801110031
Princípio Ativo:	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	4	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1005801110048
<b>Princípio Ativo:</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	5	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1005801110056
<b>Princípio Ativo:</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	6	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1005801110064
<b>Princípio Ativo:</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	7	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1005801110072
<b>Princípio Ativo:</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de
--------------------	--------------	-----------	---------

200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	8	Publicação 24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1005801110080
<b>Princípio Ativo:</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	9	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1005801110099
<b>Princípio Ativo:</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	10	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1005801110102
<b>Princípio Ativo:</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	11	24/03/2008
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1005801110110
<b>Princípio Ativo:</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	12	24/03/2008



DOSES			
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1005801110129
<b>Princípio Ativo:</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	TUBO DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA		

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

*Sanis**H.*

129, 130, 131 ' 09884  
010039  
Licimed

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 : NOEX

<b>Nome da Empresa:</b>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
<b>CNPJ:</b>	61.190.096/0001-92	<b>Autorização:</b>	1000438
<b>Nome Comercial:</b>	NOEX		
<b>Categoria:</b>	GLICOCORTICOIDES TOP. SIMP. EXC. USO OFTALM.		
<b>Registro:</b>	100430036		
<b>Processo:</b>	25351.037254/2003-85		
<b>Vencimento do Registro:</b>	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
32 MCG/DOSE SUS NAS CT FR VD AMB NEB X 120 DOSES	SUSPENSAO NASAL	1	16/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004300360019
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA MICRONIZADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	NOEX		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR NEBULIZADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
64 MCG/DOSE SUS NAS CT FR VD AMB NEB X 120 DOSES	SUSPENSAO NASAL	2	16/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004300360027
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA MICRONIZADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	NOEX		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR NEBULIZADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE SUS NAS CT FR VD AMB NEB X 200 DOSES	SUSPENSAO NASAL	3	16/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004300360035
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA MICRONIZADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	NOEX		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR NEBULIZADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSES SUS NAS CT FR VD AMB NEB X 100 DOSES	SUSPENSAO NASAL	4	16/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004300360043
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA MICRONIZADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	NOEX		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE VIDRO AMBAR NEBULIZADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
32 MCG / DOSE SUS NAS CT FRAS PLAS OPC NEB X 120 DOSES	SUSPENSAO NASAL	5	16/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004300360051
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA MICRONIZADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	NOEX		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG / DOSE SUS NAS CT FR PLAS OPC NEB X 200 DOSES	SUSPENSAO NASAL	6	16/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004300360061
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA MICRONIZADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	NOEX		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO PLASTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
64 MCG / DOSE SUS NAS CT FR PLAS OPC NEB X 120 DOSES	SUSPENSAO NASAL	7	16/02/2004
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004300360078
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA MICRONIZADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	NOEX		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG / DOSE SUS NAS CT FR PLAS OPC NEB X 100 DOSES	SUSPENSAO ORAL	8	16/02/2004

08/09/2015

Consulta de Produto

010041 09835  
Registro: 1004300360086

<b>Validade:</b>	24 meses
<b>Princípio Ativo:</b>	BUDESONIDA MICRONIZADA
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	NOEX
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



*Handwritten signature: Sandra*

*Handwritten mark: H.*

*Handwritten mark: (10)*

*Handwritten mark: SP*

*Handwritten mark: 9k*

*Handwritten mark: A*

1530042 '09837  
Licimero

Consultas / Medicamentos / Detalhes

## Detalhe do Produto: CARBOLITIUM

Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	CARBOLITIUM		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	100430518		
Processo	25992.012446/70		
Vencimento do Registro	08/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	3	25/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1004305180035
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CARBOLITIUM CR		
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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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 com retenção de receita		
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
450 MG COM LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	6	25/03/2002
Validade	24 meses	Registro	1004305180061
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	CARBOLITIUM CR		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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 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>	Vermelha
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 25	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	25/03/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004305180078
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO		
<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>• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - ITAPEVI - 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 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>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		


*Handwritten signature: Joviano*

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	25/03/2002

IFA único	Não
Conservação	[sem dados cadastrados]
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

*Josiana A.*

010048 · 09843  
130 # Licimco #


 Ministério da Saúde


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

## Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

## Detalhe do Produto : CILOSTAZOL

<b>Nome da Empresa:</b>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
<b>CNPJ:</b>	61.190.096/0001-92	<b>Autorização:</b>	1000438
<b>Nome Comercial:</b>	CILOSTAZOL		
<b>Categoria:</b>	ANTITROMBOTICO		
<b>Registro:</b>	100430992		
<b>Processo:</b>	25351.407530/2006-20		
<b>Vencimento do Registro:</b>	01/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	1	21/01/2008
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1004309920017
<b>Princípio Ativo:</b>	CILOSTAZOL		
<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 Althia S.A Indústria Farmacêutica - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	21/01/2008
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1004309920025
<b>Princípio Ativo:</b>	CILOSTAZOL		
<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 Althia S.A Indústria Farmacêutica - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	21/01/2008
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1004309920033
<b>Princípio Ativo:</b>	CILOSTAZOL		
<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 Althia S.A Indústria Farmacêutica - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS 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 15	COMPRIMIDO SIMPLES	4	21/01/2008
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1004309920041
<b>Princípio Ativo:</b>	CILOSTAZOL		
<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 Althaia S.A Indústria Farmacêutica - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS 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 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	21/01/2008
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1004309920057
<b>Princípio Ativo:</b>	CILOSTAZOL		
<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 Althaia S.A Indústria Farmacêutica - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS 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 60	COMPRIMIDO SIMPLES	6	21/01/2008
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1004309920068
<b>Princípio Ativo:</b>	CILOSTAZOL		
<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 Althaia S.A Indústria Farmacêutica - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 8	COMPRIMIDO SIMPLES	7	21/01/2008
<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b>	1004309920076
<b>Princípio Ativo:</b>	CILOSTAZOL		
<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 Althaia S.A Indústria Farmacêutica - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS 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 8	COMPRIMIDO SIMPLES	8	21/01/2008

<b>Validade:</b>	18 meses	<b>Registro:</b> 1004309920084
<b>Princípio Ativo:</b>	CILOSTAZOL	
<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> Althia S.A Indústria Farmacêutica - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL	
	<b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]	

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



*Janice*

*A.*

*(2)*

*[Handwritten signature]*

*P*

*(A)*

338  
010051, 09846  
Licimbo

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: CLENIL

Nome da Empresa	CHIESI FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	61.363.032/0001-46	Autorização	1.00.058-0
Nome Comercial	CLENIL		
Classe Terapêutica	ANTIASMATICOS		
Registro	100580009		
Processo	25991.007237/79		
Vencimento do Registro	07/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SUS NAS CT FR VD AMB X 20ML + VALV DOSAD+ PULSADOR	SUSPENSAO NASAL	1	31/08/2000
Validade	36 meses	Registro	1005800090019
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL NASAL AQUOSO		
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>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	NASAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SUS NAS CT FR PLAS X 20ML + VALV DOSAD+ PULSADOR	SUSPENSAO NASAL	2	31/08/2000
Validade	36 meses	Registro	1005800090027
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL NASAL AQUOSO		
Embalagem	<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>• CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	NASAL
<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>	<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
0,4MG/ML SUS NAS CT SACH 2 STR 5 FLAC PLAS TRANS MONOD X 2ML	SUSPENSAO NASAL	3	31/08/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1005800090035
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FLACONETE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	NASAL		
<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>	<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
0,4 MG/ML SUS NAS CT SACH 10 STR 5 FLAC PLAS MONOD X 2 ML	SUSPENSAO NASAL	7	31/08/2000

Validade	36 meses	Registro	1005800090078
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FLACONETE</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>CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		
Via de Administração	NASAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE PO INAL CT DISPOSIT INAL X 100 DOSES	PO INALANTE	8	31/08/2000
Validade	36 meses	Registro	1005800090086
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL PULVINAL		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - DISPOSITIVO INALADOR</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>CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG/DOSE PO INAL CT DISPOSIT INAL X 100 DOSES	PO INALANTE	9	31/08/2000
Validade	36 meses	Registro	1005800090094
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL PULVINAL		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - DISPOSITIVO INALADOR</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>CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MCG/DOSE PO INAL CT DISPOSIT INAL X 100 DOSES	PO INALANTE	10	31/08/2000
Validade	36 meses	Registro	1005800090108
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL PULVINAL		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - DISPOSITIVO INALADOR</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>CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR PLAS OPC VALV DOSIM X 120 DOSES	SUSPENSAO NASAL	11	31/08/2000
Validade	24 meses	Registro	1005800090116
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL NASAL AQUOSO		
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>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	NASAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR PLAS OPC VALV DOSIM X 200 DOSES	SUSPENSAO NASAL	12	31/08/2000
Validade	24 meses	Registro	1005800090124
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL NASAL AQUOSO		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FLACONETE DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

*Janeiro*

*(B)*

*(P)*

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	NASAL
<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>	<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
100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR VD AMB VALV DOSIM X 120 DOSES	SUSPENSAO NASAL	13	31/08/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1005800090132
<b>Princípio Ativo</b>	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	CLENIL NASAL AQUOSO		
<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>• CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	NASAL		
<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>	<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
100 MCG/DOSE SUS NAS CT FR VD AMB VALV DOSIM X 200 DOSES	SUSPENSAO NASAL	14	31/08/2000



Validade	24 meses	Registro	1005800090140
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL NASAL AQUOSO		
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>CHIESI FARMACÉUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	NASAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SUS NAS CT SACH 1 STR 5 FLAC PLAS TRANS MONOD X 2 ML	SUSPENSAO NASAL	16	31/08/2000
Validade	36 meses	Registro	1005800090167
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FLACONETE</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>CHIESI FARMACEUTICI S.P.A. - ITÁLIA</li> </ul>		
Via de Administração	NASAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE SUS NAS CT FR PLAS AMB + PULSADOR X 200 DOSES	SUSPENSAO NASAL	18	31/08/2000
Validade	36 meses	Registro	1005800090183
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
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>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	NASAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MCG/DOSE SOL AER SPRAY CT TB AL + DISP ORAL X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	4	31/08/2000
Validade	36 meses	Registro	1005800090043
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OUTRA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MCG/DOSE SOL AER SPRAY CT TB AL + ESPACADOR JET X 200 DOSES	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	5	31/08/2000
Validade	36 meses	<b>Registro</b>	1005800090051
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL SPRAY		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OUTRA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE AER NAS CT TB AL + DISP NAS X 200 DOSES	AEROSOL NASAL	6	31/08/2000
Validade	36 meses	<b>Registro</b>	1005800090061
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL SPRAY		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

010050 09855  
#

Via de Administração	NASAL
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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/DOSE AER BUC CT TB AL + DISP OR X 200 DOSES	AEROSSOL ORAL	15	31/08/2000
Validade	36 meses	Registro	1005800090159
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	CLENIL SPRAY		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - TUBO DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CHIESI FARMACÊUTICA LTDA - SANTANA DE PARNAÍBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
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		

010051' 09859  
384 Licimen

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 : TÂMISA

<b>Nome da Empresa:</b>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
<b>CNPJ:</b>	61.190.096/0001-92	<b>Autorização:</b>	1000438
<b>Nome Comercial:</b>	TÂMISA		
<b>Categoria:</b>	ANTICONCEPCIONAIS		
<b>Registro:</b>	100430652		
<b>Processo:</b>	25000.001903/98-15		
<b>Vencimento do Registro:</b>	12/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG + 0,020 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 21	DRAGEA SIMPLES	1	09/12/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306520018
<b>Princípio Ativo:</b>	GESTODENO / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	TÂMISA 20		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG + 0,030 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 21	DRAGEA SIMPLES	2	09/12/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306520026
<b>Princípio Ativo:</b>	GESTODENO / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	TÂMISA 30		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG + 0,020 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 63	DRAGEA SIMPLES	3	09/12/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306520034
<b>Princípio Ativo:</b>	GESTODENO / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	TÂMISA 20		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais		

[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG + 0,030 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 63	DRAGEA SIMPLES	4	09/12/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306520042
<b>Princípio Ativo:</b>	GESTODENO / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	TÂMISA 30		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG + 0,020 MG COM REV CT BL AL PVC PE PVDC INC X 21	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	09/12/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306520050
<b>Princípio Ativo:</b>	GESTODENO / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	TAMISA 20		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO PVC/PE/PVDC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG + 0,020 MG COM REV CT BL AL PVC PE PVDC INC X 63	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	09/12/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306520069
<b>Princípio Ativo:</b>	GESTODENO / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	TAMISA 20		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO PVC/PE/PVDC - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG + 0,030 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS CALEND X 28	DRAGEA SIMPLES	7	09/12/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306520077
<b>Princípio Ativo:</b>	GESTODENO / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,075 MG + 0,030 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS CALEND X 84	DRAGEA SIMPLES	8	09/12/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306520085
<b>Princípio Ativo:</b>	GESTODENO / ETINILESTRADIOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL <hr/> <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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



010064 : 09859  
404 #  
Licimed

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: finasterida

Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	finasterida		
Classe Terapêutica	INIBIDOR DA ALFA-REDUTASE		
Registro	100430815		
Processo	25351.170485/2002-19		
Vencimento do Registro	10/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1004308150013
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> 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 type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1004308150021
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> 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	<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 COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1004308150031
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> 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	<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
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1004308150048
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> 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	<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
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1004308150056
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> 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	<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 COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1004308150064
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> 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	<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 COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1004308150072
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> 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	<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 COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 150	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1004308150080
Princípio Ativo	FINASTERIDA		
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>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

08/11/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

010068 - 09863

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

Voltar

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten signature]*


*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

010059 09864  
609 Licimex

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 da Saúde Setor Regulado

## Detalhe do Produto : ESC

<b>Nome da Empresa:</b>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
<b>CNPJ:</b>	61.190.096/0001-92	<b>Autorização:</b>	1000438
<b>Nome Comercial:</b>	ESC		
<b>Categoria:</b>	ANTIDEPRESSIVOS		
<b>Registro:</b>	100431082		
<b>Processo:</b>	25351.426086/2011-93		
<b>Vencimento do Registro:</b>	05/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	13/05/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004310820012
<b>Princípio Ativo:</b>	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	ESC		
<b>Embalagem:</b>	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	13/05/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004310820020
<b>Princípio Ativo:</b>	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	ESC		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	13/05/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004310820039
<b>Princípio Ativo:</b>	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	ESC		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X			

60	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/05/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b> 1004310820047
<b>Princípio Ativo:</b>	OXALATO DE ESCITALOPRAM	
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	ESC	
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária	
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	13/05/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004310820055
<b>Princípio Ativo:</b>	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	ESC		
<b>Embalagem:</b>	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	13/05/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004310820063
<b>Princípio Ativo:</b>	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	ESC		
<b>Embalagem:</b>	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	13/05/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004310820071
<b>Princípio Ativo:</b>	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	ESC		
<b>Embalagem:</b>	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	13/05/2013
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004310820081
<b>Princípio Ativo:</b>	OXALATO DE ESCITALOPRAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	ESC		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		

20/10/2015

Consulta de Produto

010071:09886

Local de Fabricação:

Fabricantes Nacionais  
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



X.

*[Handwritten signatures and initials]*



## Detalhe do Produto : PONDERA (PORTARIA 344/98 – LISTA C1)

<b>Nome da Empresa:</b>	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
<b>CNPJ:</b>	61.190.096/0001-92	<b>Autorização:</b>	1000438
<b>Nome Comercial:</b>	PONDERA (PORTARIA 344/98 – LISTA C1)		
<b>Categoria:</b>	ANTIDEPRESSIVOS		
<b>Registro:</b>	100430637		
<b>Processo:</b>	25000.012208/97-90		
<b>Vencimento do Registro:</b>	01/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370016
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370024
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10-	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370032
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de



20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	Publicação 26/01/1998
Validade:	24 meses	Registro:	1004306370040
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20-	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	26/01/1998
Validade:	36 meses	Registro:	1004306370059
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	PONDERA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT3 BL AL PLAS INC X 10-	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	26/01/1998
Validade:	36 meses	Registro:	1004306370067
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	PONDERA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT2 BL AL PLAS INC X 10-	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	26/01/1998
Validade:	36 meses	Registro:	1004306370075
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	PONDERA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10-	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	26/01/1998
Validade:	36 meses	Registro:	1004306370083
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	PONDERA		

<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370091
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370105
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370113
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370121
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370131
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370148
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT B! AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370156
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	16	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370164
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	26/01/1998
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1004306370172
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE PAROXETINA		
<b>Complemento Diferencial da</b>			

010076 09871  
*Handwritten signatures and scribbles*

<b>Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem:</b>	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

**VOLTAR**

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados



*Handwritten mark*

*Handwritten signatures and marks*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

712 09872  
Licimed

Detalhe do Produto: MINILAX

010077

<b>Nome da Empresa</b>	MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA.		
<b>CNPJ</b>	14.806.008/0001-54	<b>Autorização</b>	1.09.427-2
<b>Nome Comercial</b>	MINILAX		
<b>Classe Terapêutica</b>	LAXANTES		
<b>Registro</b>	194270058		
<b>Processo</b>	25351.036621/2017-42		
<b>Vencimento do Registro</b>	08/2020		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA 714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 10 BG PLAS OPC X 6,5 G	SOLUÇÃO RETAL	1	20/03/2017
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1942700580016
<b>Princípio Ativo</b>	SORBITOL 70 % LAURIL SULFATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA 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>• EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	RETAL		

010078

09873

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 25 BG PLAS OPC X 6,5 G	SOLUÇÃO RETAL	2	20/03/2017
Validade	24 meses	Registro	1942700580024
Princípio Ativo	SORBITOL 70 % LAURIL SULFATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

010079

09874

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	[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
<input type="checkbox"/> ATIVA 714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 7 BG PLAS OPC X 6,5 G	SOLUÇÃO RETAL	3	20/03/2017
Validade	24 meses	Registro	1942700580032
Princípio Ativo	SORBITOL 70 % LAURIL SULFATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

010080

09875

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	RETAL
<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 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

<b>Apresentação</b> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 5 BG PLAS OPC X 6,5 G	SOLUÇÃO RETAL	4	20/03/2017
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1942700580040
<b>Princípio Ativo</b>	SORBITOL 70 % LAURIL SULFATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		



010081 · 09876  
*[Handwritten signature]*

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - BISNAGA DE PLASTICO OPACO</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	RETAL
<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 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>

*[Handwritten signature]*

[Voltar](#)

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

licença  
028,029,083,084,338  
03877  
010082



ANEXO

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Distribuidora de Medicamentos Brasil Miracema Ltda	CNPJ: 03.946.428/0001-10	
Endereço: Rua Marçílio de Poly, S/Nº - Galpões 1 e 2, Parque de Exposições Jamil Cardoso, Ceat		
Município: Miracema	UF: RJ	CEP: 28160-000
Autorização de Funcionamento: 1.05.344-0	Autorização Especial: 1.21.161-6	
Expediente(s): 1621522/16-2		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos		

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071800021

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

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

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

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Distribuidora de Medicamentos e Produtos Farmacêuticos Ulsoneis Ltda	CNPJ: 12.313.285/0001-08	
Endereço: Rua Juca Neto, S/Nº, Centro		
Município: São José de Ubatã	UF: RJ	CEP: 28455-000
Autorização de Funcionamento: 1.12.455-1	Autorização Especial: 1.14.416-0	
Expediente(s): 0758932/15-8		
Motivo: descumprimento do inciso IX do Art. 13 da Portaria nº 802/1998 e do parágrafo único do Art. 31 da Portaria nº 344/1998.		

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Sai Mira Innopharm Pvt. Ltd.	
Endereço: No. 288, 299, SIDCO Estate, Ambattur, Chennai - 600 098	
País: Índia	
Empresa solicitante: Fundação Estadual de Produção e Pesquisa em Saúde - FEPPS	CNPJ: 00.689.359/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.01.210-0	Expediente(s): 192631/16-2
Indicação: Sólidos não esteréis.	
Motivo: Em desacordo com o § 2º do Art. 11 e inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013: a autorização de funcionamento da empresa solicitante não possui a atividade de importar medicamentos.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Empresa Fabricante: Abbott Biologicals B.V.	
Endereço: Veerweg 12, 8121 AA Olst	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.068-5	Expediente(s): 1017663/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal)	

Empresa: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 43.426.626/0009-24	
Endereço: Avenida Guarulhos, 3272, Ponte Grande		
Município: Guarulhos	UF: SP	CEP: 07030-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8	Expediente(s): 1184330/16-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos		
Produtos esteréis: pomadas (com preparação asséptica), soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).		
Produtos esteréis: embalagem secundária.		

Empresa Fabricante: AndersonBosson (UK) Limited	
Endereço: Units 2-7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, Herefordshire, HR3 5PG	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 0929569/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos esteréis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Astellas Pharma Europe B.V.	
Endereço: Hozenaat 2, 7942 JG Middel	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1	Expediente(s): 0966817/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Besins Manufacturing Belgium SA	
Endereço: Grand Bijssendestraat 128, Drogenbos 1620	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 11.082.598/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3	Expediente(s): 1290721/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: hormônios; embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim Proneco S.A. de C.V.	
Endereço: Calle del Maiz n.49, Barrio Xaltocan, Xochimilco, Distrito Federal, C.P. 16090	
País: México	
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 60.831.658/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8	Expediente(s): 0154546/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (granul).	
Sólidos não esteréis: comprimidos (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC	
Endereço: 2723 Scherer Drive North St. Petersburg, Florida (FL) 33716	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1	Expediente(s): 0966953/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Sólidos não esteréis (granul): cápsulas moles.	

Empresa Fabricante: CEMEXI	
Endereço: 52, Rue Marcel et Jacques Ginecher 94120 - Fontenay Sous Bois	
País: França	
Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1138610/16-0

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  
①



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

Empresa: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46. Endereço: Rua Dr. Glicéio Chiesi, 151 Km 39,2 Est. Romário, Vitorinópolis, Goiás.

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

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.p.A. Endereço: Via San Leonardo, 96 - 43122 Parma. País: Itália.

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

Empresa Fabricante: Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co. KG. Endereço: Willmar-Schwabe-Strasse 4, 76227 Karlsruhe. País: Alemanha.

Empresa Fabricante: Escvelta GmbH. Endereço: Nürnberger Str. 12, 90537 Feucht. País: Alemanha.

Empresa Fabricante: Escvelta GmbH. Endereço: Nürnberger Str. 12, 90537 Feucht. País: Alemanha.

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d. Endereço: Perzeleni 47, SI - 2391 Prevalje. País: Eslovênia.

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d. Endereço: Perzeleni 47, SI - 2391 Prevalje. País: Eslovênia.

Empresa Fabricante: Madusa Pharmaceuticals Private Ltd. Endereço: Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Ponda, Goa 403115. País: Índia.

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

Empresa Fabricante: Medinrav Laboratories Pvt. Ltd. Endereço: Plot No. 344/345, Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Goa 403115. País: Índia.

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

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Beta Lactam Division). Endereço: 152/6, 154/16, Doreansalya, Bilekahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 076. País: Índia.

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

Empresa: Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 12.424.020/0001-79. Endereço: Av. Torquato Tapajós, 17.703 - Área de Transição.

Empresa Fabricante: Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.R.L. Endereço: Via Nettunense, 90 - 04011 - Aprilia (LT). País: Itália.

Empresa Fabricante: Rovi Contract Manufacturing S.L. Endereço: Julián Comanillo, 35, Madrid 28037. País: Espanha.

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saabik Urunleri Ilaçları Sanayi ve Ticaret A.Ş. Endereço: GÖSB İhsan Dede Caddesi 900, Sakak, Gebze-Kocaeli. País: Turquia.

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A. CNPJ: 60.665.981/0005-41. Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.550, São Cristóvão.

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0135-18. Endereço: Avenida Getúlio Vargas, 200, Centro Industrial.

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: PARANÁ SAÚDE AMBIENTAL LTDA - ME. AUTORIZ/MS: 9.07631-9. C.N.P.J.: 10.439.844/0001-97. PROCESSO: 25743.648478/2015-31. ENDEREÇO: RUA CLETO DA SILVA, Nº 84. BAIRRO: BOQUEIRÃO. MUNICÍPIO: CURITIBA. UF: PR. CEP: 81.650-290. ÁREA: PAF. ATIVIDADE: Prestação de serviços de Desinfestação ou Desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados. EMPRESA: BRASCO LOGÍSTICA OFFSHORE LTDA. AUTORIZ/MS: 9.07605-0. CNPJ: 03.562.124/0001-59. PROCESSO: 25752.167714/2016-78. ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO FABIO GOULART, Nº 605 - PARTE.

BAIRRO: ILHA DA CONCEIÇÃO. MUNICÍPIO: NITERÓI. UF: RJ. CEP: 24050-090. ÁREA: PAF. ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações. EMPRESA: TECHVET SERVIÇOS LTDA - ME. AUTORIZ/MS: 9.07609-4. CNPJ: 21.340.197/0001-88. PROCESSO: 25752.183912/2016-10. ENDEREÇO: RUA PESQUEIRA, Nº 59 - FUNDOS 59. BAIRRO: BONSUCESSO. MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO. UF: RJ. CEP: 21041-150. ÁREA: PAF. ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinfestação ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados. EMPRESA: AMIS SOLUÇÕES AMBIENTAIS E TRANSPORTE DE RESÍDUOS LTDA. AUTORIZ/MS: 9.07610-6. CNPJ: 14.177.887/0001-00. PROCESSO: 25752.185707/2016-19. ENDEREÇO: AVENIDA COELHO DA ROCHA, Nº 543. BAIRRO: BELFORD ROXO. MUNICÍPIO: BELFORD ROXO. UF: RJ. CEP: 26130-130. ÁREA: PAF. ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteira. EMPRESA: SHIPPING PROTECTION SERVIÇOS MARÍTIMOS LTDA - EPP. AUTORIZ/MS: 9.07613-7. CNPJ: 10.851.534/0004-28. PROCESSO: 25752.187145/2016-85. ENDEREÇO: RUA JOSÉ SILVA DE AZEVEDO NETO, Nº200 - BLOCO 4 - SALA 104. BAIRRO: BARRA DA TIJUCA. MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO. UF: RJ. CEP: 22.775-056. ÁREA: PAF. ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.



Handwritten notes at the top of the page: 045, 120, 130, 131, 153, 190, 384, 409, 604, 619, 010084, 09879, and 'Liciméd' with a checkmark.

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

(\* Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 874, DE 31 DE MARÇO DE 2017(\*)**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

(\* Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 875, DE 31 DE MARÇO DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando a necessidade de alteração na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, resolve:

Art. 1º Alterar a razão social da empresa Thai Nippon Rubber Industry Public Company Limited na certificação solicitada pela empresa Emergo Brazil Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda, CNPJ nº 04.967.408/0001-98, publicada pela Resolução RE nº 1.878, de 15 de julho de 2016, no Diário Oficial da União nº 136, de 18 de julho de 2016, Seção I, pag. 54, e em Suplemento da Seção I, pag. 39 e 40, expedientes nº 0661622/14-4 e nº 0004759/17-7.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 876, DE 31 DE MARÇO DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando a necessidade de inclusão na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, resolve:

Art. 1º Incluir a classe de risco IV na certificação da empresa Amplitude SAS, solicitada pela empresa Amplitude Latin América S.A., CNPJ nº 10.978.692/0001-09, publicada pela Resolução RE nº 885, de 07 de abril de 2016, no Diário Oficial da União nº 68, de 11 de abril de 2016, Seção I, pag. 56, e em Suplemento da Seção I, pag. 29, conforme expedientes nº 0686023/14-1 e nº 037884/17-5.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 877, DE 31 DE MARÇO DE 2017(\*)**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

Art. 1º Indefinir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

(\* Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 00012017040300086

**RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 31 DE MARÇO DE 2017(\*)**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

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

Art. 2º A presente Certificação 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

(\* Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 893, DE 31 DE MARÇO DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando a necessidade de inclusão na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, resolve:

Art. 1º Incluir a forma farmacêutica comprimidos, na linha de Sólidos não estereis da certificação da empresa MSN Laboratórios Pharma & Health Comércio, Exportação e Importação Ltda., CNPJ nº 01.662.176/0001-71, publicada pela Resolução RE nº 1.688, de 30 de junho de 2016, no Diário Oficial da União nº 126, de 04 de julho de 2016, Seção I, pag. 77 e em suplemento da Seção I, pag. 24, conforme expedientes nº 0825739/15-6 e 0334286/17-7.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 894, DE 31 DE MARÇO DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando a necessidade de inclusão na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, resolve:

Art. 1º Incluir a forma farmacêutica pós (embalagem primária e secundária) na certificação da empresa AndersonBreon Incorporated, solicitada pela empresa Bristol-Meyers Squibb Farmacêutica Ltda, CNPJ nº 56.998.982/0001-07, publicada pela Resolução RE nº 2.863, de 21 de outubro de 2016, no Diário Oficial da União nº 204, de 24 de outubro de 2016, Seção I, página 129 e em suplemento da Seção I, página 54, conforme expedientes nº 1621545/16-1 e 0206071/17-4.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 895, DE 31 DE MARÇO DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando a necessidade de inclusão na Certificação de Boas Práticas de Fabricação, resolve:

Art. 1º Incluir as formas farmacêuticas cápsulas, comprimidos revestidos, granulados efervescentes e cápsulas moles (embalagem primária e secundária) na linha de sólidos não estereis e incluir cápsulas e comprimidos revestidos na linha de sólidos não estereis tóxicos na certificação da empresa Eurofarma Laboratórios S.A., CNPJ nº 61.190.096/0008-69, publicada pela Resolução RE nº 302, de 03 de fevereiro de 2016, no Diário Oficial da União nº 24, de 04 de fevereiro de 2016, Seção I, pag. 50, conforme expedientes nº 0132826/15-3, 0171514/17-3 e 0447517/17-4.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 31 DE MARÇO DE 2017(\*)**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos 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

(\* Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 897, DE 31 DE MARÇO DE 2017(\*)**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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

(\* Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 898, DE 31 DE MARÇO DE 2017(\*)**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

(\* Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 899, DE 31 DE MARÇO DE 2017(\*)**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o 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

(\* Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 900, DE 31 DE MARÇO DE 2017(\*)**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017 resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

(\* Esta Resolução e o anexo a que se refere serão publicados em suplemento à presente edição.

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 'Jouise' and other illegible marks.

010085

09880



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 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/Suaui.  
 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/Suaui.

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/Suaui.  
 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/Suaui.

Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.  
 CNPJ: 02.881.877/0001-64  
 Processo nº: 25351.532635/2013-22  
 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/Suaui.

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/Suaui.

Recorrente: Maximus Indústria e Comercio 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/Suaui.

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 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 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.

Loia-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 às Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Egis Pharmaceuticals PLC	
Endereço: Bókényiföldi út 118-120, Budapest, 1165	
País: Hungria	
Empresa solicitante: Laboratórios Servier do Brasil Ltda	
CNPJ: 42.374.207/0001-76	
Autorização de Funcionamento: 1.01.278-7	
Expediente(s): 0493424/15-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: EMS S/A
CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença Km 08, Chácara Assaú
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 esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, granulados, pastilhas, pós e pós efervescentes.	
Semissólidos não esteréis: cremes, géis, pastas e pomadas	
Líquidos não esteréis: elixires, emulsões, emaltes, 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
CEP: 06696-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8
Expediente(s): 0186346/13-1; 0789762/13-4; 0132826/13-3; 0132766/15-6; 0132816/15-6 e 0132758/13-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos, granulados, pastilhas e pós.	
Sólidos não esteréis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semissólidos não esteréis hormonais: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não esteréis hormonais: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não esteréis: elixires, emulsões, soluções, soluções parenterais, suspensões e xaropes.	
Produtos Esteréis: 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 esteréis 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 esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

*José Carlos Magalhães da Silva Moutinho*



712 LICIMED 010086 09881

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas Fabricação, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve: Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa Fabricante: Discount Diagnostics, Endereço: 4747 Oceanside Blvd., Suite F Oceanside, CA 92056, País: Estados Unidos da América, Empresa solicitante: Hypermarcas S.A, CNPJ: 02.932.074/0001-91, Autorização de Funcionamento nº: 8.06340-9, Expediente nº: 713078/10-3

Table with fields: Empresa Fabricante: Teknimed S.A.S, Endereço: 11, Rue D'Apolo, Z.I. Montredon- L'Union, País: França, Empresa solicitante: Medsintese Importação, Exportação e Comércio Eireli, CNPJ: 05.659.367/0001-35, Autorização de Funcionamento nº: 8.0199052, Expediente nº: 0887100/12-1

Table with fields: Empresa Fabricante: Yangzhou Medline Industry Co., Ltd, Endereço: Nº 108, Jinshan Road, Economic Development Zone, Yangzhou, País: China, Empresa solicitante: Med Goldman Indústria e Comércio Ltda, CNPJ: 04.053.063/0001-67, Autorização de Funcionamento nº: 8.01080-9, Expediente nº: 953941/10-7, Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.774, DE 2 DE OUTUBRO DE 2015

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação 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 fields: Empresa: D-Hosp Distribuidora Hospitalar, Importação e Exportação Ltda, CNPJ: 08.076.127/0006-00, Endereço: Avenida Segunda Avenida, Od. 1-B, Lote 47, Condomínio Cidade Empresarial, Bairro: Cidade Vera Cruz, CEP: 74935-900, Município: Aparecida de Goiânia, UF: GO, Autorização de Funcionamento nº: 1.06525-1, Expediente nº: 0177899/13-4

Table with fields: Empresa: Dhosp - Distribuidora Hospitalar Importação e Exportação Ltda, CNPJ: 08.076.127/0008-72, Endereço: Avenida Rio Verde, Quadra 44, Lote 12 - Galpão 02, Bairro: Loteamento Vila Rosa, CEP: 74935-851, Município: Aparecida de Goiânia, UF: GO, Autorização de Funcionamento nº: 1.06525-1, Autorização Especial nº: 1.10414-7, Expediente nº: 0653448/14-1

Table with fields: Empresa: Hospfar Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda, CNPJ: 26.921.908/0002-02, Endereço: SIA / SUL, Trecho 03, Lotes 1700/1710, Bairro: Guarã, CEP: 71200-030, Município: Brasília, UF: DF, Autorização de Funcionamento nº: 1.02705-8

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102015100500070

Table with fields: Autorização Especial nº: 1.13631-5, Expediente nº: 0185096/15-2, Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem: Medicamentos

Table with fields: Empresa: Villi Farm Mercantil Ltda, Fpp, CNPJ: 08.713.922/0001-58, Endereço: Rua 07 com Eixo Primário, Quadra 32, Lote 26, Nº: S/ Nº, Bairro: Polo Empresarial Goiás, CEP: 74985-145, Município: Aparecida de Goiânia, UF: GO, Autorização de Funcionamento nº: 1.09670-1, Autorização Especial nº: 1.23443-3, Expediente nº: 0932385/14-6

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.775, DE 2 DE OUTUBRO DE 2015

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa: Airela Indústria Farmacêutica Ltda, CNPJ: 01.858.973/0001-29, Endereço: Rodovia SC 440 - Km 1, Nº: 500, Bairro: Ilhota, CEP: 88720-000, Município: Pedras Grandes, UF: SC, Autorização de Funcionamento nº: 1.04493-8, Expediente(s) nº: 0766942/14-9; 0986967/14-1; 0766818/14-0

Table with fields: Empresa Fabricante: Alcon Cusi, SA, Endereço: Camil Fabra, 58 - 08320 El Mansou (Barcelona), País: Espanha, Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A, CNPJ: 56.994.502/0001-30, Autorização de Funcionamento nº: 1.00068-5, Expediente(s) nº: 1039818/14-0

Table with fields: Empresa Fabricante: BSP Pharmaceuticals S.R.L., Endereço: Via Appia Km 68,561 (loc. Latina Scalo) - 04013 Latina (LT), País: Itália, Empresa solicitante: Takeda Phárma Ltda, CNPJ: 60.397.775/0001-74, Autorização de Funcionamento nº: 1.00639-8, Expediente(s) nº: 0820408/14-0

Table with fields: Empresa Fabricante: Corden Pharma Latina S.p.A, Endereço: Via del Murillo Km 2800 - 04013 Semoneta (LT), País: Itália, Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda, CNPJ: 56.998.982/0001-07, Autorização de Funcionamento nº: 1.00180-0, Expediente(s) nº: 0240025/15-1 e 0240045/15-6

Table with fields: Empresa Fabricante: Excella GmbH, Endereço: Nürnberger Strasse 12, 90537 Feucht, País: Alemanha, Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda, CNPJ: 33.247.743/0001-10

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.

Cópia

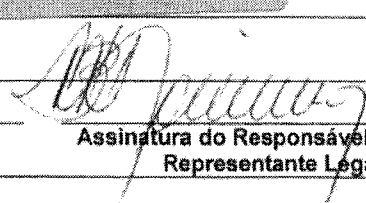
**PETIÇÃO**  
 (Somente para peticionamento manual)

<b>Nome da Empresa:</b> MOMENTA FARMACÉUTICA LTDA.	
<b>CNPJ:</b> 14.806.008/0001-54	
<b>Identifique a Modalidade de Petição:</b> <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	<b>Nº do Processo:</b> (Somente para petição secundária)
<b>Código e Assunto de Petição:</b> (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber)  7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS NÃO ESTÉREIS	
<b>Nº de folhas apresentadas neste ato:</b> (Excluída esta folha de rosto) 20	<b>Nº do Expediente:</b> (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
<b>Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina:</b> Gerência-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária - GGFIS Coordenação de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos - Coime	

**Observações:**  
 Ref.: Renovação de Certificação de Boas Práticas de Fabricação - Indústria nacional de Líquidos Não Estéreis



Agência Nacional de Vigilância Sanitária **Presencial**  
 UNIAP Recebido em: 16/01/2017  
 201701160302PR  
 Responsável: Wilson Batista Pinheiro

São Paulo/SP, 09/01/2017	Wilson Bueno Moreira	
Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal



*Cópia*

**PETIÇÃO**  
 (Somente para peticionamento manual)

<b>Nome da Empresa:</b> MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA.	
<b>CNPJ:</b> 14.806.008/0001-54	
<b>Identifique a Modalidade de Petição:</b> <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	<b>Nº do Processo:</b> (Somente para petição secundária)
<b>Código e Assunto de Petição:</b> (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber)  7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS	
<b>Nº de folhas apresentadas neste ato:</b> (Excluída esta folha de rosto) 20	<b>Nº do Expediente:</b> (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
<b>Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina:</b> Gerência-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária - GGFIS Coordenação de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos - Coime	

**Observações:**

Ref.: Renovação de Certificação de Boas Práticas de Fabricação - Indústria nacional de Produtos Estéreis



São Paulo/SP, 09/01/2017	Wilson Bueno Moreira	<i>[Assinatura]</i>
Local e data	Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	




*Cópia*

**PETIÇÃO**  
 (Somente para peticionamento manual)

<b>Nome da Empresa:</b> MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA.	
<b>CNPJ:</b> 14.806.008/0001-54	
<b>Identifique a Modalidade de Petição:</b> <input checked="" type="checkbox"/> Petição Primária <input type="checkbox"/> Petição Secundária	<b>Nº do Processo:</b> (Somente para petição secundária)
<b>Código e Assunto de Petição:</b> (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber)  768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS	
<b>Nº de folhas apresentadas neste ato:</b> (Excluída esta folha de rosto) <i>20</i>	<b>Nº do Expediente :</b> (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
<b>Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina:</b> Gerência-Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária - GGFIS Coordenação de Inspeção e Fiscalização de Medicamentos - Coime	

**Observações:**  
 Ref.: Renovação de Certificação de Boas Práticas de Fabricação - Indústria nacional de Sólidos Não Estéreis



São Paulo/SP, 09/01/2017	Wilson Buano Moreira	<i>[Handwritten Signature]</i>
Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

010091  
09886

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Descio(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR Data da Homologação:</p> <p>Fornecedor: 1863 - F&amp;F DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME</p>									
120	04-06-1826	Brometo de n- butilscopolamina 20 mg - 1 ml - inj. (CX C/100)	HIPOLABOR	AMP	6.000,000	0,0000	0,8099	4.859,40	Venceu
177	04-06-1989	Cetoprofeno 100 mg cáps. (CX C/20)	MEDLEY	UND	15.000,000	0,0000	0,9290	13.935,00	Venceu
180	04-06-4137	Cetoprofeno 20 mg/ml - gotas 20 ml (UNT)	TEUTO	FR	450,000	0,0000	2,9990	1.349,55	Venceu
297	04-06-2226	Dexametasona + neomicina + polimixina B, 3,5g Pomada (UNT)	U QUIMICA	BISN	100,000	0,0000	19,5900	1.959,00	Venceu
340	04-06-3132	Dipionato de Betametasona + Sulfato de Gentamicina 0,64+1mg - 10g - creme (UNT)	GERMED	UND	200,000	0,0000	4,4200	884,00	Venceu
383	04-06-2070	Ethinilestradiol + Drospirenona 0,03 + 3 mg - c/ 21 compr (CX C/21)	GERMED	CART	420,000	0,0000	11,7400	4.930,80	Venceu
415	46-01-0051	Fluoxetina 20 mg/ml - 20ml gotas. (UNIT)	MEDLEY	FR	3.600,000	0,0000	8,4499	30.419,64	Venceu
417	04-06-2652	Fosfato de calcio 600mg + colecalciferol 400 UI - comp. (CX C/60)	EMS	UND	85.000,000	0,0000	0,8022	68.187,00	Venceu
421	04-06-2049	Fosfato Dissodio de Dexametasona + Dipirona + Hidroxocobalamina 1,5+ 500+ 5 mg/ml 1 ml inj. (CX C/3)	EUROFARMA	AMP	1.624,000	0,0000	10,9000	17.701,60	Venceu
518	04-06-2084	Loratadina + Pseudoefedrina 1mg + 12mg/ml - 60 ml susp (UNT)	GERMED	FR	50,000	0,0000	6,0000	300,00	Venceu
541	04-06-3124	Mesalazina 800mg - compr (CX C/30)	GERMED	UND	6.000,000	0,0000	0,7200	4.320,00	Venceu
628	46-01-0092	Pericazina 4% 20 ml. adulto gotas (UNT)	SANOFI	FR	800,000	0,0000	14,9700	11.976,00	Venceu
647	46-01-0192	Prampiloxol 0,125 mg - comp (CX C/30)	GERMED	UND	3.192,000	0,0000	0,1999	638,08	Venceu
685	04-06-4009	Retinol 5000UI + Colecalciferol 900UI + Óxido de Zinco 150 mg - pomada 45g (UNT)	NATIVITA	BISN	3.000,000	0,0000	2,5600	7.680,00	Venceu
706	04-06-4007	Simeticona 125mg - cáps. (CX C/10)	GERMED	UND	4.000,000	0,0000	0,3300	1.320,00	Venceu
					<b>Total do Fornecedor</b>	129.436,000		170.460,07	

Item 685 - falta Certificação Fab. e Registro Prod.  
Item 706 - falta Registro Prod.

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

*[Handwritten signatures and initials]*

F e F. 00837  
Item 120

010092

Consultas / Medicamentos / Medicamentos			
Detalhe do Produto: Butilbrometo de Escopolamina			010092
Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	Butilbrometo de Escopolamina		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS GASTRINTESTINAIS		
Registro	113430125		
Processo	25351.274487/2005-29		
Vencimento do Registro	10/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	24/10/2005
Validade	24 meses	Registro	1134301250029
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
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
20MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	24/10/2005
Validade	24 meses	Registro	1134301250037
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item 177

010093

Detalhe do Produto: CETOPROFENO

<b>Nome da Empresa</b>	MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	10.588.595/0007-97	<b>Autorização</b>	1.08.326-7
<b>Nome Comercial</b>	CETOPROFENO		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
<b>Registro</b>	183260097		
<b>Processo</b>	25351.679514/2014-67		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2018		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	11/05/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1832600970013
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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>	[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</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	11/05/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1832600970021
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		

F e P 03889  
Item 180

010094

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CETOPROFENO

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	CETOPROFENO		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
Registro	103700548		
Processo	25351.411343/2009-21		
Vencimento do Registro	11/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005480013
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	SOLUÇÃO ORAL	2	16/11/2010
Validade	24 meses	Registro	1037005480021
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		

010095

F x F

Item 297

F

03890

F

Consultas / Medicamentos / Medicamentos	
Detalhe do Produto: MAXINOM	
Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A
CNPJ	50.555.981/0001-18
Nome Comercial	MAXINOM
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TÓPICOS PARA USO OFTÁLMICO
Registro	104971311
Processo	25351.043288/2003-17
Vencimento do Registro	05/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(1 MG + 3,5 MG + 5000 UI)/ML SUS OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SUSPENSAO OFTÁLMICA	1	26/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1049713110013
Princípio Ativo	DEXAMETASONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OFTÁLMOLÓGICA		
IJA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
(1 MG + 3,5 MG + 5000 UI)/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	POMADA OFTÁLMICA	9	26/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1049713110099
Princípio Ativo	DEXAMETASONA SULFATO DE NEOMICINA SULFATO DE POLIMIXINA B		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Jéssica

F

F

F

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	OFTALMOLOGICA
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA (1 MG + 3,5 MG + 5000 UI)/ML SUS OFT CT STR 5 FLAC X 0,5 ML (TD)	SUSPENSAO OFTALMICA	16	26/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1049713110161
Princípio Ativo	SULFATO DE POLIMIXINA B DEXAMETASONA SULFATO DE NEOMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FLACONETE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	OFTALMOLOGICA		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA			

F e F  
Item 340  
010097 09892  
F

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE GENTAMICINA

Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	45.992.052/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Nome Comercial	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE GENTAMICINA		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES TOPICOS - ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA		
Registro	105830373		
Processo	25351.154672/2004-17		
Vencimento do Registro	12/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/G + 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 20 G	CREME DERMATOLOGICO	1	31/12/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303730010
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA DIPROPIONATO DE BETAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GERMED FARMACEUTICA LTDA - HORTOLÂNDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICO		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/G + 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G	CREME DERMATOLOGICO	2	31/12/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303730029
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		



010098

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 <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	TOPICO		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/G + 1 MG/G CREM DERM CT BG AL X 45 G	CREME DERMATOLÓGICO	3	31/12/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303730037
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA SULFATO DE GENTAMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
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 <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	TOPICO		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

010099

F e F  
Item 383

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: drospirenona + etinilestradiol

03804

Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	45.992.052/0001-65	Autorização	1.00.582-3
Nome Comercial	drospirenona + etinilestradiol		
Classe Terapêutica	ANTICONCEPCIONAIS		
Registro	105830794		
Processo	25351.155151/2015-57		
Vencimento do Registro	07/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG + 0,03 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 63	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	04/07/2015
Validade	24 meses	Registro	1058307940011
Princípio Ativo	DROSPIRENONA ETINILESTRADIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG + 0,03 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 21	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	04/07/2015
Validade	24 meses	Registro	1058307940028
Princípio Ativo	DROSPIRENONA ETINILESTRADIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	010100	09895
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM LUGAR SECO 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 <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG + 0,03 MG CDM REV CT BL AL PLAS OPC X 21 + 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	04/07/2015
Validade	24 meses	Registro	1058307940036
Princípio Ativo	DROSPIRONA ETINILESTRADIOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM LUGAR SECO 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		

Volta

01010F a F  
Item 415

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

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

03896

Nome da Empresa	MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA	Autorização	1.08.326-7
CNPJ	10.588.595/0007-97		
Nome Comercial	CLORIDRATO DE FLUOXETINA (PORT 344/98 - LISTA C1)		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	183260205		
Processo	25351.697146/2014-18		
Vencimento do Registro	10/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	22/06/2015
Validade	24 meses	Registro	1832602050014
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA		
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>MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - 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	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	2	22/06/2015
Validade	24 meses	Registro	1832602050022
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA		
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>		

010102

F u F

ff Item 417

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BONECAL D

09897

Nome da Empresa	EMS SIGMA PHARMA LTDA	Autorização	1.03.569-5
CNPJ	00.923.140/0001-31		
Nome Comercial	BONECAL D		
Classe Terapêutica	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS		
Registro	135590535		
Processo	25351.521299/2010-20		
Vencimento do Registro	04/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 8	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	18/04/2011
Validade	24 meses	Registro	1355905350018
Princípio Ativo	FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Primária - FRASCO DE PLASTICO OPAÇO</li> <li>▪ Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ BLANVER FARMOQUIMICA E FARMACEUTICA S.A. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>▪ EMS S/A -- BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
JFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 15	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	18/04/2011
Validade	24 meses	Registro	1355905350026
Princípio Ativo	FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[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>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>BLANVER FARMOQUIMICA E FARMACEUTICA S.A. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>EMS S/A -- BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	18/04/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1356906350034
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO COLECALCIFEROL		
<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>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>BLANVER FARMOQUIMICA E FARMACEUTICA S.A. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>EMS S/A -- BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

010104 F x F  
09899  
Item 421

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DEXALGEN

Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	51.190.095/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	DEXALGEN		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS		
Registro	100430550		
Processo	25992.008079/75		
Vencimento do Registro	11/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD AMB X 1 ML + 1,5 MG/ML + 500MG/ML SOL INJ 3 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	16/05/2002
Validade	24 meses	Registro	1004305500013
Princípio Ativo	HIDROXOCOBALAMINA DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA EDM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	PARENTERAL(INTRAMUSCULAR)		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX AMP VD AMB X 1 ML + 1,5 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	16/05/2002
Validade	24 meses	Registro	1004305500021
Princípio Ativo	HIDROXOCOBALAMINA DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO DIPIRONA		

010105F e B  
Item 518

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~09500~~

Detalhe do Produto: LORATADINA + SULFATO DE PSEUDOEDEFDRINA (PORT 344/98 LISTA D1)

Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	45.992.052/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Nome Comercial	LORATADINA + SULFATO DE PSEUDOEDEFDRINA (PORT 344/98 LISTA D1)		
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Registro	105830314		
Processo	25351.045588/2003-22		
Vencimento do Registro	08/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML + 12 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED	XAROPE	1	20/08/2004
Validade	24 meses	Registro	1058303140019
Princípio Ativo	LORATADINA SULFATO DE PSEUDOEDEFDRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>▪ Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DRAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Volta 



Item 541

09301

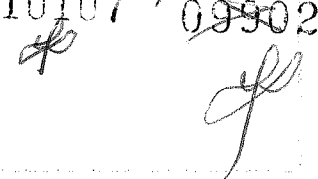
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MESALAZINA

Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA	Autorização	1.00.583-3
CNPJ	45.992.052/0001-65		
Nome Comercial	MESALAZINA		
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS PARA O APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO		
Registro	105830498		
Processo	25351.124385/2005-63		
Vencimento do Registro	11/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1058304980010
Princípio Ativo	MESALAZINA		
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>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1058304980029
Princípio Ativo	MESALAZINA		
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>		

010107 ' 09902  


Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1058304980037
Princípio Ativo	MESALAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EMS S/A - SÃO BERNARDO DO CAMPO - 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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	21/11/2005

J

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEULEPTIL

Nome da Empresa	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	02.685.377/0001-57	Autorização	1.01.300-3
Nome Comercial	NEULEPTIL		
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		
Registro	113000303		
Processo	25992.000240/65		
Vencimento do Registro	03/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/12/2000
Validade	36 meses	Registro	1130003030011
Princípio Ativo	PERICIAZINA		
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>SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - 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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL OR PED CT FR VD CGT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	2	26/12/2000
Validade	24 meses	Registro	1130003030028
Princípio Ativo	PERICIAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO VIDRO AMBAR CONTA-GOTAS</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL</li> </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
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

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

010110 F-15  
Item 647

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

09905

Nome da Empresa	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-9
Nome Comercial	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS		
Registro	105830760		
Processo	25351.067053/2012-55		
Vencimento do Registro	03/2023		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,125 MG COM CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600014
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,125 MG COM CT BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/03/2013
Validade	24 meses	Registro	1058307600022
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

UIU 11  
 Stern 120  
 F e F  
 09806  
 F e F



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

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

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie.  
 Endereço: 1, rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, 33565 Carbon Blanc  
 País: França  
 Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 1218205/16-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

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

Empresa Fabricante: UCB Farchim 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  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

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

Empresa: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 44.211.936/0001-37  
 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  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
 Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

Empresa: Hipolabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10  
 Endereço: Rodovia BR 262, Km 12,3, Borges  
 Município: Sabará UF: MG CEP: 34735-010  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0 Expediente(s): 1181362/16-8, 1180817/16-9, 1180870/16-5 e 1180831/16-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.  
 Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

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

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

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

Empresa Fabricante: Osmopharm SA  
 Endereço: Via Ale Fornaci, 6930, Bedano  
 País: Suíça  
 Empresa Solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0574875/15-5  
 Linha(s): Sólidos não estéreis.  
 Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 13 (alíneas 1º e 4º do inciso III do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 75 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 223 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 375 e 379 (§§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
 Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg.  
 País: Alemanha  
 Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1 Expediente(s): 0041567/14-7  
 Linha(s): Produtos estéreis.  
 Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0002-68  
 Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 154, Jardim das Indústrias  
 Município: São José dos Campos UF: SP CEP: 12240-909  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0957065/15-3, 0966921/15-3, 0967049/15-1 e 0966862/15-4  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós.  
 Semissólidos não estéreis: cremes e géis.  
 Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões e xampus.  
 Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 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.

010112  
Item 177, 415  
09/07

F e F



<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.10.965-1	<b>Expediente(s):</b> 068997015-6
<b>Links(s): Produtos estériles:</b>	
<b>Motivo:</b> Em atendimento ao § 2º do art. 8º da RDC nº 39/2013.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 230, DE 27 DE JANEIRO DE 2017**

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

Considerando o 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 178, de 22 de janeiro de 2016, no Diário Oficial da União nº 16, de 25 de janeiro de 2016, Seção 1, pág. 29 e em suplemento da Seção 1, pág. 88, conforme expediente nº 2168987/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

<b>Empresa Fabricante:</b> DongKook Pharmaceutical Company, Ltd.	
<b>Endereço:</b> 33-19, Yongso 2-gil, Gwanghyeong-myeon, Jucheon-gun, Chungcheongbuk-do	
<b>País:</b> Coreia do Sul	
<b>Empresa Solitante:</b> Instituto Bioquímico Índia-Farmacêutica Ltda	
<b>Endereço:</b> 33.258.401/0001-13	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.09.064-7	
<b>Expediente(s):</b> 0647755/15-1	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Produtos estériles:** emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).  
**Motivo:** Em atendimento ao § 3º do Art. 43 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 69, 87, 197 (3, 2ª, 3ª, 4ª, 5ª, 6ª, 7ª, 8ª, 9ª, 10ª, 11ª, 12ª, 13ª, 14ª, 15ª, 16ª, 17ª, 18ª, 19ª, 20ª, 21ª, 22ª, 23ª, 24ª, 25ª, 26ª, 27ª, 28ª, 29ª, 30ª, 31ª, 32ª, 33ª, 34ª, 35ª, 36ª, 37ª, 38ª, 39ª, 40ª, 41ª, 42ª, 43ª, 44ª, 45ª, 46ª, 47ª, 48ª, 49ª, 50ª, 51ª, 52ª, 53ª, 54ª, 55ª, 56ª, 57ª, 58ª, 59ª, 60ª, 61ª, 62ª, 63ª, 64ª, 65ª, 66ª, 67ª, 68ª, 69ª, 70ª, 71ª, 72ª, 73ª, 74ª, 75ª, 76ª, 77ª, 78ª, 79ª, 80ª, 81ª, 82ª, 83ª, 84ª, 85ª, 86ª, 87ª, 88ª, 89ª, 90ª, 91ª, 92ª, 93ª, 94ª, 95ª, 96ª, 97ª, 98ª, 99ª, 100ª).

**RESOLUÇÃO - RE Nº 231, DE 27 DE JANEIRO DE 2017**

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

<b>Empresa:</b> Medley Farmacêutica Ltda.	
<b>Endereço:</b> Rua Macedo Costa, 55 - Jardim Santa Genebra	
<b>Município:</b> Campinas - UF: SP	
<b>CEP:</b> 13080-180	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.08.326-7	
<b>Expediente(s):</b> 1962215/15-5, 1962257/16-1 e 1962253/16-8	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Sólidos não estériles:** cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.  
**Semissólidos não estériles:** cremes, géis e pomadas.  
**Líquidos não estériles:** xaropes, emulsões, loções, soluções, suspensões, xaropes e xaropes.  
**Sólidos não estériles (embalagem primária):** cápsulas, tablets e comprimidos revestidos.  
**Sólidos não estériles (embalagem secundária):**

<b>Empresa Fabricante:</b> Zanibon Switzerland Ltd.	
<b>Endereço:</b> Via Indústria 13, 6814 - Castelnuovo	
<b>País:</b> Suíça	
<b>Empresa Solitante:</b> Zanibon Laboratórios Farmacêuticos Ltda.	
<b>Endereço:</b> 61.100.004/0001-36	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.08.084-1	
<b>Expediente(s):</b> 1992579/16-4	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 232, DE 27 DE JANEIRO DE 2017**

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

<b>Empresa:</b> Distrimed Comércio e Representações Ltda.	
<b>Endereço:</b> Avenida Odilon Araújo, 645, Piuma	
<b>Município:</b> Itapicoba - UF: PI	
<b>CEP:</b> 64017-280	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.07.352-0	
<b>Expediente(s):</b> 0224313/14-0	

**Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:**  
**Medicamentos:**

<b>Empresa:</b> Tecnocold Locação de Espaços e Distribuição de Produtos Refrigerações Ltda.	
<b>Endereço:</b> Rua Mário, 454, Vila Ransaa	
<b>Município:</b> São Paulo - UF: SP	
<b>CEP:</b> 05048-010	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.05.342-2	
<b>Expediente(s):</b> 0928378/12-6	

**Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:**  
**Medicamentos:**

**RESOLUÇÃO - RE Nº 233, DE 27 DE JANEIRO DE 2017**

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

<b>Empresa Fabricante:</b> AbbVie Ireland NI, R.V.	
<b>Endereço:</b> Manorhamilton Road, Sligo	
<b>País:</b> Irlanda	
<b>Empresa Solitante:</b> AbbVie Farmacêutica Ltda.	
<b>Endereço:</b> 15.800.545/0001-50	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.09.860-7	
<b>Expediente(s):</b> 1065983/15-8	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Sólidos não estériles:** comprimidos revestidos (granulados).

<b>Empresa Fabricante:</b> Aeropharm GmbH.	
<b>Endereço:</b> Francois-Mitterrand-Allee 1, 07407 Rudolstadt	
<b>País:</b> Alemanha	
<b>Empresa Solitante:</b> Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	
<b>Endereço:</b> 61.286.647/0001-16	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.047-2	
<b>Expediente(s):</b> 2146853/16-2	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Sólidos não estériles:** pós.

<b>Empresa:</b> Air Liquide Brasil Ltda.	
<b>Endereço:</b> Estrada Matrim, Rômulo J. Silva - CJA Norte	
<b>Município:</b> Candiaçu - UF: BA	
<b>CEP:</b> 43813-000	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 2.20.000-3	
<b>Expediente(s):</b> 002772/15-0	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Líquidos criogênicos medicinais.**

<b>Empresa Fabricante:</b> Inmaculate Lifesciences PVT. LTD.	
<b>Endereço:</b> Vill. Thantewal, Repar Road, Nalagarh, Distt. Solan H.P.	
<b>País:</b> Índia	
<b>Empresa Solitante:</b> Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produto Médico Hospitalar Ltda.	
<b>Endereço:</b> 09.117.476/0001-81	

<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.10.965-1	<b>Expediente(s):</b> 2034982/16-3
----------------------------------------------------	------------------------------------

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

<b>Empresa Fabricante:</b> Intas Pharmaceuticals Limited	
<b>Endereço:</b> Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
<b>País:</b> Índia	
<b>Empresa Solitante:</b> Accord Farmacêutica Ltda.	
<b>Endereço:</b> 64.171.697/0001-46	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.05.537-7	
<b>Expediente(s):</b> 1201448/16-6 e 1201544/16-0	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Produtos estériles:** soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica) e pós liofilizados.  
**Produtos estériles citotóxicos:** soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica) e pós liofilizados.  
**Sólidos não estériles:** cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Produtos estériles citotóxicos:** soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica) e pós liofilizados.  
**Sólidos não estériles:** cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

<b>Empresa Fabricante:</b> Intas Pharmaceuticals Limited	
<b>Endereço:</b> Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
<b>País:</b> Índia	
<b>Empresa Solitante:</b> Pharlub Indústria Farmacêutica S.A.	
<b>Endereço:</b> 02.501.297/0001-02	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.04.107-5	
<b>Expediente(s):</b> 1346414/16-1	

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

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

<b>Empresa Fabricante:</b> Intas Pharmaceuticals Limited	
<b>Endereço:</b> Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
<b>País:</b> Índia	
<b>Empresa Solitante:</b> Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	
<b>Endereço:</b> 61.286.647/0001-16	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.047-2	
<b>Expediente(s):</b> 1223047/16-2	

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

<b>Empresa Fabricante:</b> Jevim Pharmaceutical (Shandong) Co., Ltd.	
<b>Endereço:</b> Tai'an High-Tech Industrial Development Zone, Shandong Province.	
<b>País:</b> China	
<b>Empresa Solitante:</b> Pharmascience Indústria Farmacêutica Birelli.	
<b>Endereço:</b> 25.773.037/0001-83	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.01.717-3	
<b>Expediente(s):</b> 2149137/16-2	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Líquidos não estériles:** soluções, soluções aerossóis, suspensões e suspensões aerossóis.

<b>Empresa Fabricante:</b> Klostertreu Berlin GmbH.	
<b>Endereço:</b> Motzener Straße 41, 12277 - Berlin	
<b>País:</b> Alemanha	
<b>Empresa Solitante:</b> Medstar Importação e Exportação Ltda.	
<b>Endereço:</b> 03.580.620/0001-55	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.09.517-3	
<b>Expediente(s):</b> 0932675/15-8	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Produtos estériles:** pós (com esterilização terminal).

<b>Empresa Fabricante:</b> Laboratorios IMA S.A.I.C.	
<b>Endereço:</b> Pabon 3862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
<b>País:</b> Argentina	
<b>Empresa Solitante:</b> Antibióticos do Brasil Ltda.	
<b>Endereço:</b> 05.439.635/0001-03	
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.05.562-2	
<b>Expediente(s):</b> 2102504/16-2	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Produtos estériles citotóxicos:** soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica).

<b>Empresa Fabricante:</b> Laboratorios IMA S.A.I.C.	
<b>Endereço:</b> Pabon 3862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
<b>País:</b> Argentina	
<b>Empresa Solitante:</b> Biosintética Farmacêutica Ltda.	
<b>Endereço:</b> 53.162.095/0001-06	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Produtos estériles citotóxicos:** soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica).

<b>Empresa Fabricante:</b> Laboratorios IMA S.A.I.C.	
<b>Endereço:</b> Pabon 3862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
<b>País:</b> Argentina	
<b>Empresa Solitante:</b> Biosintética Farmacêutica Ltda.	
<b>Endereço:</b> 53.162.095/0001-06	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Produtos estériles citotóxicos:** soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica).

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

010113.09408  
Heon 180

f e f



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: 25351.730639/2013-86

AUTORIZAÇÕES: 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

AUTORIZAÇÕES: 7.36150-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

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

AUTORIZAÇÕES: 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

AUTORIZAÇÕES: 7.22167-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: DROGARIA M&G LTDA ME ENDEREÇO: RUA 16 QD 02 LT 09 L1 02 BAIRRO: JARDIM ORIENTE CEP: 72870257 - VALPARAÍSO DE GOIÁS/GO CNPJ: 10.643.578/0001-10 PROCESSO: 25351.478514/2010-06

RESOLUÇÃO - RE Nº 895, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - BPP	CNPJ: 79.648.523/0001-07
Endereço: Rua Vidal Procópio Lohm, 315 Fundos, Distrito Industrial	
Município: São José	UF: SC
CEP: 88104-810	
Autorização de Funcionamento: 1.01.570-4	Expediente(s): 0891160/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semi-sólidos: cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Endereço: Rua Antônio João, Prédios 168,194 e 218, Cordovil	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ
CEP: 21250-150	
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7	Expediente(s): 0787776/15-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016041100035

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; TERRELO BAIRRO: RIACHO FUNDO I CEP: 71820512 - RIACHO FUNDO/DF CNPJ: 24.887.143/0001-25 PROCESSO: 25351.261255/2013-11

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A Alteração de endereço já foi contemplada em outro expediente (1365933/16-2).

EMPRESA: FARMÁCIA PLANALTO LTDA ME ENDEREÇO: r joao pedro ribeiro, Nº 452 BAIRRO: planalto CEP: 55920000 - ITAMBE/PE CNPJ: 07.055.390/0001-46 PROCESSO: 25351.138217/2015-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: MARCIA MIDORI MATSURA IBIUNA ME ENDEREÇO: RUA MONSENHOR CINTRA BAIRRO: CENTRO CEP: 18150000 - IBIUNA/SP CNPJ: 21.279.780/0001-20 PROCESSO: 25351.082901/2015-47

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: BIOPHYTOS MANIPULAÇÃO LTDA ENDEREÇO: AVENIDA LONDRES, Nº 139 BAIRRO: SANTA CRUZ CEP: 32340570 - CONTAGEM/MG CNPJ: 03.226.931/0001-09 PROCESSO: 25351.280666/2007-67

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado encontra-se ilegível o que impossibilita a correta análise, conforme instruções da RDC 17/2013.

EMPRESA: DROGARIAS ELLO EIRELI - ME ENDEREÇO: av. I-63 nº 4.622 qd.02 lt.97 BAIRRO: parque anhanguera CEP: 74335102 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO CNPJ: 33.259.805/0001-03 PROCESSO: 25351.314196/2014-71

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º, § 1º e § 2º, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: FARMÁCIA MANFRON LTDA ENDEREÇO: RUA RUI BARBOSA, 02 BAIRRO: CENTRO CEP: 84460000 - 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: ELIHZER MORENO PLATERO DROGARIA - BPP ENDEREÇO: RUA JOSEFA ALVES DE SIQUEIRA, Nº 260 BAIRRO: JARDIM ANHANGUERA CEP: 11718000 - PRAIA GRANDE/SP CNPJ: 53.011.631/0002-53 PROCESSO: 25351.616163/2013-82

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O endereço atualizado não consta da Licença Sanitária apresentada, contrariando o artigo 7º, Parágrafo primeiro, da Resolução RDC 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 893, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes 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: GMO COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA ME ENDEREÇO: rua manuel linhares junior 105 terreno sala 01 BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 89110000 - GASSPAR/SC CNPJ: 13.421.677/0001-45 PROCESSO: 25351.956802/2016-92

AUTORIZAÇÕES: 1.15322-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 894, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AG FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO, Nº 856 BAIRRO: CENTRO CEP: 63010222 - JUAZEIRO DO NORTE/CE CNPJ: 05.166.958/0001-70 PROCESSO: 25351.928151/2016-41

AUTORIZAÇÕES: 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: 25000.00317/99-61

AUTORIZAÇÕES: 1.34250-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica)
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica)

Empresa: Laboratório Teuto Brasileiro S.A.	CNPJ: 17.159.229/0001-76
Endereço: VP 7D, Módulo 11, Quadra 13, Dajá	
Município: Anápolis	UF: GO
CEP: 75132-140	
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7	Expediente(s): 0722414/15-1, 0722640/15-3, 0722537/15-7 e 0722626/15-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós.
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos e pós.
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.
Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com esterilização terminal), pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 7 DE ABRIL DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou 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.





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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, II e o art. 54, I, § 1º do 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

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

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 'Jauane' and other illegible marks.

010115 09810

Item 421

J e J



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 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/Suaui.

Recorrente: A.D. Desenvolvimento Internacional Ltda - ME  
CNPJ: 02.996.143/0001-20  
Processo nº: 25351.532671/2013-11  
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/Suaui.

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/Suaui.

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/Suaui.

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 523/2015 - Corca/Suaui.

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/Suaui.

Recorrente: Máximus Indústria e Comercio 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/Suaui.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, SP, CEP, and Autorização de Funcionamento.

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa, Endereço, Município, UF, 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, Endereço, Município, UF, 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 aerossóis, 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), suspensões parenterais de grande volume (com preparação asséptica).

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Item 518

f u f



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

Table with fields: Empresa Fabricante: EVA International Inc., Endereço: 4600 Nathan Lane North - 55442 - Plymouth - MN, País: Estados Unidos da América, Empresa Solicitante: Auto Suture do Brasil Ltda, CNPJ: 01.645.409/0001-28, Autorização de Funcionamento: 1.03.490-0, Expediente(s): 0608300/15-5.

Table with fields: Empresa Fabricante: Jubilant Life Sciences Limited, Endereço: PLOT 18 Mysore District Nanjangud Karnataka - Índia, Química Sintética S.A., Endereço: Calle Dulceina s/n. 28805 Alcalá de Henares, Madrid - Espanha.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.046, DE 22 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

Art. 2º A presente Certificação 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 fields: Empresa Fabricante: MedImmune Pharma B.V., Endereço: Lagelandseweg 78, Nijmegen, 6545CG, País: Holanda, Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda, CNPJ: 60.318.797/0001-00, Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1, Expediente: 1143611/16-5.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.043, DE 20 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa Fabricante: Anton Hipp GmbH, Endereço: Amnstrasse 25/1, Fridingen - Alemanha 78567, País: Alemanha, Empresa Solicitante: Focuss Medical Equipamentos Médicos, CNPJ: 07.748.763/0001-64, Bireli, Autorização de Funcionamento: 8.03.447-1, Expediente(s): 1024757/13-2.

Table with fields: Empresa Fabricante: Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd, Endereço: N° 19, Gaoxinzhongyi Road, Hi-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen, Guangdong Province, País: China, Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A., CNPJ: 61.190.096/0001-92, Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8, Expediente: 0824854/15-1.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.047, DE 22 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa: EMS Sigma Pharma Ltda, CNPJ: 09.923.140/0001-31, Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08, Bloco VIII - Chácara Assay, Município: Hortolândia, UF: SP, CEP: 13186-901, Autorização de Funcionamento: 1.03569-5, Expediente(s): 0814421/15-4.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.045, DE 22 DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa Fabricante: Zhejiang Guobang Pharmaceutical Co., Ltd, Endereço: No. 6, Weiwu Road, Hangzhou Gulf, Industrial Zone, Shangyu, Zhejiang, País: China, Empresa Solicitante: BMS S/A, CNPJ: 57.507.378/0003-65, Autorização de Funcionamento: 1.00235-1, Expediente(s): 0385036/15-6.

Table with fields: Empresa: Germed Farmacêutica Ltda, CNPJ: 45.992.062/0001-65, Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay, Município: Hortolândia, UF: SP, CEP: 13186-901, Autorização de Funcionamento: 1.00583-3, Expediente(s): 0814426/15-5.

Table with fields: Empresa: Legrand Pharma Indústria Farmacêutica Ltda, CNPJ: 05.044.984/0001-26, Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay, Município: Hortolândia, UF: SP, CEP: 13186-901.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/atencao.html, pelo código 10102016042500050

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.



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

Empresa Fabricante: Micrus Endovascular
Endereço: 3260 Executive Way - Miramar - Florida 33025
País: Estados Unidos da América

Empresa Solitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda.
CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização de Funcionamento: 2336441/16-5
Expediente(s): 8.01.459-9

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

Empresa Fabricante: Rayco (Shanghai) Medical Products Company Limited.
Endereço: 1510 Chuanqiao Road, Jinjiao Export Processing Zone, Shanghai
País: China

Empresa Solitante: Carestream do Brasil Comércio e Serviços de Produtos Médicos Ltda
CNPJ: 08.546.929/0001-01
Autorização de Funcionamento: 2438164/16-1
Expediente(s): 8.03.787-5

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

Empresa: R&D Mediq Equipamentos e Serviços Especializados Ltda - EPP
CNPJ: 01.212.789/0001-07
Endereço: Rua Gálio Romano, nº 188 - Rio Pequeno
Município: São Paulo UF: SP CEP: 05358-090
Autorização de Funcionamento: 2471288/16-1
Expediente(s): 8.02.099-2

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

Empresa: Xenon Medical Bio Sistemas Ltda
CNPJ: 89.086.177/0001-66
Endereço: Rua José Soares de Oliveira, 2490 - Sala 01 - Pão X
Município: Coxim do Sul UF: RS CEP: 95034-100
Autorização de Funcionamento: 2470557/16-8
Expediente(s): 8.01.514-9

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.206, DE 5 DE MAIO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Actavis Italy S.p.A.
Endereço: Via Pasteur, 10 - 20014 Nerviano (MI)
País: Itália
Empresa Solitante: Laboratório Pfizer
CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6
Expediente(s): 1992616/16-3

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

Empresa Fabricante: AstraZeneca Pharmaceutical Company Ltd.
Endereço: Nº 2 Huangshan Road, Wuxi, Jiangsu
País: China

Empresa Solitante: AstraZeneca do Brasil Ltda.
CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 2439219/16-7
Expediente(s): 1.01.618-1

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

Empresa Fabricante: Pathon Italia S.p.A.
Endereço: 2º Trav. SX. Via Morloense 5 - 03013 Ferentino (FR)
País: Itália
CNPJ: 10.742.412/0004-01

Empresa Solitante: Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.
CNPJ: 10.742.412/0004-01

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Gases medicinais: envasase.

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.
Endereço: Plot L-139 to L-146, Verna Industrial Estate - Verna, Goa
País: Índia

Empresa Solitante: Cipla Ltd.
Endereço: Plot L-139 to L-146, Verna Industrial Estate - Verna, Goa
País: Índia

Autorização de Funcionamento: 1.08.037-9
Expediente(s): 2495516/16-7

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: Rechon Life Science AB
Endereço: Soldattornsvägen 5, Imhamns, 216 13
País: Suécia

Empresa Solitante: Laboratórios Ferring LI
CNPJ: 74.232.034/0001-48
Autorização de Funcionamento: 2510055/16-6
Expediente(s): 1.02.876-2

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

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie
Endereço: 30-36, Avenue Gustave Eiffel, 37100 - Tours
País: França

Empresa Solitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3
Expediente(s): 0053528/15-7

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

Empresa: Uci - Farma Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 48.396.378/0001-82
Endereço: Rua do Cruzeiro, 374 - Vila Dorzi
Município: São Bernardo do Campo UF: SP CEP: 09725-310

Autorização de Funcionamento: 2495229/16-0
Expediente(s): 1.00.550-9
2495243/16-5 e 2495306/16-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e granulados.
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: emulsões, esmaltes, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

Empresa Fabricante: Valpharma S.p.A.
Endereço: Via Ranca, 112 (loc. Serravalle) - 47899
País: República de San Marino

Empresa Solitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.
CNPJ: 60.659.463/0029-92
Autorização de Funcionamento: 2396429/16-4
Expediente(s): 1.00.573-9

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

Empresa: White Martins Gases Industriais do Nordeste Ltda.
CNPJ: 24.380.578/0057-33
Endereço: Estrada Vicinal Piraúto, s/nº, Km 22, Zona Rural
Município: Ourilândia do Norte UF: PA CEP: 68390-000

Autorização de Funcionamento: 2.20.000-2
Expediente(s): 1142897/14-7

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.207, DE 5 DE MAIO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos 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: Air Products Brasil Ltda
CNPJ: 43.843.358/0022-13
Endereço: Rua Manuel Manfredini, 270 - Cidade Industrial
Município: Curitiba UF: PR CEP: 81260-230

Autorização de Funcionamento: 2374708/16-1
Expediente(s): 2.20.001-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Gases medicinais: envasase.

Empresa Fabricante: Cipla Ltd.
Endereço: Plot L-139 to L-146, Verna Industrial Estate - Verna, Goa
País: Índia

Empresa Solitante: Cipla Ltd.
Endereço: Plot L-139 to L-146, Verna Industrial Estate - Verna, Goa
País: Índia

Handwritten notes: 010117, 09912, Item 628, f - f

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

31660  
811010  
f

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/transparencia.html>

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.

Empresas Fabricantes: <b>Empresas Farmaceuticas Ltda</b>	
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay	
Município: Hortolândia	UF: SP
CNPJ: 45.992.062/0001-65	CNPJ: 13186-901
Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3	
Expediente(s): 0814427/15-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas moles.	

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

Empresas Fabricantes: <b>Avet Laboratorios Ltda</b>	
Endereço: Av. Francisco Samuel Luchesi Filho, 1.039, Penha	
Município: Blumenau	UF: SC
CNPJ: 44.211.936/0001-37	CNPJ: 12929-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0	
Expediente(s): 0796657/14-1 e 0796685/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não esteréis: emulsões e soluções.	

Empresas Fabricantes: <b>White Martins Gases Industrias Ltda</b>	
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco	
Município: Belo Horizonte	UF: MG
CNPJ: 35.820.448/0030-70	CNPJ: 32010-130
Autorização de Funcionamento: 2.200.009-1	
Expediente(s): 0153726/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envasas.	

Empresas Fabricantes: <b>UCB Fachim SA</b>	
Endereço: Z.I. du Planey, Chemin de Croix Blanche 10, 1630 Bulle	
País: Suíça	
Empresas solciantes: <b>Chiesi Farmaceutica Ltda</b>	
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco	
Município: Belo Horizonte	UF: MG
CNPJ: 61.363.032/0001-46	CNPJ: 1185084/16-1
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0	
Expediente(s): 1185084/16-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresas Fabricantes: <b>Schering-Plough S.A</b>	
Endereço: 2 rue Louis Pasteur, 14200 Herouville Saint-Clair	
País: França	
Empresas solciantes: <b>Schering-Plough Indústria Farmaceutica Ltda</b>	
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco	
Município: Belo Horizonte	UF: MG
CNPJ: 03.560.974/0001-18	CNPJ: 118471/16-4
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	
Expediente (s): 118471/16-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não esteréis: emulsões secundárias.	

Empresas Fabricantes: <b>Sanofi Winthrop Industrie</b>	
Endereço: 1, rue de la Verge, Ambarès et Lagrange, 33565 Carbon Blanc	
País: França	
Empresas solciantes: <b>Sanofi-Aventis Farmaceutica Ltda</b>	
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco	
Município: Belo Horizonte	UF: MG
CNPJ: 02.685.377/0001-57	CNPJ: 1218205/16-2
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	
Expediente(s): 1218205/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.	

Empresas Fabricantes: <b>Renschler Biotechnologie GmbH</b>	
Endereço: Erwin Renschler Strasse 21, 88471 - Lappheim	
País: Alemanha	
Empresas solciantes: <b>Laboratorios Ferrus Ltda</b>	
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco	
Município: Belo Horizonte	UF: MG
CNPJ: 74.232.034/0001-48	CNPJ: 1144418/16-5
Autorização de Funcionamento: 1.02.876-2	
Expediente(s): 1144418/16-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis hormonais (granul): pós injetáveis.	

Empresas Fabricantes: <b>Empresas Farmaceuticas Ltda</b>	
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco	
Município: Belo Horizonte	UF: MG
CNPJ: 45.992.062/0001-65	CNPJ: 13186-901
Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3	
Expediente(s): 0814427/15-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas moles.	

Empresas: <b>San Farmaceutica do Brasil Ltda</b>	
Endereço: Rodovia GO 080, Km 02, Jardim Pompeia	
Município: Goiânia	UF: GO
CNPJ: 03.033.244/0001-23	CNPJ: 74690-170
Autorização de Funcionamento: 1.04.682-0	
Expediente(s): 0796066/15-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresas: <b>Janssen-Cilag Farmaceutica Ltda</b>	
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 154, Jardim das Industrias	
Município: São José dos Campos	UF: SP
CNPJ: 51.780.468/0002-68	CNPJ: 12340-909
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	
Expediente(s): 0967063/15-3, 0966927/15-3, 0967091/15-1 e 0966863/15-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, granulados, pastilhas e pds.	
Semi-sólidos não esteréis: cremes, géis e xaropes.	
Líquidos não esteréis: emulsões, soluções, suspensões e xampus.	
Produtos esteréis: emulsões secundárias.	

ANEXO

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

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

Empresas Fabricantes: <b>Veitar Pharma-Fertigung GmbH &amp; Co. KG</b>	
Endereço: Schützenstrasse 87 und 89-101, 88212 Ravensburg	
País: Alemanha	
Empresas solciantes: <b>Abbott Laboratorios do Brasil Ltda</b>	
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco	
Município: Belo Horizonte	UF: MG
CNPJ: 56.998.701/0001-16	CNPJ: 0041567/14-7
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	
Expediente(s): 0041567/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não esteréis: emulsões secundárias.	

Empresas Fabricantes: <b>Comopharm SA</b>	
Endereço: Via Ale Fernand, 6930, Bédano	
País: Suíça	
Empresas solciantes: <b>Laboratorios Gross SA</b>	
Endereço: Rua Cristiano F. T. Guimarães, 50, Bairro Cinco	
Município: Belo Horizonte	UF: MG
CNPJ: 33.145.194/0001-72	CNPJ: 0574875/15-5
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3	
Expediente(s): 0574875/15-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não esteréis: emulsões.	

ANEXO

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de práticas submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indicar a(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (at) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

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



Stem 306  
f - f

Janssen  
f  
f  
f





**ESTADO DO PARANÁ  
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE**

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Nr. do Processo: 180/2017 - Licitação: 46/2017 - PR  
Fornecedor: 941 - Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda. (Filial)

010120  
09915

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtde Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
23	04-06-1806	Acido folínico 15 mg - compr. (CX C 25 BLT)	HIPOLABOR	UND	10.000,000	0,0000	0,8600	8.600,00	Venceu
31	46-01-0149	Adenosina 3mg/ml - 2 ml inj. (CX C 50 AMP)	HIPOLABOR	AMP	260,000	0,0000	9,0000	2.340,00	Venceu
54	04-06-1815	Amiodarona 150mg/3 ml amp. (CX C 100 AMP)	HIPOLABOR	AMP	1.512,000	0,0000	1,5990	2.417,69	Venceu
101	04-06-1823	Bicarbonato sódico 8,4% 10 ml amp. (CX C 200 AMP)	SAMTEC	AMP	500,000	0,0000	0,5300	265,00	Venceu
114	04-06-1966	Brometo de ipratrópio 0,25mg/ml 20 ml gotas (CX C 200 FRS)	HIPOLABOR	FR	5.544,000	0,0000	0,6500	3.603,60	Venceu
115	04-06-1967	Brometo de n-butilscopolamina + Dipirona 4 + 500 mg/ml 5 ml inj. (CX C 100 AMP)	HIPOLABOR	AMP	21.000,000	0,0000	1,1300	23.730,00	Venceu
136	04-06-4217	Calcio (elementar) + Vitamina - D-500 + 200mg (CX C 50 FR)	IMEC	UND	15.000,000	0,0000	0,0790	1.185,00	Venceu
165	04-06-1978	Cefalexina 250 mg/5ml - 100 ml.susp. (CX C 1 FR)	ANTIBIOTICOS DO BRAS	FR	10.000,000	0,0000	8,0000	80.000,00	Venceu
204	46-01-0160	Citrato de Fentanila 50 mcg/ml - injetável - 10 ml (CX C 50 AMP)	HIPOLABOR	AMP	213,000	0,0000	2,0000	426,00	Venceu
249	46-01-0120	Cloridrato de naltrexona 50 mg - cáps. (CX C 30 CPR)	UNIAO QUIMICA	UND	1.000,000	0,0000	2,2500	2.250,00	Venceu
268	46-01-0034	Clorpromazina 25 mg compr. (CX C 20 BLT)	CRISTALIA	UND	70.840,000	0,0000	0,1500	10.626,00	Venceu
315	46-01-0039	Diazepam 10 mg compr. (CX C 20 BLT)	CRISTALIA	UND	233.000,000	0,0000	0,0390	9.087,00	Venceu
316	46-01-0040	Diazepam 5 mg compr. (CX C 20 BLT)	CRISTALIA	UND	225.120,000	0,0000	0,0360	8.104,32	Venceu
335	04-06-2024	Dipirona 500 mg/ml 10 ml gotas (CX C 100 FRS)	FARMACE	FR	7.140,000	0,0000	0,6100	4.355,40	Venceu
349	04-06-3154	Domperidona 10 mg - compr (CX C 2 BLT)	MEDLEY	UND	38.640,000	0,0000	0,0650	2.511,60	Venceu
509	04-06-2276	Lidocaina 2% s/vaso constitor 20 ml (CX C 25 F-A)	HIPOLABOR	AMP	4.872,000	0,0000	1,6900	8.233,68	Venceu
510	04-06-2296	Lidocaina 2% 30 g geléia (CX C 100 BNG)	HIPOLABOR	BISN	2.500,000	0,0000	1,6900	4.225,00	Venceu
545	04-06-2096	Metildopa 250 mg. compr. (CX C 50 BLT)	SANVAL	UND	206.640,000	0,0000	0,2280	47.113,92	Venceu
557	04-06-0023	Miconazol 20mg/g - 28 g - creme dermatológico (CX C 50 BNG)	HIPOLABOR	BISN	2.200,000	0,0000	1,1490	2.527,80	Venceu
559	46-01-0076	Midazolam 15 mg compr. (CX C 2 BLT)	CRISTALIA	UND	1.000,000	0,0000	0,9690	969,00	Venceu
576	04-06-2281	Nifedipina 20 mg compr. (CX C 30 CPR)	NEO Q/HYP/BRAIN	UND	454.356,000	0,0000	0,0360	16.356,82	Venceu
742	04-06-2998	Tartarato de brimonidina 0,2% - 5 ml - colírio (CX C 1 FR)	GEOLAB	UND	200,000	0,0000	5,0000	1.000,00	Venceu
765	04-06-2244	Travoprost 0,04 mg/ml - 2,5 ml - colírio (CX C 1 FR)	GEOLAB	FR	300,000	0,0000	20,0000	6.000,00	Venceu

OK!  
Sudoo Cordeiro

Juarez

**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:	941	- Comercial Cirúrgica Rioclarense Ltda. (Filial)							
774	46-01-0124	Valproato de sódio 250 mg./5ml - 100 ml. xpe. (CX C 50 FRS)	HIPOLABOR	FR	4.200,000	0,0000	2,3000	9.660,00	Venceu
					Total do Fornecedor			255.587,83	

Pato Branco, 24 de janeiro de 2018.

010121 09916  
*[Handwritten signatures]*

*[Handwritten signatures and initials]*  
 ③  
 ②



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Rioclaranse

## Detalhe do Produto: FOLINAC

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Nome Comercial</b>	FOLINAC		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIDOTOS		
<b>Registro</b>	113430072		
<b>Processo</b>	25000.000881/99-11		
<b>Vencimento do Registro</b>	08/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	09/08/1999
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134300720013
<b>Princípio Ativo</b>	FOLINATO DE CÁLCIO		
<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 - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</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		
<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
15 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	2	09/08/1999
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134300720021
<b>Princípio Ativo</b>	FOLINATO DE CÁLCIO		
<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 - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		

08/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

010123

09918

Validade	24 meses	Registro	1134300720048
Princípio Ativo	FOLINATO DE CÁLCIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</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		
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
INATIVA			
3 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB. HOSP.)	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	09/08/1999
Validade	24 meses	Registro	1134300720056
Princípio Ativo	FOLINATO DE CÁLCIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</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		
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]		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Rioclarense

## Detalhe do Produto: ADENOSINA

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Nome Comercial</b>	ADENOSINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	OUTROS PRODUTOS COM ACAO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUCAO		
<b>Registro</b>	113430182		
<b>Processo</b>	25351.669437/2009-43		
<b>Vencimento do Registro</b>	01/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	17/01/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301820011
<b>Princípio Ativo</b>	ADENOSINA		
<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 CARTOLINA 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)		
<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
3 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	17/01/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301820021
<b>Princípio Ativo</b>	ADENOSINA		
<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 CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		

010125

039-0

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*União*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Rioclarense

Detalhe do Produto: cloridrato de amiodarona

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Nome Comercial</b>	cloridrato de amiodarona		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIARRITMICOS		
<b>Registro</b>	113430122		
<b>Processo</b>	25351.181552/2005-73		
<b>Vencimento do Registro</b>	08/2020		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML SOL INJ IV CT 6 AMP VD AMB X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	01/08/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301220014
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<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 - 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>	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>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	01/08/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301220022
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<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 CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		

010127 0352




08/01/2018



Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301220030
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
<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 CARTOLINA 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"/>			

A.

Jansen

010128  
 099-3101  
 Rioclarense

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: Bicarbonato de sódio

<b>Nome da Empresa</b>	Samtec Biotecnologia Limitada		
<b>CNPJ</b>	04.459.117/0001-99	<b>Autorização</b>	1.05.592-6
<b>Nome Comercial</b>	Bicarbonato de sódio		
<b>Classe Terapêutica</b>	ELETROLITOS SIMPLES		
<b>Registro</b>	155920003		
<b>Processo</b>	25351.045766/2003-15		
<b>Vencimento do Registro</b>	02/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
84 MG/ML SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	12/02/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1559200030016
<b>Princípio Ativo</b>	BICARBONATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
84 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	12/02/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1559200030032
<b>Princípio Ativo</b>	BICARBONATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		

Validade	24 meses	Registro	1559200030059
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - AMPOLA DE PLASTICO INCOLOR</li><li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li></ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
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		
<input type="button" value="Voltar"/>			

A.

Javiero

P

P

P

P



Risclorence

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: brometo de ipratrópio

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	brometo de ipratrópio		
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES		
Registro	113430162		
Processo	25351.173512/2008-09		
Vencimento do Registro	10/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG/ML SOL INAL CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	1	20/10/2008
Validade	24 meses	Registro	1134301620012
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO		
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	INALATÓRIA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG/ML SOL INAL CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	2	20/10/2008
Validade	24 meses	Registro	1134301620020
Princípio Ativo	BROMETO DE IPRATRÓPIO		
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 CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		

08/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

010131-09926

115

Rio de Janeiro

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: butilbrometo de escopolamina + dipirona sódica

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	Autorização	1.01.343-0
CNPJ	19.570.720/0001-10		
Nome Comercial	butilbrometo de escopolamina + dipirona sódica		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS		
Registro	113430121		
Processo	25351.053562/2005-10		
Vencimento do Registro	07/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	25/07/2005
Validade	24 meses	Registro	1134301210019
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA		
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/INTRA VENOSO		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	25/07/2005
Validade	24 meses	Registro	1134301210027
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA 4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	25/07/2005
Validade	24 meses	Registro	1134301210043
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA		
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 CARTOLINA 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	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
			Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CALCIMEC D3

<b>Nome da Empresa</b>	IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA		
<b>CNPJ</b>	08.055.634/0001-53	<b>Autorização</b>	1.04.259-0
<b>Nome Comercial</b>	CALCIMEC D3		
<b>Classe Terapêutica</b>	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS		
<b>Registro</b>	142590008		
<b>Processo</b>	25351.551210/2010-10		
<b>Vencimento do Registro</b>	08/2021		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1250 MG + 200 UI COM CT FR PLAS X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	1	22/08/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1425900080015
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
<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>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda 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		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1250 MG + 200 UI COM CT FR PLAS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	2	22/08/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1425900080023
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

08/01/2018

## Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

010134

09929

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1250 MG + 200 UI COM CX 50 FR PLAS X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	22/08/2011
Validade	24 meses	Registro	1425900080041
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
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 SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1250 MG + 200 UI COM CX 50 FR PLAS X 60 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	22/08/2011
Validade	24 meses	Registro	1425900080058
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
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 SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

IFA único	Não
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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 400 UI COM CT FR PLAS X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	13	22/08/2011
Validade	24 meses	Registro	1425900080139
Princípio Ativo	COLECALCIFEROL CARBONATO DE CÁLCIO		
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>IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 400 UI COM CT FR PLAS X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	14	22/08/2011
Validade	24 meses	Registro	1425900080147
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 400 UI COM CT FR PLAS X 75	COMPRIMIDO SIMPLES	16	22/08/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1425900080163
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
<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>IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda 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
1500 MG + 400 UI COM CT 12 FR PLAS X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	17	22/08/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1425900080171
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
<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>IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda 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"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 400 UI COM CT 12 FR PLAS X 75	COMPRIMIDO SIMPLES	20	22/08/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1425900080201
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
<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>• IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda 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"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 400 UI COM CX 50 FR PLAS X 50 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	21	22/08/2011



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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 400 UI COM CT 50 FR PLAS X 70 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	22/08/2011
Validade	24 meses	Registro	1425900080236
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
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 SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1500 MG + 400 UI COM CX 50 FR PLAS X 75 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	22/08/2011
Validade	24 meses	Registro	1425900080244
Princípio Ativo	CARBONATO DE CÁLCIO COLECALCIFEROL		
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 SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>IMEC - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS CUSTÓDIA LTDA - CUSTÓDIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		

010139  
# 09934 165  
Risclorense

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALEXINA

<b>Nome da Empresa</b>	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA		
<b>CNPJ</b>	05.439.635/0001-03	<b>Autorização</b>	1.05.562-2
<b>Nome Comercial</b>	CEFALEXINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	CEFALOSPORINAS		
<b>Registro</b>	155620022		
<b>Processo</b>	25351.434257/2005-25		
<b>Vencimento do Registro</b>	07/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COL	SUSPENSAO ORAL	1	10/07/2006
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1556200220015
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA MONOIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (FRASCO DE VIDRO ÂMBAR, CAPACIDADE ÚTIL 60ML, TIPO III, TERMINAÇÃO 24mm PARA SELO DE ALUMÍNIO COM REENTRÂNCIA INTERNA + TAMPA POLIPROPILENO BRANCA)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - COLHER-MEDIDA apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - 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		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<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		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COL	SUSPENSAO ORAL	2	10/07/2006
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1556200220023
<b>Princípio Ativo</b>	CEFALEXINA MONOIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

010140 - 09985  
# J

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP	SUSPENSAO ORAL	6	10/07/2006
Validade	24 meses	Registro	1556200220066
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR (FRASCO DE VIDRO ÂMBAR, CAPACIDADE ÚTIL 120ML, TIPO III, TERMINAÇÃO 24mm PARA SELO DE ALUMÍNIO COM REENTRÂNCIA INTERNA + TAMPA POLIPROPILENO BRANCA)</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> <li>Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - 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		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COL	SUSPENSAO ORAL	3	10/07/2006
Validade	24 meses	Registro	1556200220031
Princípio Ativo	CEFALEXINA MONOIDRATADA		
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>ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA - COSMÓPOLIS - 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		

010141  
~~039935~~  
 204  
 Rio clarense

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: citrato de fentanila

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Nome Comercial</b>	citrato de fentanila		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NARCOTICOS		
<b>Registro</b>	113430151		
<b>Processo</b>	25351.119041/2007-02		
<b>Vencimento do Registro</b>	10/2022		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	01/10/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301510012
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE FENTANILA		
<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 CARTOLINA 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>	INTRATECAL		
<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>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	01/10/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301510020
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE FENTANILA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

010142

~~03937~~

08/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	01/10/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301510055
<b>Princípio Ativo</b>	CITRATO DE FENTANILA		
<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 CARTOLINA 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>	INTRATECAL		
<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>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

Voltar

H.

J. Soares

9/10

B

P

B

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Rioclarense

Detalhe do Produto: UNINALTREX

<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>	UNINALTREX		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIALCOOLICO		
<b>Registro</b>	104971310		
<b>Processo</b>	25351.013049/2003-24		
<b>Vencimento do Registro</b>	08/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	01/08/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049713100018
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE NALTREXONA		
<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>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<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 Receita de Controle Especial		
<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
50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	01/08/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049713100026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE NALTREXONA		
<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>		

Validade	24 meses	Registro	1049713100042
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NALTREXONA		
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>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - 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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	01/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1049713100050
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NALTREXONA		
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 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 Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	01/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1049713100085
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NALTREXONA		
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 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 Receita de Controle Especial		
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"/>

*Uauuue*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Risclosure

## Detalhe do Produto: LONGACTIL

<b>Nome da Empresa</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Nome Comercial</b>	LONGACTIL		
<b>Classe Terapêutica</b>	NEUROLEPTICOS		
<b>Registro</b>	102980226		
<b>Processo</b>	25000.027459/97-23		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	25/03/1999
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029802260016
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
<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 CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> <li>CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		
<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 Receita de Controle Especial		
<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		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	25/03/1999
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029802260024
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	25/03/1999
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029802260075
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
<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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	25/03/1999
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029802260083
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 2 anos
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	14	25/03/1999
Validade	24 meses	Registro	1029802260148
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
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 CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 2 anos		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	25/03/1999
Validade	36 meses	Registro	1029802260156
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
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>		

010149

~~03944~~

05/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

sk

of

Validade	36 meses	Registro	1029802260172
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
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 CARTOLINA SEM COLMEIA</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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	18	25/03/1999
Validade	36 meses	Registro	1029802260180
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> <li>CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 2 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		

Jovane

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			
25 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	25/03/1999
Validade	36 meses	Registro	1029802260067
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
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 CARTOLINA SEM COLMEIA</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 Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA			
100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	25/03/1999
Validade	36 meses	Registro	1029802260091
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
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>		

010151

~~03946~~

05/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Validade	36 meses	Registro	1029802260113
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA		
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 CARTOLINA SEM COLMEIA</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 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		
<input type="button" value="Voltar"/>			

*Jorge**R**R**R**R**(B)**(R)*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Rioclarene

Detalhe do Produto: COMPAZ

<b>Nome da Empresa</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Nome Comercial</b>	COMPAZ		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANSIOLITICOS SIMPLES		
<b>Registro</b>	102980008		
<b>Processo</b>	25991.002568/78		
<b>Vencimento do Registro</b>	10/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080053
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM		
<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>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<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
10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080061
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		

Princípio Ativo	DIAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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 "B"
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
5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	01/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800080142
Princípio Ativo	DIAZEPAM		
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>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> <li>CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - 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		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		





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	[sem dados cadastrados]
IFA único	Sim
Conservação	[sem dados cadastrados]
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	01/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800080118
Princípio Ativo	DIAZEPAM		
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 CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

010156

~~09951~~

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

*Juarez*

*H.*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

*[Handwritten mark]*

010157.  
03552356  
Riscloberse

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: COMPAZ

<b>Nome da Empresa</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Nome Comercial</b>	COMPAZ		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANSIOLITICOS SIMPLES		
<b>Registro</b>	102980008		
<b>Processo</b>	25991.002568/78		
<b>Vencimento do Registro</b>	10/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080053
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM		
<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>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<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
10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/11/2000
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1029800080061
<b>Princípio Ativo</b>	DIAZEPAM		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		

Princípio Ativo	DIAZEPAM
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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 "B"
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 checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	01/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800080142
Princípio Ativo	DIAZEPAM		
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>• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> <li>• CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - 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		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		



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	[sem dados cadastrados]
IFA único	Sim
Conservação	[sem dados cadastrados]
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	01/11/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800080118
Princípio Ativo	DIAZEPAM		
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 CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Sim		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A" Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
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>		

05/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

010151 09856

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

*Handwritten signature: J. J. J.*  
*Handwritten initials: J. J. J.*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Rio de Janeiro

## Detalhe do Produto: DIPIRONA SÓDICA

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

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	21/11/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1108500300019
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monoidratada		
<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>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - 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 PROTEGER DO CALOR		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 03 MESES		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<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>
500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	21/11/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1108500300027
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monoidratada		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

010163  
09558

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	21/11/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1108500300043
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monoidratada		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - 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 PROTEGER DO CALOR		
<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
500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	5	21/11/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1108500300051
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monoidratada		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - 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 PROTEGER DO CALOR		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1108500300086
Princípio Ativo	dipirona monoidratada		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<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
500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	9	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1108500300094
Princípio Ativo	dipirona monoidratada		

010185 - 09960  

<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>
500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	11	21/11/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1108500300116
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monoidratada		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - 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 PROTEGER DO CALOR		
<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		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	12	21/11/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1108500300124
<b>Princípio Ativo</b>	dipirona monoidratada		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - 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 PROTEGER DO CALOR		

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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<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
500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	15	21/11/2005
Validade	24 meses	Registro	1108500300159
Princípio Ativo	dipirona monoidratada		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Rioclarense

## Detalhe do Produto: PERIDAL

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

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	18/05/2015
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1832601580014
<b>Princípio Ativo</b>	DOMPERIDONA		
<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>MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<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>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

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

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

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Rio de Janeiro

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA

010169

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANESTESICOS LOCAIS		
<b>Registro</b>	113430102		
<b>Processo</b>	25351.002899/2003-05		
<b>Vencimento do Registro</b>	06/2018		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
20 MG/ML SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	17/06/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301020015
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <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 E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial Institucional		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<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>
20 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	17/06/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301020023
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Rioclaense

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA

010170

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA		
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		
Registro	113430112		
Processo	25351.008437/2004-74		
Vencimento do Registro	05/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL TOP CX 100 BG AL X 30G	GEL	1	21/05/2004
Validade	24 meses	Registro	1134301120011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA 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	TOPICO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL TOP CT BG AL X 30G	GEL	2	21/05/2004
Validade	24 meses	Registro	1134301120028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
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>		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Riscloarese

Detalhe do Produto: TENSIOVAL

010171

Nome da Empresa	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA		
CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Nome Comercial	TENSIOVAL		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Registro	107140111		
Processo	25992.015278/81		
Vencimento do Registro	06/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X-20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	21/01/2002
Validade	24 meses	Registro	1071401110030
Princípio Ativo	METILDOPA		
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>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA 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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	21/01/2002
Validade	24 meses	Registro	1071401110049
Princípio Ativo	METILDOPA		
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 OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		

Validade	24 meses	Registro	1071401110065
Princípio Ativo	METILDOPA		
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 OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA 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		

010172

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT FR VD INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	21/01/2002
Validade	24 meses	Registro	1071401110019
Princípio Ativo	METILDOPA		
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 <ul style="list-style-type: none"> <li>SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA 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		

Risclorence

Consultas / Medicamentos / Medicamentos			
Detalhe do Produto: NITRATO DE MICONAZOL			010173
Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	NITRATO DE MICONAZOL		
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO		
Registro	113430178		
Processo	25351.175732/2009-19		
Vencimento do Registro	07/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 28 G	CREME DERMATOLOGICO	1	26/07/2010
Validade	24 meses	Registro	1134301780011
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL		
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>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM DERM CX 50 BG AL X 28 G	CREME DERMATOLOGICO	2	26/07/2010
Validade	24 meses	Registro	1134301780028
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		

Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	• Primária - BISNAGA DE ALUMINIO REVESTIDA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sem 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

010174

Sanidade

A.

of

Ⓟ

Ⓟ

of

P

Risclarensense  
010175

Consultas / Medicamentos / Medicamentos			
Detalhe do Produto: DORMIRE			
Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	DORMIRE		
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES		
Registro	102980143		
Processo	25000.012052/95-21		
Vencimento do Registro	12/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	06/12/1995
Validade	24 meses	Registro	1029801430015
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM		
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 CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO RETAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	06/12/1995
Validade	24 meses	Registro	1029801430023
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
15 MG COM REV CT BL AL PLAST TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	06/12/1995
Validade	36 meses	Registro	1029801430058
Princípio Ativo	MALEATO DE MIDAZOLAM		
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>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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 "B"		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

010176

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + DOSADOR	SOLUÇÃO ORAL	6	06/12/1995
Validade	24 meses	Registro	1029801430066
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM		
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> <li>Acessório - COPO DOSADOR apresentacao.quantidade_acessorios</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		

IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	S
Tarja	Preta
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	06/12/1995
Validade	24 meses	Registro	1029801430090
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM		
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 CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO RETAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Preta		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	06/12/1995
Validade	24 meses	Registro	1029801430104
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		



Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	06/12/1995
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029801430120
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM		
<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 CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL		
<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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	Preta		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

010178

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	13	06/12/1995
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029801430139
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM		
<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 CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR RETAL		
<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 Sujeita a Notificação de Receita "B"		

09974

576

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Risclosure

010179

Detalhe do Produto: NEO FEDIPINA

<b>Nome da Empresa</b>	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A		
<b>CNPJ</b>	05.161.069/0001-10	<b>Autorização</b>	1.05.584-9
<b>Nome Comercial</b>	NEO FEDIPINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
<b>Registro</b>	155840169		
<b>Processo</b>	25351.539209/2011-10		
<b>Vencimento do Registro</b>	12/2019		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/01/2012
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1558401690015
<b>Princípio Ativo</b>	NIFEDIPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/01/2012
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1558401690023
<b>Princípio Ativo</b>	NIFEDIPINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Princípio Ativo	NIFEDIPINA
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	16/01/2012
Validade	36 meses	Registro	1558401690058
Princípio Ativo	NIFEDIPINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO 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 FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

09976 742

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Risclorense  
010181

Detalhe do Produto: TARTARATO DE BRIMONIDINA

<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>	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTI GLAUCOMATOSOS		
<b>Registro</b>	154230144		
<b>Processo</b>	25351.500821/2008-58		
<b>Vencimento do Registro</b>	04/2019		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1,5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	1	13/04/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301440010
<b>Princípio Ativo</b>	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</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>	OCULAR		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
1,5 MG/ML SOL OFT CX 25 FR GOT PLAS OPC X 5 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	2	13/04/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542301440029
<b>Princípio Ativo</b>	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		

Validade	24 meses	Registro	1542301440045
Princípio Ativo	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
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 <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> 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) 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		

010182

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	5	13/04/2009
Validade	24 meses	Registro	1542301440053
Princípio Ativo	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
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>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> 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) 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]		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1,5 MG/ML SOL OFT CX 100 FR GOT PLAS OPC X 10 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	8	13/04/2009
Validade	24 meses	Registro	1542301440088
Princípio Ativo	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> 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) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	9	13/04/2009
Validade	24 meses	Registro	1542301440096
Princípio Ativo	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Validade	24 meses	Registro	1542301440118
Princípio Ativo	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
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 COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ 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		

010184

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG/ML SOL OFT CX 100 FR GOT PLAS OPC X 5ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	12	13/04/2009
Validade	24 meses	Registro	1542301440126
Princípio Ativo	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
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 COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ 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]		

09980  
010185

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Hospitalar
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
2,0 MG/ML SOL OFT CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	15	13/04/2009
Validade	24 meses	Registro	1542301440150
Princípio Ativo	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
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 <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
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
2,0 MG/ML SOL OFT CX 100 FR GOT PLAS OPC X 10 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	16	13/04/2009
Validade	24 meses	Registro	1542301440169
Princípio Ativo	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
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>		



Validade	24 meses	Registro	1542301440185
Princípio Ativo	TARTARATO DE BRIMONIDINA		
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 COM COLMEIA</li></ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OFTÁLMICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA 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		
			Voltar

010186



(1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS - 0736217/13-0 - 25351.105896/2009-17)  
 1.0043.1163.008-1 24 Meses  
 1 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + 1 SER DOS  
 risperidona 25351.893415/2016-38 03/2021  
 10488 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE  
 1303625/16-4  
 (150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR -  
 149508/06-9 - 25351.111828/2006-37)  
 1.0043.1180.001-5 24 Meses  
 1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
 1.0043.1180.002-3 24 Meses  
 1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
 1.0043.1180.003-1 24 Meses  
 1 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30  
 1.0043.1180.004-1 24 Meses  
 2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
 1.0043.1180.005-8 24 Meses  
 1.0043.1180.006-6 24 Meses  
 2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30  
 1.0043.1180.007-4 24 Meses  
 2 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60  
 1.0043.1180.008-2 24 Meses  
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10  
 1.0043.1180.009-0 24 Meses  
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20  
 1.0043.1180.010-4 24 Meses  
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30  
 1.0043.1180.011-2 24 Meses  
 3 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60  
 PHARLAB INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. 02501297000102  
 AZITROMICINA DI-HIDRATADA  
 AZITROPHAR 25000.023666/09-06 07/2020  
 10186 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO  
 0025504/15-1  
 10186 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO  
 0027357/15-1  
 1.4107.0006.004-7 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2  
 1.4107.0006.005-5 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3  
 1.4107.0006.006-3 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500  
 1.4107.0006.025-1 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB HOSP)  
 1.4107.0006.026-8 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)  
 azitromicina di-hidratada 25351.449803/2015-02 11/2020  
 10506 GÊNÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE  
 1067114/15-5  
 (10186 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO -  
 0027357/15-1 - 25000.023666/09-06)  
 1.4107.0105.001-0 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2  
 1.4107.0105.002-9 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3  
 1.4107.0105.003-7 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500  
 1.4107.0105.016-9 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB HOSP)  
 1.4107.0105.017-7 24 Meses  
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)

RESOLUÇÃO - RE Nº 760, DE 24 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 91, II e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Indeferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENATO ALENCAR PORTO  
 ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ  
 PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)  
 NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO  
 ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE  
 NUMERO DE REGISTRO VALIDADE  
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
 PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)  
 COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO  
 ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA 05439635000103  
 IMPENEM MONOIDRATADO + CILASTATINA SÓDICA

impinem + cilastatina 25351.133808/2005-36 06/2020  
 10249 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1314039/16-6  
 1.5562.0013.001-6 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML  
 1.5562.0013.002-4 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML  
 1.5562.0013.003-2 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML  
 1.5562.0013.004-0 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML + BOLS FLEX SIST FECH X 100 ML  
 1.5562.0013.005-9 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML + 10 BOLS FLEX SIST FECH X 100 ML  
 1.5562.0013.006-7 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO SOL INJ CX 20 FA VD TRANS X 20 ML  
 1.5562.0013.007-5 24 Meses  
 500 MG + 500 MG PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 20 ML  
 meropenem tri-hidratado  
 meropenem 25351.226513/2005-11 10/2020  
 10249 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1313986/16-0  
 1.5562.0019.001-9 24 Meses  
 500 MG PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML  
 1.5562.0019.002-7 24 Meses  
 500 MG PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML (EMB HOSP)  
 1.5562.0019.003-5 24 Meses  
 500 MG PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + DIL BOLS FLEX SIST FECH X 100 ML  
 1.5562.0019.004-3 24 Meses  
 500 MG PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML + 10 DIL BOLS FLEX SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP)  
 1.5562.0019.005-1 24 Meses  
 500 MG PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + DIL AMP PLAS X 10 ML  
 1.5562.0019.006-1 24 Meses  
 1 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 30 ML  
 1.5562.0019.007-8 24 Meses  
 1 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 30 ML (EMB HOSP)  
 1.5562.0019.008-6 24 Meses  
 1 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 30 ML + DIL BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML  
 1.5562.0019.009-4 24 Meses  
 1 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 30 ML + 10 DIL BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP)  
 1.5562.0019.010-8 24 Meses  
 1 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 30 ML + 2 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML  
 COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 61082426000207  
 SALICILATO DE BISMUTO MONOBÁSICO  
 PEPTOZOL 25351.637784/2009-11 09/2016  
 10251 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 0087937/12-1  
 1.7817.0026.005-2 24 Meses  
 262,4 MG COM MAST CT BL AL PLAS AMB X 30 (EMB MULT)  
 1.7817.0026.006-0 24 Meses  
 262,4 MG COM MAST CT TB PLAS X 12  
 1.7817.0026.007-9 24 Meses  
 262,4 MG COM MAST CT ENV KRAFT X 100 (EMB MULT)  
 1.7817.0026.008-7 24 Meses  
 262,4 MG COM MAST DISP BL AL PLAS AMB X 100 (EMB MULT)  
 1.7817.0026.009-5 24 Meses  
 262,4 MG COM MAST CT BL AL PLAS INC X 30 (EMB MULT)  
 1.7817.0026.010-9 24 Meses  
 262,4 MG COM MAST DISP BL AL PLAS INC X 100 (EMB MULT)  
 1.7817.0026.011-7 24 Meses  
 262,4 MG COM MAST DISP BL AL PLAS AMB X 150 (EMB MULT)  
 1.7817.0026.012-5 24 Meses  
 262,4 MG COM MAST CT BL AL PLAS AMB X 12 (EMB MULT)  
 1.7817.0026.013-3 24 Meses  
 262,4 MG COM MAST DISP BL AL PLAS INC X 150 (EMB MULT)  
 LABORATÓRIO QUÍMICO FARMACÊUTICO BERGAMO LTDA 61282661000141  
 SUCCINATO SÓDICO DE METILPREDNISOLONA  
 SOLUPREN 25000.002123/97-11 10/2017  
 10251 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1304419/16-2  
 1.0646.0117.001-8 24 Meses  
 125 MG PO LIOF P/SOL INJ FA VD INC + AMP DIL X 2 ML  
 1.0646.0117.002-6 24 Meses  
 500 MG PO LIOF P/SOL INJ CT FA VD INC + AMP DIL X 8 ML

1.0646.0117.003-4 24 Meses  
 125 MG PO LIOF INJ CT 25 FA VD INC X + 25 AMP DIL X 2 ML  
 1.0646.0117.004-2 24 Meses  
 500 MG PO LIOF INJ CX 25 FA VD INC X + 25 AMP DIL X 8 ML  
 1.0646.0117.005-0 24 Meses  
 125 MG PO LIOF INJ CT 25 FA INC (EMB HOSP)  
 1.0646.0117.006-9 24 Meses  
 125 MG PO LIOF INJ CT 50 FA INC (EMB HOSP)  
 1.0646.0117.007-7 24 Meses  
 125 MG PO LIOF INJ CX 50 FA VD INC + 50 AMP DIL X 2 ML (EMB HOSP)  
 1.0646.0117.008-5 24 Meses  
 500 MG PO LIOF INJ CT 25 FA VD INC (EMB HOSP)  
 1.0646.0117.009-3 24 Meses  
 500 MG PO LIOF INJ CT 50 FA VD INC (EMB HOSP)  
 1.0646.0117.010-7 24 Meses  
 500 MG PO LIOF INJ CX 50 FA VD INC + 50 AMP DIL X 8 ML (EMB HOSP)  
 LABORATÓRIOS PFIZER LTDA 46070868003699  
 CLORPROPAMIDA  
 DIABINESE 25992.015828/58 03/2018  
 10250 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1316928/16-9  
 1.0216.0010.006-3 24 Meses  
 250 MG COM CT FR VD AMB X 100  
 1.0216.0010.007-1 24 Meses  
 250 MG COM CT FR VD AMB X 30  
 1.0216.0010.008-1 24 Meses  
 250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14  
 1.0216.0010.009-8 24 Meses  
 250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28  
 1.0216.0010.010-1 24 Meses  
 250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 7  
 1.0216.0010.011-1 24 Meses  
 250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30  
 1.0216.0010.012-8 24 Meses  
 250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10  
 NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A. 56994502000130  
 ACIDO ZOLEDRÔNICO  
 ACLASTA 25351.264883/2004-67 08/2020  
 10250 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1312265/16-7  
 1.0068.1026.001-2 36 Meses  
 5 MG / 100 ML SOL INJ CT FR PLAS X 100 ML  
 1.0068.1026.002-0 36 Meses  
 5 MG / 100 ML SOL INJ CT 6 FR PLAS X 100 ML  
 1.0068.1026.003-9 36 Meses  
 5 MG / 100 ML SOL INJ CT 3 FR PLAS X 100 ML  
 1.0068.1026.004-7 36 Meses  
 5 MG / 100 ML SOL INJ CT 5 FR PLAS X 100 ML

RESOLUÇÃO - RE Nº 761, DE 24 DE MARÇO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 91, II e o art. 54, I, § 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RENATO ALENCAR PORTO  
 ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ  
 PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)  
 NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO  
 ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE  
 NUMERO DE REGISTRO VALIDADE  
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO  
 PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)  
 COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO  
 ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA 05439635000103  
 CEFUROXIMA SÓDICA  
 KEROXIME 25351.072110/2004-56 04/2020  
 10251 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1321310/16-5  
 1.5562.0011.001-5 24 Meses  
 750 MG PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML  
 1.5562.0011.002-3 24 Meses  
 750 MG PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML + AMP DIL PLAS TRANS X 10 ML  
 1.5562.0011.003-1 24 Meses  
 750 MG PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS X 10 ML  
 1.5562.0011.004-1 24 Meses  
 750 MG PO SOL INJ CT 25 FA VD INC X 10 ML + 25 AMP DIL PLAS TRANS X 10 ML  
 1.5562.0011.005-8 24 Meses  
 750 MG PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS X 10 ML  
 1.5562.0011.006-6 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102016032800006

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

*Assinado*

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 09.70.0  
 Rua Presidente Carlos Faria, 148 - Bairro dos Eucaliptos - 30510-000 - Belo Horizonte - MG - Tel: (31) 3444-6444 - Fax: (31) 3444-5844

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º, § 1º da Lei Estadual 8.723/2008 juntamente com a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 2195030717124180449-1; Data: 03/07/2017 11:24:25**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFJ26111-RA4O  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Bal. Valter de Miranda Cavalari

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

*9/16*

03983  
 010188

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB 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 **RIOCLARENSE MATRIZ** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **RIOCLARENSE MATRIZ** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **03/07/2017 12:59:58 (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 **RIOCLARENSE MATRIZ** 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:** 767900

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **03/07/2018 11:24:25 (hora local)**.

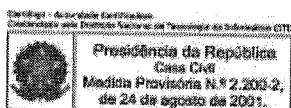
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 21950307171124180449-1 a 21950307171124180449-2

<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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b2ff9e903337fdb0d42e91d799e21d9d06ef8af8dfad3b0f49f5d728d1e488ffb8c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd1704fb6e1d72715442f5d4e8cf9be2e0



A.

João Pessoa

9/6

9/6

9/6

9/6

9/6

03981 774  
 Rioclarense  
 010189

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VALPROATO DE SÓDIO (PORT.344/98 L-C1)

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	VALPROATO DE SÓDIO (PORT.344/98 L-C1)		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	113430142		
Processo	25351.262629/2006-96		
Vencimento do Registro	12/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ ML XPE CT.FR.VD.AMB X 100 ML + CP MED	XAROPE	1	26/12/2006
Validade	24 meses	Registro	1134301420013
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio		
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 Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	XAROPE	2	26/12/2006
Validade	24 meses	Registro	1134301420021
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio		
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>		

Validade	24 meses	Registro	1134301420048
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		010190
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - FRASCO DE PLASTICO 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	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		
<input type="button" value="Voltar"/>			



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 Califórnia		
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 de 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: Palhoça	UF: SC	CEP: 88132-717
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127580/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.		
Gases medicinais: envase.		

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0057-73	
Endereço: ST STRC, Trecho 2, Conjunto F, Lote 1 - Zona Industrial		
Município: Brasília	UF: DF	CEP: 71225-526
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127532/14-4	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.		
Gases medicinais: envase.		

Empresa Fabricante: ASOFARMA S.A.I. y C.	
Endereço: Conesa Nº 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Zodiak 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-Dopnitsa AD	
Endereço: 3 Samokovsko Shosse, Str. Dopnitsa 2600	
País: Bulgária	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1061664/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estereis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bipro GmbH	
Endereço: Robert-Gervin-Str. 4, 78224 Singen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 10.742.412/0004-01
Autorização de Funcionamento: 1.08.037-9	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/autenticidade.html>, pelo código 10102016072560044

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company	
Endereço: State Road nº 3, Km 77,5, Humacao, Puerto Rico (PR) 00791	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1563092/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estereis: comprimidos revestidos (granel).	

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

Empresa Fabricante: Hospira, Inc.	
Endereço: Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina (NC) 27801	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1	Expediente(s): 1172567/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos 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	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 1100303/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estereis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoires Chémicaou - Vouvray	
Endereço: 93, Route de Monnaie, 37210, Vouvray	
País: França	
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1	Expediente(s): 1181363/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Semissólidos não 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.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Natcofarm do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.157.293/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.08.261-1	Expediente(s): 1184391/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estereis citotóxicos: comprimidos revestidos.	

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-9

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 9º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 21852206171153040767-1; Data: 22/06/2017 11:56:05

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFI37936-FIH9; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

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*

09087  
010192



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): 1144118/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis hormonais (granel); pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Sanofi Winthrop Industrie  
Endereço: 1, rue de la Vierge, Ambarès et Lagrave, 33565 Carbon Blanc  
País: França  
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 1218205/16-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Schering-Plough S.A.  
Endereço: 2, rue Louis Pasteur, 14200 Herouville Saint-Clair  
País: França  
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 1184717/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: UCB Farchim SA  
Endereço: Z.L. du Planchy, Chemin de Croix Blanche 10, 1630 Bulle  
País: Suíça  
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 01.363.032/0001-46  
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1185084/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0030-70  
Endereço: Rua Cristiano E. T. Guimarães, 50, Bairro C'naço  
Município: Belo Horizonte UF: MG CEP: 32010-130  
Autorização de Funcionamento: 2.20.600-1 Expediente(s): 0153726/15-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Gases medicinais; criovase.

Empresa: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 44.211.936/0001-37  
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  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

Empresa: Hipolabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10  
Endereço: Rodovia BR 262, Km 12,3, Borges  
Município: Sabará UF: MG CEP: 34735-010  
Autorização de Funcionamento: 1.01.343-0 Expediente(s): 1181362/16-8, 1180817/16-9, 1180870/16-3 e 1180831/16-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.  
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: Germed Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.995.062/0001-65  
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay  
Município: Hortolândia UF: SP CEP: 13186-901  
Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3 Expediente(s): 0814427/15-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles.

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

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 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: Osmopharm SA  
Endereço: Via Ale. Fornaci, 6930, Bedano  
País: Suíça  
Empresa Solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72  
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0574875/15-5  
Linha(s): Sólidos não estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não empenha as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 13 (alíneas "b" e "m" do inciso III do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 223 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 575 e 579 (§§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG  
Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg  
País: Alemanha  
Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1 Expediente(s): 0041567/14-7  
Linha(s): Produtos estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 39/2013.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0002-68  
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 154, Jardim das Indústrias  
Município: São José 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  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós.  
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.  
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões e xampus.  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-0  
Autenticação Digital  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 9.271/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento impresso e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.  
Cód. Autenticação: 21952206171153040767-2; Data: 22/06/2017 11:56:05  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFI37936-LLXS;  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and stamps.

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL  
ESTADO DA PARAÍBA  
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
FUNDADO EM 1868

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



09838

010193

DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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-Y1X2) 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 RIOCLARENSE MATRIZ tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa RIOCLARENSE MATRIZ a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 22/06/2017 12:06:22 (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 Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa RIOCLARENSE MATRIZ ou ao Cartório pelo endereço de e-mail cartorio@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site https://autdigital.azevedobastos.not.br e informe o Código de Controle da Autenticação Digital.

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 22/06/2018 11:56:19 (hora local).

\*Código de Autenticação Digital: 21952206171153040767-1 a 21952206171153040767-2

†Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

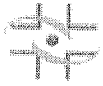
CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b87150b54068d1e61f1fc934c0bdd15af85a6331f12bacb4a2756aa6003dbb768c5f6e0cd29a0eb234459190ca51c6dd25a37d706a278b8eabd8641c2f2d0462



Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Lúcia'.





**ANVISA**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

09989

010194

**Nota Informativa – Exclusão do Número de Autorização Especial de Funcionamento (AE) das Minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos / Insumos Biológicos**

Brasília, 16 de março de 2016

Informamos que não constará mais a informação quanto ao número da Autorização Especial de funcionamento (AE) nas minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de empresas de Medicamentos/Insumos Biológicos independentemente de a Certificação abranger a fabricação de medicamentos/insumos controlados. Os novos modelos de minuta de Certificação já se encontram vigentes desde janeiro de 2016. A informação referente ao número de AE das empresas de medicamentos/insumos biológicos pode ser obtida através do canal Consulta Autorização de Funcionamento.

Atenciosamente,

Gerência Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária

*Handwritten signature*

*Handwritten initials*

*Handwritten initials*

*Handwritten initials*

Rio de Janeiro

08090  
010195

101



ANEXO

Empresa: Justimed Importação e Comércio de Produtos Médicos Ltda.	CNPJ: 00.072.255/0001-60
Endereço: Avenida Paraná, 996-998, Lojas 01 e 02 - Cabral	
Município: Curitiba UF: PR	CEP: 80035-130
Autorização de Funcionamento: 8.00.020-5	Expediente(s): 2149740/16-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

Empresa: Maximplant Comércio e Distribuição de Implantes Ltda	CNPJ: 08.011.705/0001-16
Endereço: Rua Paschoal Barchard, 1496 - Jardim Botânico	
Município: Ribeirão Preto UF: SP	CEP: 14021-655
Autorização de Funcionamento: 8.03.448-4	Expediente(s): 2278067/16-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Produtos para Saúde	

RESOLUÇÃO - RE Nº 877, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Biocórdia Indústria e Comércio de Produtos Médicos Hospitalares e Correlatos Ltda.	CNPJ: 39.341.289/0001-55
Endereço: Rua Vitória da Conquista, 514, Itaipava	
Município: Luro de Freitas UF: BA	CEP: 42700-000
Autorização de Funcionamento: 1.02.305-6	Expediente(s): 1365317/16-2
Linhas: Materiais	
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 16/2013; não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos itens 2.1; 2.2.3; 2.2.4; 2.2.5; 2.3.1; 2.3.2; 2.4; 2.5.1; 2.5.2; 2.5.3; 2.5.5; 2.5.6; 3.1.1; 3.1.2; 3.1.3; 3.1.6; 3.1.6.2; 3.2; 3.3; 4.2.1.4; 5.1; 5.1.1; 5.1.1.1; 5.1.1.2; 5.1.2; 5.1.3; 5.1.3.1; 5.1.3.4; 5.2; 5.2.2; 5.2.2.1; 5.2.2.2; 5.2.2.3; 5.3.1; 5.3.4; 5.5.1; 5.5.2; 5.5.3; 5.6; 5.6.1; 5.6.2; 6.1.4; 6.2.1; 6.4.1; 7.1; 7.2.1.1; 7.2.1.3; 7.2.1.4; 7.2.1.5 e 9.2.	

Empresa Fabricante: Nanotop Strip Medical Supply Co. Ltd	
Endereço: A Building, 182 YueLoug Nan Road - 226001 - Jiangsu	
País: China	
Empresa Solícitante: Labor Import Comercial Importadora e Exportadora Ltda	CNPJ: 01.005.738/0001-79
Autorização de Funcionamento: 1.03.694-6	Expediente(s): 0649848/12-5
Linhas: Materiais	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Planmeca Oy	
Endereço: Asentijankatu 6, Helsinki - 00600	
País: Finlândia	
Empresa Solícitante: Emargo Brazil Import Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalares Ltda	CNPJ: 04.967.408/0001-98
Autorização de Funcionamento: 8.01.175-8	Expediente(s): 2487269/16-6
Linhas: Equipamentos	
Motivo: Relatório de Inspeção Insatisfatório e em desacordo à RDC 16/2013 quanto aos itens relacionados a seguir: item 2.2.6, 2.5.1, 2.5.2, 3.1.3, 3.1.4, 3.2.1, 3.3.1, 5.3.1, 5.3.3, 5.4.4, 5.5.3, 6.1.1, 6.2.1, 6.4.1, 6.5.1, 7.1.1, 7.1.2, 7.1.3, 7.1.4, 7.1.5, 7.1.6, 7.1.7, 7.1.8.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

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

Art. 2º A presente Certificação 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: Instituto Grifols S.A.	
Endereço: Polígono Industrial Llevant, Can Gusech 2, 08150 Parets del Valles, Barcelona	
País: Espanha	
Empresa Solícitante: Grifols Brasil Ltda	CNPJ: 02.513.899/0001-71
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7	Expediente(s): 1631948/16-6, 1632090/16-5, 0219523/17-8 e 0219532/17-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	

Insísimos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, sifilantripsina, imunoglobulina humana, imunoglobulina anti-hepatite B, imunoglobulina antitetânica, imunoglobulina anti-Rho (D), fator VIII de coagulação, fator IX de coagulação e antirrombina III.

Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e pós liofilizados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos 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: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Endereço: Rodovia Vereador Abel Fabrício Dias, 3400 - Água Preta	
Município: Pinhalzinho UF: SP	CEP: 12403-610
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 2357656/16-1 e 2357594/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos (embalagem primária), comprimidos revestidos (embalagem primária) e pós.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	
Sólidos não estéreis citotóxicos: embalagem secundária.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	
Produtos estéreis citotóxicos: embalagem secundária.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 897, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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: Droga Rocha Distribuidora de Medicamentos Ltda	CNPJ: 05.348.580/0001-26
Endereço: Avenida Naves Unidas, 1069, Bairro Veranópolis	
Município: Teresina UF: PI	CEP: 64019-230
Autorização de Funcionamento: 1.11.247-7	Autorização Especial: 1.11.248-1
Expediente(s): 1460620/16-8	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

Empresa: Flex Fama Distribuidora Farmacêutica Ltda	CNPJ: 06.209.557/0001-13
Endereço: Rua Ivaílandia, 423, sala 02, Coronado	
Município: Manaus UF: AM	CEP: 69083-125
Autorização de Funcionamento: 1.12.433-5	Autorização Especial: 1.12.434-9
Expediente(s): 0154239/15-7	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

Empresa: Soumax - Distribuidora de Perfumaria Ltda, ME	CNPJ: 00.857.492/0001-36
Endereço: Rua José Peres Ximenes, 78, Centro	
Município: Cardoso Moreira UF: RJ	CEP: 28180-000
Autorização de Funcionamento: 1.09.303-3	Autorização Especial: 1.23.346-9
Expediente(s): 0889141/13-9	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 898, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Astellas Pharma Tech Co., Ltd. Takaoka Plant	
Endereço: 30 Tohisakae-machi, Takaoka city, Toyama, 939-1118	
País: Japão	
Empresa Solícitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1	Expediente(s): 2192547/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Cenexi	
Endereço: 52, rue Marcel et Jacques Guécher, 94120, Fontenay-Sous-Bois	
País: França	
Empresa Solícitante: Actavis Farmacêutica Ltda	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 2372399/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Delabram Huningue SAS	
Endereço: 26 rue de La Chapelle, 68330 Huningue	
País: França	
Empresa Solícitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.197-1	Expediente(s): 0248542/17-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa Fabricante: Excella GmbH	
Endereço: Nibelberger Strasse, 12, 90537 Feucht	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Laboratórios Pfizer Ltda	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 0124804/17-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Australia Pty Ltd	
Endereço: 1061 Mountain Highway, Boronia, 3155 Victoria	
País: Austrália	
Empresa Solícitante: Novartis Biocências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1292826/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico: <https://www.in.gov.br/portal/verifica.do>

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIÃO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º e 7º inc. V 8º inc. VI 9º inc. I da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 21950304171043100578-1; Data: 03/04/2017 10:44:18**

Selo Digital de Fiscalização: Tipo Normal C: AEW91043-04B0; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bot. Valberdo Miranda Cavalcanti Titular

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:*

Carvalho

H.

H.

H.

H.

09391  
010196



Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH	
Endereço: Langes 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): 2256249/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Wyeth Lederle S.R.L.	
Endereço: Via Franco Garzone, Zona Industriale 95100, Catania (CT)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 2383369/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Hologack Verpackungstechnik GmbH	
Endereço: Bahnhofstrasse 18, 74429 - Sulzbach-Laufen	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Opem Representação, Importadora, Exportadora e Distribuidora Ltda.	CNPJ: 38.909.503/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.02.748-7	Expediente(s): 0788991/14-7
Linhas(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013: não cumpriu os artigos 11 (inciso X), 61, 120, 183, 338 e 569 (caput e § 2º) da RDC nº 17/2010, conforme notificação de exigência nº 2150225/16-1.	

Empresa Fabricante: Lusomedicamento Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A.	
Endereço: Estrada Conselheiro Pedrosa, nº 69-B, Queluz de Baixo, 2730-055 Barcelos	
País: Portugal	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 2426262/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (granel).	

Empresa Fabricante: Wyeth Lederle S.R.L.	
Endereço: Via Franco Garzone, Zona Industriale 95100, Catania (CT)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 2383369/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis penicilínicos: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Novo Nordisk A/S	
Endereço: Novo Nordisk Park 2760 Måløv	
País: Dinamarca	
Empresa solicitante: Beximco Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 11.082.598/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3	Expediente(s): 0649254/15-1
Linhas (s): Sólidos não estéreis, hormonais.	
Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013: não cumpriu os artigos 5º (inciso I), 165, 177, 201, 283 (inciso VI do § 3º, 294, 295 (incisos I e IV do § 1º, incisos I e II do § 2º e incisos I a III do § 3º), 297, 299 e 484 (incisos I a VII) da RDC nº 17/2010, conforme notificação de exigência nº 1219097/16-7.	

Empresa Fabricante: Max Zeiler Söhne AG	
Endereço: Seeblickstrasse, 4, 8590, Remstetten	
País: Suíça	
Empresa solicitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 60.659.463/0001-91
Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9	Expediente(s): 0545772/14-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Zentiva Svitlár Ústí nad Labem, ve T.Č. A.S.	
Endereço: Křižkovičtíran Mahallesi, Merkez Sokak, No: 223/A 39780 Bıyıklarlıtiran/Li-lebanız-Kirklareli	
País: Turquia	
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.388.955/0007-97
Autorização de Funcionamento: 1.08.326-7	Expediente(s): 2368245/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Quality Pharma S.A.	
Endereço: General Villegas 1510 - San Justo, Provincia 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): 0111831/12-5
Linhas(s): Produtos estéreis citotóxicos.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Medispray Laboratories Pvt. Ltd.	
Endereço: 344/343, Kondaam Industrial Estate, Kondaam, Goa	
País: Índia	
Empresa solicitante: Glenmark Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0	Expediente(s): 2273361/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções acuosas.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 899, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o 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: Bioplasma S.A.	
Endereço: Torrado 1270, Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Laboratórios Bepi do Brasil S/A	CNPJ: 64.748.181/0000-47
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4	Expediente(s): 603294/10-0
Linhas(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.	

Empresa Fabricante: Farmaceutici Ferment S.p.A.	
Endereço: Via de Vittorio, 2 - 21040 Origgio (VA)	
País: Itália	
Empresa Solicitante: Sansung Disopis BR Pharmaceutical Ltda.	CNPJ: 24.563.776/0001-88
Autorização de Funcionamento: 1.15.921-0	Expediente(s): 2474353/16-4
Linhas(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Hologack Verpackungstechnik GmbH	
Endereço: Bahnhofstrasse 18, 74429 - Sulzbach-Laufen	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.363.032/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0	Expediente(s): 0827372/15-3
Linhas(s): Produtos estéreis.	
Motivo: Em desacordo com o Art. 7º da RDC nº 39/2013: não cumpriu os artigos 11 (inciso X), 61, 120, 183, 338 e 569 (caput e § 2º) da RDC nº 17/2010, conforme notificação de exigência nº 2150340/16-0.	

Empresa Fabricante: Schering Plough S.A.	
Endereço: Av. San Martín, 4550 - Lunas Del Mirador - Pdo. de la Matanza	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Manticorp Indústria Química e Far-macêutica S.A.	CNPJ: 33.660.740/0001-72
Autorização de Funcionamento: 1.00.093-0	Expediente(s): 342951/08-2
Linhas(s): Sólidos não estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com o inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013: a empresa solicitante não possui Autorização de Funcionamento para medicamentos.	

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.		
Endereço: Lote 1145 SIA Tescho 3/4, SIA Sul		
País: Argentina		
Município: Brasília	UF: DF	CEP: 71200-030
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1	Expediente(s): 1125866/14-7	
Linhas(s): Gases Medicinais.		
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 69/2008: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Gases Medicinais em relação ao item 8.1 do seu anexo.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 900, DE 31 DE MARÇO DE 2017

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 140, de 23 de fevereiro de 2017 resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

- ME EMPRESA: RJB - CONTROLE DE PRAGAS LTDA - ENDEREÇO: AV ATAÍDE TEIVE, Nº 1551 - SALA A BAIRRO: CENTRAL MUNICÍPIO: MACAPÁ UF: AP CEP: 68.900-095 CNPJ: 24.395.236/0001-32 PROCESSO: 25762.152931/2017-83 (EXP: 0457384/17-6) AUTORIZAÇÃO: 9.07918-1 ÁREA: PAF ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, posto de fronteiras e recintos alfandegados.
- ME EMPRESA: M BEZERRA DEDETIZAÇÕES E SERVIÇOS ENDEREÇO: R DOS IMIGRANTES (CJ A POTENGI), Nº 815 - LOTE 01, QUADRA B BAIRRO: PAJUÇARA

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

Empresa: Santeec Biotecnologia Limitada		
Endereço: Rua General Augusto Soares dos Santos, 465, Lagoinha		
País: Brasil		
Município: Ribeirão Preto	UF: SP	CEP: 14095-240
Autorização de Funcionamento: 1.05.592-6	Expediente(s): 0026498/17-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).		

Empresa Fabricante: Sun Pharmaceutical Industries Limited.	
Endereço: Industrial Area N 3 A B Road, Dewas 455 001 Madhya Pradesh (MP)	
País: Índia	
Empresa solicitante: Torrent do Brasil Ltda.	CNPJ: 33.078.528/0001-32
Autorização de Funcionamento: 1.00.525-3	Expediente(s): 0364995/17-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Teikoku Seivaku Co., Ltd.	
Endereço: 567 Sambonmatsu, Higashikasuga, Kagawa	
País: Japão	
Empresa solicitante: Grilantel do Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento: 1.08.610-7	Expediente(s): 2117765/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semi-sólidos não estéreis: supostos (granel e embalagem primária).	

Este documento pode ser autenticado no endereço eletrônico: <https://www.tribunal.jus.br>

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIÃO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-0

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. 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: 21950304171043100578-2; Data: 03/04/2017 10:44:18

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEW91942-6DHY - Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valberdo Miranda Cavalcanti Titular

*Handwritten signatures and initials:*

Handwritten signature: *Leandro*

Handwritten initials: *JP*, *AP*, *CP*, *DP*, *EP*, *FP*, *GP*, *HP*, *IP*, *JP*, *KP*, *LP*, *MP*, *NP*, *OP*, *PP*, *QP*, *RP*, *SP*, *TP*, *UP*, *VP*, *WP*, *XP*, *YP*, *ZP*

03892  
01/0197  
P

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](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 03/04/2017 às 11:11:21 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bf1eaa6bb94e41daa6e3fda2a8ae546ffaf76ac49571975939ce270a4fd2f6f988c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd65758e19413fee30de7fe370eb33cae1

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

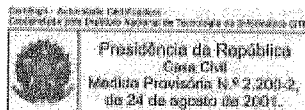
**Esta certidão tem a sua validade até: 03/04/2018 às 10:46:01 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 683088

**Código de Controle da Autenticação:**

**21950304171043100578-1 a 21950304171043100578-2**

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



*Luciano*

H.  
P  
P  
P  
P



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Specifar S.A.  
Endereço: 1, 28 Octovriou str., Agia Varvara, 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 Kajan, Baddi, Distt. Solan, Himachal Pradesh  
País: Índia

Empresa solicitante: Unichem Farmacêutica do Brasil Ltda. CNPJ: 05.399.786/0001-85  
Autorização de Funcionamento: 1.05.649-1 Expediente(s): 1999372/16-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.  
Sólidos não estéreis: panacéuticos: 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: Camacari 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 Vailloo Road, Vailloo - 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.anvisa.gov.br/informaticidade/leat>

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.87C-0

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 82 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 9.721/2008 autenticado a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 21950603170941260977-1; Data: 06/03/2017 09:42:20**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AET22989-J2C1  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti Titular

Rioclareense

03593

010198

136

ANEXO

Empresa: Diprohl 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: 65 Pits 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: 1.03.263-4 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, Manatí, Puerto Rico (PR) 00674  
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): 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, Nagaizumi-cho, Suinto-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 Perfecture, 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 right of the page.

03891  
010199  
f



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: C.B. Fleck Company, Inc.  
Endereço: 4615 Murray Place, Lynchburg, Virginia (VA) 24502  
País: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Tommasi Importação e Exportação Ltda.  
Autorização de Funcionamento: 1.02.847-9  
CNPJ: 00.625.692/0001-63  
Expediente(s): 2255175/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa: IMEC - Indústria de Medicamentos de Custódia Ltda.  
Endereço: Avenida Gerson Gonçalves de Lima, 1608 - Centro  
Município: Custódia  
UF: PE  
CEP: 56640-000  
Autorização de Funcionamento: 1.04.259-0  
CNPJ: 08.055.634/0001-53  
Expediente(s): 2257869/16-2

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

Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacéutica Ltda.  
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 310, Penedo  
Município: Itaitiaia  
UF: RJ  
CEP: 27580-000  
Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7  
Expediente(s): 2235938/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Kress Farmacéutica Ltda.  
Endereço: Rua Orleans, 638, Fundos - América  
Município: Joinville  
UF: SC  
CEP: 89204-580  
Autorização de Funcionamento: 1.00.657-1  
Expediente(s): 2208402/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes.

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA  
GERÊNCIA-GERAL DE REGULAMENTAÇÃO  
E BOAS PRÁTICAS REGULATÓRIAS  
GERÊNCIA-GERAL DE TECNOLOGIA  
DE PRODUTOS PARA A SAÚDE

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

O Gerente-Geral de Tecnologia de Produtos para Saúde no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 1.387, de 8 de julho de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir as petições relacionadas à Gerência-Geral de Tecnologia de Produtos para a Saúde, na conformidade da relação anexa.

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

LEANDRO RODRIGUES PEREIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MODELO(S) DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
PETIÇÃO(ÕES)

ACE INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA 1.03783-3

Fio de Sutura 25351.082337/2012-54

ÁCIDO POLIGLICÓLICO COM AGULHA TECNÓFIO SUPRA - FIO DE SUTURA

FABRICANTE: ACE INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - BRASIL

AS47MR20, AS37MR20, AS57MR20, AS47MR25, 37CR30, AS27CR30, AS07CR30, AS37MR25, AS27MR25, AS07MR25, AS37MR35, AS27MR35, AS07MR35, AS15CT20, A147CT20, A137CT20, 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, ASXQXE06, AS17MT37, ASA7MT40, ASA7MR45, A154CT16, A164MT15, A154MT15, A144MT15, A134CT25, A134CT20, A164CP13, A144CP13, A144CP20, A154CP16, A164MP15, A154MP15, A144MP15, A134CP25, 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 TECNÓFIO SUPRA - FIO DE SUTURA

FABRICANTE: ACE INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - BRASIL

PG47MR20, PG37MR20, PG57MR20, PG47MR25, PG37CR30, PG27CR30, PG07CR30, PG37MR25, PG27MR25, PG07MR25, PG37MR35, PG27MR35, PG07MR35, PG15CT20, PG17CT20, PG17MT20, PG27MT20, PG27CT30, PG07CT30, PG27MT35, PG07MT35, PG17MT35, PG17MR35, PG37MR40, PG27MR40, PG07MR40, PG17MR40, PG29MR50, PG09MR50, PG19MR50, PG2LMR40, PG0LMR40, PG64QE06, PG74CE06, PG82CE06, PG83CE06, PG4QE08, PG54QE08, PG52QE08, PGX3ME05, PGXQXE06, PG17MT37, PGA7MT40, PGA7MR45, PG54CT16, PG4MT15, PG54MT15, PG44MT15, PG34CT25, PG34CT20, PG4CP13, PG44CP13, PG44CP20, PG54MP15, PG54MP15.

CLASSE: II 10349450059

80153 - MATERIAL - Alteração de informações em Cadastro

PI44MP15, PI34CP25, 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

Solução Para Uso Oftalmológico 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 Movimentações 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 Fissuras/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 INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA 8.01179-2

Material P/Desinfecção e Obstrução Canal Radicular 25351.004609/2010-16

TRICRESOLFORMALINA

FABRICANTE: ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - BRASIL

Tricresolfomalina

CLASSE: IV 80117920013  
8037 - Cancelamento de Registro ou Cadastro (isenção) de MATERIAL DE USO MÉDICO

AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA. 1.03490-0

Ventilador Pressão e Volume 25351.151828/2015-95

Sistema de Ventilação Puritan Bennett 980

FABRICANTE: COVDIEN IIc - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA

980X1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica; 980X2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica; 980X3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Básica; 980S1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico; 980S2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Adulto/Pediátrico; 980S3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal; 980N1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal; 980N2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal; 980N3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Neonatal; 980U1PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal; 980U2PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal; 980U3PTDIUNA Ventilador Puritan Bennett™ 980, Configuração Universal

CLASSE: III 1034900483

80016 - EQUIPAMENTO - Alteração Técnica

8064 - EQUIPAMENTO - Alteração do Nome Comercial, denominação do Código (Part Number) ou Modelo Comercial

8023 - EQUIPAMENTO - Alteração/Inclusão de Partes e Acessórios

8073 - EQUIPAMENTO - Alteração por Acréscimo de Equipamento em Registro de Família de Equipamentos de Médio e Pequeno Portes

BACE COMÉRCIO INTERNACIONAL LTDA 8.01703-1

Curativo 25351.034907/2007-06

PERMAFOAM CAVITY

FABRICANTE: PAUL HARTMANN AG - ALEMANHA

CLASSE: III 80170310008

8033 - MATERIAL - Revalidação de Registro

Curativo 25351.034931/2007-37

PERMAFOAM COMFORT

FABRICANTE: PAUL HARTMANN AG - ALEMANHA

PermaFoam Comfort: 8 X 8 cm; 11 X 11 cm; 10 X 10 cm; 10 X 20 cm; 15 X 15 cm; 20 X 20 cm

PermaFoam sacral: 18 X 18 cm; 22 X 22 cm

CLASSE: II 80170310010

8032 - MATERIAL - Revalidação de Registro de Família

BARD BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA. 8.06890-9

ENDOPROTESE (VASCULAR) 25351.000794/2015-67

Stent Vascular FLUENCY PLUS

FABRICANTE: ANGIOMED GMBH & CO.KG - ALEMANHA

FVM 05020 5 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05030 5 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05040 5 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05060 5 mm 60 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05080 5 mm 80 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05100 5 mm 100 mm 8 Fr 80 cm; FVM 05120 5 mm 120 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06020 6 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06030 6 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06040 6 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06060 6 mm 60 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06080 6 mm 80 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06100 6 mm 100 mm 8 Fr 80 cm; FVM 06120 6 mm 120 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07020 7 mm 20 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07030 7 mm 30 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07040 7 mm 40 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07060 7 mm 60 mm 8 Fr 80 cm; FVM 07080 7 mm 80 mm 9 Fr 80 cm; FVM 07100 7 mm 100 mm 9 Fr 80 cm; FVM 07120 7 mm 120 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08020 8 mm 20 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08030 8 mm 30 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08040 8 mm 40 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08060 8 mm 60 mm 9 Fr 80 cm; FVM 08080 8 mm 80 mm 9 Fr 80 cm

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS  
1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CAJ 06.876-0  
Rua Paraíba, 118 - Bairro de Guadalupe - CEP: 51030-000 - Recife/PE - Tel: (81) 3445-5011 - Fax: (81) 3445-5012

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 6º e 7º inc. V 8º, 41º e 42º da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 21950603170941260977-2; Data: 06/03/2017 09:42:20

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AET29888-KPAV;  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valdeir da Miranda Cavalcanti  
Tribunal

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 21 de 2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

*Assinado*

03995  
010200

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](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 06/03/2017 às 09:57:25 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b75757c3354fb87a8794b75d2b4cc1136d0e585d1d88cd29c7b3ef6e1dc  
13908b8c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd118c27c67955d15014980a61c1ba89e5

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

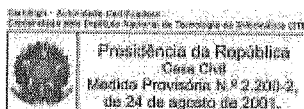
**Esta certidão tem a sua validade até: 06/03/2018 às 09:43:16 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 664147

Código de Controle da Autenticação:

21950603170941260977-1 a 21950603170941260977-2

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



*Handwritten signatures and initials:*  
Serrano  
[Signature]  
[Signature]  
[Signature]  
[Signature]



Rio claraense

03896  
010201

J65

MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades EMPRESA: ETSUL TRANSPORTES LTDA ENDEREÇO: RUA ARLINDO NATAL 040 BAIRRO: UBERABA CEP: 81580460 - CURITIBA/PR CNPJ: 86.046.828/0001-04 PROCESSO: 25351.061438/55-71 AUTORIZ/MS: 3.01694.1 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades EMPRESA: LUZQUIMICA PRODUTOS QUÍMICOS LTDA ENDEREÇO: RUA SERRA DO RONCADOR 427 BAIRRO: JD.BANDEIRANTES CEP: 86065590 - LONDRINA/PR CNPJ: 00.357.508/0001-41 PROCESSO: 0001097 AUTORIZ/MS: 3.01938.3 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades EMPRESA: HERMOGENES P DOS SANTOS PRODUTOS QUÍMICOS ENDEREÇO: AV ALAN KARDEC 1503 BAIRRO: PARQUE AVENIDA CEP: 87025000 - MARINGÁ/PR CNPJ: 72.205.784/0001-03 PROCESSO: 5004994 AUTORIZ/MS: 3.01573.1 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades EMPRESA: MKM PRODUTOS QUÍMICOS LTDA ENDEREÇO: ESTRADA PARA YARA BAIRRO: YARA CEP: 86360000 - BANDEIRANTES/PR CNPJ: 73.549.750/0001-90 PROCESSO: 8005897 AUTORIZ/MS: 3.02006.1

MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades EMPRESA: IND QUIM NOSSA SRA APARECIDA LTDA ENDEREÇO: R AURELIANA A DA SILVA 06000 BAIRRO: JARDIM ITALIA CEP: 80000 - CURITIBA/PR CNPJ: 76.035.930/0001-42 PROCESSO: 250000180180 AUTORIZ/MS: 3.00426.8 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades EMPRESA: ROSANGELA RIVABEN BELNIAK ME ENDEREÇO: EST COLONIA BALBINO CUNHA S BAIRRO: BOTIATUVA CEP: 83600000 - CAMPO LARGO/PR CNPJ: 85.039.014/0001-71 PROCESSO: 2304094 AUTORIZ/MS: 3.01596.1 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades EMPRESA: TRIO QUÍMICA IND. E COM. DE DET. LTDA ENDEREÇO: RUA JORGE LACERDA 1640 BAIRRO: JD JUSSARA CEP: 85801390 - CASCAVEL/PR CNPJ: 77.882.116/0001-26 PROCESSO: 25023.100002/00 AUTORIZ/MS: 3.02310.9 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEVS/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades EMPRESA: FARMITAL PRODS FTCOS LTDA ENDEREÇO: AV JOSE JOAQUIM SEABRA 00595 BAIRRO: RIO PEQUENO CEP: 5364 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 43.999.069/0001-83 PROCESSO: 250000370578 AUTORIZ/MS: 1.00789.6

MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1225451/16-7. EMPRESA: FARMITAL PRODS FTCOS LTDA ENDEREÇO: AV JOSE JOAQUIM SEABRA 00595 BAIRRO: RIO PEQUENO CEP: 5364 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 43.999.069/0001-83 PROCESSO: 250001382982 AUTORIZ/MS: 2.00682.3 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1226477/16-6. EMPRESA: SUMITOMO CORPORATION DO BRASIL S/A ENDEREÇO: AVENIDA PAULISTA, Nº 949, 1º ANDAR BAIRRO: BELA VISTA CEP: 01311100 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 60.492.212/0001-65 PROCESSO: 250001543592 AUTORIZ/MS: 2.01738.4 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1226525/16-0. EMPRESA: FAGAN SA INDS REUNIDAS ENDEREÇO: R FRANCISCO PEREIRA 00426 BAIRRO: V GALVAO CEP: 7000 - GUARULHOS/SP CNPJ: 31.116.791/0001-43 PROCESSO: 250001355478 AUTORIZ/MS: 1.00831.1 MOTIVO DO CANCELAMENTO: Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1246104/16-1. Total de Empresas : 28

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.654, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015; Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve: Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação. Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda. CNPJ: 00.331.788/0012-71 Endereço: Via Vicinal Antônio Sarti, 540, Vila Industrial Município: Sorfãozinho UF: SP CEP: 14175-350 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3 Expediente(s): 1127630/14-4 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Gases medicinais: onivase.

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda. CNPJ: 00.331.788/0006-23 Endereço: Estrada da Boa Esperança, 650 - Parte, Bom Pastor Município: Belford Roxo UF: RJ CEP: 26110-120 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3 Expediente(s): 0038204/15-3 e 0038286/15-8 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Gases medicinais, Líquidos criogênicos medicinais.

Empresa: Antibióticos do Brasil Ltda. CNPJ: 05.439.635/0001-03 Endereço: Rodovia Professor Zeferino Vaz (SP-332), Km 135, Itapavussu. Município: Cosmópolis UF: SP CEP: 13150-000 Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2 Expediente(s): 1342574/16-9, 1342563/16-3, 1342617/16-6, 1342591/16-9, 1342729/16-6 e 1342605/16-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica), Produtos estéreis: embalagem secundária, Sólidos não estéreis: cephalosporínicos: cápsulas, comprimidos revestidos e pós, Líquidos não estéreis: cephalosporínicos: cápsulas e suspensões, Produtos estéreis: cephalosporínicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited, Unit - III Endereço: Survey No. 313 and 314, Bachupally Village, Quthubullapur Mandal, Ranga Reddy Dist. País: Índia Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33

Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 Expediente(s): 1096687/15-1 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa: Fundação Baiana de Pesquisa Científica e Desenvolvimento Tecnológico, Fornecimento e Distribuição de Medicamentos-BAHIA-FARMA. CNPJ: 13.078.518/0001-90 Endereço: Acesso H BR 324 nº 1241 - Cta Sul Município: Simões Filho UF: BA CEP: 43700-000 Autorização de Funcionamento: 1.09.883-7 Expediente(s): 0915509/15-1 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Bausch & Lomb Incorporated Endereço: 8500 Hidden River Parkway, Tampa, Florida (FL) 33637 País: Estados Unidos da América Empresa solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda. CNPJ: 33.173.097/0002-74 Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9 Expediente(s): 0513081/15-6 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH Endereço: Kantstrasse 2, 33790 Halle/Westfalen País: Alemanha Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18 Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 0948854/15-5 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: citotóxicos (granel); pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Bayer S.A. Endereço: Edifício 1 y 3; Calle 8 entre 3 y 5; Edifício 2: Calle 3 y Calle del Canal - Parque Industrial Pilar - Provincia Buenos Aires. País: Argentina Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15 Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 0103683/14-1 e 0104257/14-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos efervescentes e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC Endereço: 2725 Scherer Drive North, Saint Petersburg FL 33716 País: Estados Unidos da América Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A. CNPJ: 55.980.684/0001-27

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, Bº, 4º e 6º da Lei Federal 8.035/1994 e Art. 6º Inc. XII do Lei Estadual 8.721/2008 autêntico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. Autenticação Digital: 21951406171100180781-1; Data: 14/06/2017 11:01:16 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFH86208-TQL8; Valor Total do Ato: R\$ 4,12 Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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.



09897  
J  
010202  
K

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](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 14/06/2017 às 11:28:52 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8fbfc60b05962213da924f86507ced1f536e455bf2e2697eef61daf968c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd03b0ef29917e1e8fb9aeba0a1114e96d

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

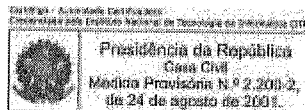
**Esta certidão tem a sua validade até: 14/06/2018 às 11:04:48 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 724524

Código de Controle da Autenticação:

**21951406171100180781-1**

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



Jarvis  
A.  
K  
P  
A



**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: 56.998.928/0001-07  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.180-0 Expediente(s): 1621775/16-6

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

**Empresa Fabricante:** Baxter Oncology GmbH  
**Endereço:** Kanistraße 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 (granel):** pós liofilizados.

**Empresa Fabricante:** Bayer Weimar GmbH and Co. KG  
**Endereço:** Dübenerstrasse 20, 99427 Weimar  
**País:** Alemanha  
**Empresa solicitante:** Schering do Brasil Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 56.990.534/0001-67  
**Autorização de Funcionamento nº:** 1.00020-8 Expediente(s) nº: 1799027/16-1

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

**Empresa:** Fundação Ezequiel Dias - FUNED - Unidade II CNPJ: 17.503.475/0001-01  
**Endereço:** Rua Conde Pereira Carneiro, 80, Gamaleira  
**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 Biologica GmbH  
**Endereço:** Am Pharmapark 06861 Dessau-Roßlau  
**País:** Alemanha  
**Empresa solicitante:** Teva Farmacêutica Ltda. CNPJ: 05.333.542/0001-08  
**Autorização de Funcionamento:** 1.05.573-1 Expediente: 1693544/16-6

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

**Empresa Fabricante:** Ivers-Lee AG  
**Endereço:** Kirchbergstrasse 160, 3409 Burgdorf  
**País:** Suíça  
**Empresa solicitante:** Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.100-1 Expediente(s): 1325960/16-1

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

**Empresa:** Onerfarma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 48.113.906/0005-72  
**Endereço:** Avenida Coronel Armando Rubens Storino, 2750, Edifício 500, 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:** Dunastown 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): 1392332/16-7

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
**Sólidos não estéreis:** pós e pós efervescentes.

**Empresa:** União Química Farmacêutica Nacional S/A. CNPJ: 60.665.981/0007-03  
**Endereço:** Trecho I Conjunto 11 Lotes 6 A 12 - Polo de Desenvolvimento JK  
**Município:** Santa Maria UF: RS CEP: 70310-500  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.497-7 Expediente(s): 1458107/16-8 e 1458104/16-4

**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, pós, pastas e pomadas.  
**Líquidos não estéreis:** colírios, elixires, emulsões, óleos, soluções, suspensões e xaropes.

**Empresa Fabricante:** Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd  
**Endereço:** Chuanan Dujiao Linhai Zhejiang  
**País:** China  
**Empresa solicitante:** Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.047-2 Expediente(s): 2076598/16-3

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

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

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

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

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

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

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

**JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO**

**ANEXO**

**Empresa Fabricante:** F. Hoffmann - La Roche Ltd  
**Endereço:** 4203 Kaiserweg  
**País:** Suíça  
**Empresa solicitante:** Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A. CNPJ: 33.009.945/0001-23  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.100-4 Expediente(s): 1808478/16-8

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

**Empresa:** Fundação Oswaldo Cruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos - Farmanguinhos (FAP) 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.

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** \* OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 9º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 21950611471538220876-1; Data: 06/11/2017 15:41:30**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFZ57739-42K1; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Rio Clarence

09508

010203

249

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Sewald'.

09999  
010704

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/11/2017 08:13:23 (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 **RIOCLARENSE MATRIZ** 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:** 846860

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **06/11/2018 15:41:38 (hora local)**.

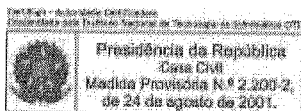
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 21950611171538220876-1

<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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26b2680d66f9c48c106f7b2899d458a9bd1a2e429353a216f3d2f7e6c1cce2348c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd768b67b71bb5277fc09a2054083d7fcf



*Handwritten signatures and initials:*  
A.  
Larissa  
\$  
\$  
\$  
\$  
\$

10200  
010205



Nº 63, segunda-feira, 4 de abril de 2016

### Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

65

**NICIO MACHADO DE PAULA**, 89 BAIRRO: CENTRO CEP: 29690000 - ITAGUAÇU/ES CNPJ: 05.631.011/0001-93 PROCESSO: 25351.473849/2013-72  
**AUTORIZ/MS:** 1.40097-4 **ATIVIDADE/CLASSE:** MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS  
**EMPRESA:** FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO ÁGUA DE ANJO EIRELI - ME ENDEREÇO: RUA TIRADENTES, Nº 804, SALA 03 BAIRRO: CENTRO CEP: 84010190 - PONTA GROSSA/PR CNPJ: 08.094.979/0001-16 PROCESSO: 25351.658099/2014-98  
**AUTORIZ/MS:** 1.12723-7 **ATIVIDADE/CLASSE:** MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS  
**EMPRESA:** PRIMA VITA FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME ENDEREÇO: RUA PROFESSOR JOÃO DE OLIVEIRA TORRES 25 BAIRRO: JARDIM ANALIA FRANCO CEP: 03337010 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 00.344.487/0001-20 PROCESSO: 25000.002901/99-06  
**AUTORIZ/MS:** 1.34298-7 **ATIVIDADE/CLASSE:** MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS SITE DISPENSAÇÃO.

<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b> Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Produtos Estéreis: Pós (com preparação asséptica).
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b> Produtos estéreis penicilínicos: pós liofilizados. Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica). Produtos estéreis carbapenemícos: pós (com preparação asséptica).
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 816, DE 1º DE ABRIL DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

#### ANEXO

<b>Empresa Fabricante:</b> Abbott Biologicals B.V.
<b>Endereço:</b> Voerweg 12, 8121 AA, Oost
<b>País:</b> Holanda
<b>Empresa solicitante:</b> Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.553-1   <b>Expediente(s):</b> 0773132/15-9 e 0728752/15-6
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b> Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica). Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.

<b>Empresa Fabricante:</b> Bristol-Myers Squibb S.r.l.
<b>Endereço:</b> Loc. Fontana Del Casaro - 03012, Anguillara Sabazia (FR)
<b>País:</b> Itália
<b>Empresa solicitante:</b> AstraZeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.01.618-1   <b>Expediente(s):</b> 1140597/16-0
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b> Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

<b>Empresa Fabricante:</b> Cipla Ltd.
<b>Endereço:</b> Plot nº 9 e 10, Phase-II, Indore Special Economic Zone, Pithampur, Dist. Dhar (M.P.) - 454775
<b>País:</b> Índia
<b>Empresa solicitante:</b> Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 13.651.943/0001-26
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.09.298-7   <b>Expediente(s):</b> 0658135/15-8
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b> Líquidos não estéreis: suspensões.

<b>Empresa Fabricante:</b> Glaxo Operations UK Limited
<b>Endereço:</b> Harmire Road, Barnard Castle, Durham DL12 5DT
<b>País:</b> Reino Unido
<b>Empresa solicitante:</b> Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.09.860-7   <b>Expediente(s):</b> 1125997/14-3
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b> Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

<b>Empresa Fabricante:</b> Hospira Healthcare India Pvt. Ltd.
<b>Endereço:</b> Plot nº B3-B4, B11-B14, B21-B23 and B31 & B33, Sipcot Industrial Park, Irungattakal, Sriperumbur (T.N.), Kancheepuram District - 602 105
<b>País:</b> Índia
<b>Empresa solicitante:</b> Hospira Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 06.285.144/0001-89
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.06.250-1   <b>Expediente(s):</b> 105807/115-9

<b>Empresa Fabricante:</b> Laboratoires Merck Sharp & Dohme - Chibrei
<b>Endereço:</b> Route de Marsat - Riom, 63963 Clermont Ferrand, Cedex 9
<b>País:</b> França
<b>Empresa solicitante:</b> Merck Sharp e Dohme Farmacêutica CNPJ: 45.987.013/0001-34
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.029-0   <b>Expediente(s):</b> 0899054/15-9
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b> Produtos estéreis: pós liofilizados e soluções (com preparação asséptica). Produtos estéreis carbapenemícos: pós liofilizados.

<b>Empresa Fabricante:</b> Sharp Corporation
<b>Endereço:</b> 7451 Kleber Way, Allentown, PA - 18106
<b>País:</b> Estados Unidos da América
<b>Empresa solicitante:</b> Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 15.127.898/0001-30
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.09.198-1   <b>Expediente(s):</b> 0723364/15-7
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b> Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos revestidos.

<b>Empresa Fabricante:</b> Valeant Pharmaceuticals International, Inc.
<b>Endereço:</b> 100 Lifesciences Parkway, Steinbach, Manitoba R5G 1Z7
<b>País:</b> Canadá
<b>Empresa solicitante:</b> GlaxoSmithKline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.107-1   <b>Expediente(s):</b> 0903807/15-5
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b> Sólidos não estéreis (arroz): comprimidos revestidos.

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 817, DE 1º DE ABRIL DE 2016

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

Considerando o 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

<b>Empresa Fabricante:</b> Yuria-Pharma Ltd.
<b>Endereço:</b> 108, Verbovostokn Str., Cherkassy, 18030.
<b>País:</b> Ucrânia
<b>Empresa solicitante:</b> Uno Healthcare Comércio de Medicamentos Ltda. CNPJ: 13.109.151/0001-24
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.09.271-2   <b>Expediente(s):</b> 0024066-15-1 e 0024133/15-14
<b>Link(s):</b> Líquidos não estéreis e Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 10 (§ 1º), 11, 13 (incisos III e VI do § 3º), 18, 25, 80 (inciso IX), 82 (inciso III, V), 105, 117, 123, 135, 164, 197 (§ 3º), 205 (§ 1º), 294, 295 (inciso III do § 3º), 312 (§ 3º), 318, 410, 420 (§ 2º), 522 e 524.

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

*Handwritten signature and initials*

Total de Empresas: 5

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 814, DE 1º DE ABRIL DE 2016

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

Art. 1º Cancelar, a pedido, a atividade/classe da Autorização Especial das Empresas, constante no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

#### ANEXO

**EMPRESA:** ANA CRISTINA FONSECA ARAÚJO ME ENDEREÇO: RUA 01, Nº 2239 BAIRRO: CENTRO CEP: 13500142 - RIO CLARO/SP CNPJ: 02.122.839/0001-28 PROCESSO: 25351.781672/2014-66  
**AUTORIZ/MS:** 1.13489-6 **ATIVIDADE/CLASSE:** MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

Total de Empresas: 1

#### RESOLUÇÃO - RE Nº 815, DE 1º DE ABRIL DE 2016

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

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 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

<b>Empresa Fabricante:</b> Alembic Pharmaceuticals Limited
<b>Endereço:</b> Patelav, Post - Tarpara, Tal - Halol, Dist - Panchmahal, Gujarat - 389 350
<b>País:</b> Índia
<b>Empresa solicitante:</b> Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.047-2   <b>Expediente(s):</b> 0901125/15-1
<b>Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:</b> Sólidos não estéreis: cápsulas.

<b>Empresa:</b> União Química Farmacêutica Nacional S/A CNPJ: 60.665.981/0001-18
<b>Endereço:</b> Rua Coronel Luiz Tenório de Brito N.º 90, Centro
<b>Município:</b> Embu-Guaçu UF: SP CEP: 06.900-000
<b>Autorização de Funcionamento:</b> 1.00.497-7   <b>Expediente(s):</b> 0680925/15-1, 0680921/15-9

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** - 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIÃO DE NOTAS - Código CHJ 06.876-0  
 Rua Princesa Leopoldina, 145 - Bairro Boa Esperança - 13115-000 - Ribeirão Preto, SP. CEP: 13109-000 - Fone: (16) 3344-5000 - Fax: (16) 3344-5001

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º incisos 1º e 2º, 4º e 5º da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentica a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 21952703171410140656-1; Data: 27/03/2017 14:11:25**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEW303692-RP60; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bol. Valderio Miranda Cavalcanti Titular

10001  
010206

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](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 27/03/2017 às 15:11:27 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bcb526075a5cfb88e1e30ef1141fc37f3ce52f04459189e955e265be8b8e8aa1c8c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd51a6e30948bbf42a898359e79778d301

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

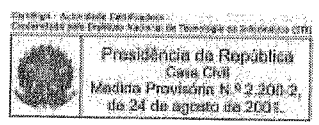
**Esta certidão tem a sua validade até: 27/03/2018 às 15:03:59 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 679288

Código de Controle da Autenticação:

21952703171410140656-1

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



*Handwritten signatures and initials:*  
A.  
Lover  
[Signature]  
[Signature]  
[Signature]

10302  
010207

CRISTALIA - 268 - 315 - 316 - 559

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

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

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

Art. 1º 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 (Catalent Germany Schorndorf GmbH) and Empresa Solitante (Abbvie Farmacêutica Ltda). Includes CNPJ, endereço, país, e autorização de funcionamento.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Austica Pharmaceutical GmbH) and Empresa Solitante (UCB Biopharma S.A.). Includes CNPJ, endereço, país, e autorização de funcionamento.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Anderson/Brecon Incorporated) and Empresa Solitante (Eli Lilly and Company). Includes CNPJ, endereço, país, e autorização de funcionamento.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Baxter Healthcare Corporation) and Empresa Solitante (Gilead Brasil Ltda.). Includes CNPJ, endereço, país, e autorização de funcionamento.

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

51



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

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.586, de 12 de setembro de 2014, no Diário Oficial da União nº 177, de 15 de setembro de 2014, Seção 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 Fabricante (EMPKBSA Oshelabios S.A.) and Empresa Solitante (Rui de Nhandirobas). Includes CNPJ, endereço, país, e autorização de funcionamento.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante (Cristalia Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.) and Empresa Solitante (Rodovia Inpiria Ltda.). Includes CNPJ, endereço, país, e autorização de funcionamento.

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.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Cédulo CNJ 08 876-9. Autenticação Digital. Cód. Autenticação: 2195180140930390083-1; Data: 18/01/2018 09:35:20. Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFY13488-X3V8. Valor Total do Ato: R\$ 4,23. Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

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

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB 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 RIOCLARENSE MATRIZ tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa RIOCLARENSE MATRIZ a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 18/01/2018 09:53:29 (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 RIOCLARENSE MATRIZ 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*: 892335

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 18/01/2019 09:35:29 (hora local).

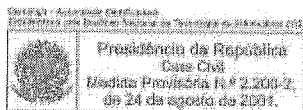
<sup>1</sup>*Código de Autenticação Digital*: 21951801180930390053-1

<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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc88f9009f828fa08d17e3175e130c7a93f093b4b0f32194f7f35603139fe6f348c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd2e6da4895241ccc9ef0b4761ce489e8f



*Handwritten signatures and initials:*  
Válber  
[Signature]  
[Signature]  
[Signature]  
[Signature]





RESOLUÇÃO - RE Nº 799, DE 31 DE MARÇO 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 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO ANEXO

EMPRESA: braso da amazonia industria de impressao Ltda ENDEREÇO: RUA SAO CAETANO, Nº 540 BAIRRO: SÃO JUDAS TADEU CEP: 37600000 - CAMBUÍ/MG CNPJ: 04.202.242/0001-19 PROCESSO: 25351.606266/2015-13 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento emitido pela autoridade sanitária local competente apre-

do foi emitido há mais de 12 (doze) meses, contrariando o artigo da RDC nº 16/2014. EMPRESA: HIGIDENT DO BRASIL COMÉRCIO E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS DE HIGIENE LTDA ENDEREÇO: Avenida poços de caldas, 475 BAIRRO: distrito industrial CEP: 37504086 - ITAJUBÁ/MG CNPJ: 08.160.043/0001-46 PROCESSO: 25351.801340/2016-41 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA. ENDEREÇO: AVENIDA CORONEL ARMANDO RUBENS STORINO Nº 2750 BAIRRO: Jardim Paraíso CEP: 37550000 - POUSO ALEGRE/MG CNPJ: 02.814.497/0002-98 PROCESSO: 25351.834847/2016-59 EXP: 1304619/16-5, 1304643/16-B e 1304623/16-3 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

EMPRESA: i. de. f. z. jacovozzi araraquara - cnp ENDEREÇO: rua antonio do castru, nº 74 BAIRRO: parque vale do sol CEP: 14804074 - ARARAQUARA/SP CNPJ: 03.893.610/0001-50 PROCESSO: 25351.378846/2011-64 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Indeferido com base na RDC nº 222/2006 e RDC nº 16/2014. De acordo com o formulário de petição apresentado, a empresa pretende obter Autorização de Funcionamento - AFE para distribuir cosméticos/perfumes/produtos de higiene, medicamentos/insufumos farmacêuticos e saneantes desinfectantes. Então, a mesma deveria ter peticionado os seguintes assuntos: código 733 (AFE de distribuidora de cosméticos, perfumes e produtos de higiene); código 702 (AFE de distribuidora de medicamentos/insufumos farmacêuticos); código 740 (AFE de distribuidora de saneantes desinfectantes). Diferente, portanto, do assunto peticionado: código 867 - alteração na AFE de produtos para a saúde (Ampliação ou Redução de Atividades).

EMPRESA: COMERCIAL NACIONAL DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ENDEREÇO: RUA GAMA CERQUEIRA, Nº 331 BAIRRO: CAMBUÍ CEP: 01539010 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 00.142.916/0001-86 PROCESSO: 25351.457379/2006-71 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

A petição para a ampliação da atividade de importar cosméticos, perfumes e produtos de higiene na Autorização de Funcionamento - AFE será indeferida, tendo em vista que a referida atividade já foi ampliana na AFE, conforme Resolução - RE nº 1.093, publicada no Diário Oficial da União - DOU de 25/03/2013.

EMPRESA: DROGACHAVES TRADE LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA CAPITÃO SAMPAIO XAVIER Nº 348 BAIRRO: GRAÇAS CEP: 52050217 - RECIFE/PE CNPJ: 03.675.509/0001-46 PROCESSO: 25351.499640/2008-71 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 0893925/15-0, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. A empresa não peticionou alteração de endereço para a AFE nº 8046004.

EMPRESA: DIOTEC - COMÉRCIO E MANUTENÇÃO INDUSTRIAL E HOSPITALAR LTDA. ENDEREÇO: RUA EURICO FACÓ, 195 BAIRRO: OTAVIO BONFIM CEP: 60010720 - FORTALEZA/CE CNPJ: 00.087.877/0001-61 PROCESSO: 25016.027625/2005-93 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 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 800, DE 31 DE MARÇO 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 Cancelar, a pedido, a Autorização Especial das Empresas de Medicamentos e de Insufumos 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: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTA ENDEREÇO: ESTRADA DO CAPOVILLA, 129 A BAIRRO: RECREIO CAMPESTRE CEP: 13347310 - INDAIATUBA/SP CNPJ: 61.186.136/0003-94 PROCESSO: 25351.296702/2013-01 AUTORIZ/MS: 1.23456.9 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: INSUFUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUFUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUFUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 802, DE 31 DE MARÇO 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 Cancelar, a pedido, a Autorização de Funcionamento das Empresas constantes no anexo desta Resolução. Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO ANEXO

EMPRESA: INSER INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDO STECCA, Nº 530 BAIRRO: IPORANGA CEP: 18067149 - SOROCABA/SP CNPJ: 05.571.160/0001-91 PROCESSO: 25351.483268/2013-08 AUTORIZ/MS: 2.07154.4 ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE DISTRIBUIR: COSMÉTICO/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE EMBALAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE EXPEDIR: COSMÉTICO/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE FABRICAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE REEMBALAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE EMPRESA: LABORATÓRIO HEPACROLAN SA ENDEREÇO: AVENIDA MANOEL MONTEIRO DE ARAÚJO, Nº 1051 BAIRRO: VILA JAGUARA CEP: 05113020 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 60.398.120/0001-10 PROCESSO: 25391.003935/77 AUTORIZ/MS: 1.00129.6 ATIVIDADE/CLASSE:

EXPORTAR: INSUFUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: INSUFUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUFUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO PRODUIR: INSUFUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO EMPRESA: CIRURGICA SAO BERNARDO LTDA ENDEREÇO: SAO ANTONIO DE JUDAS CEP: 70040 - BRASÍLIA/DF CNPJ: 00.838.896/0001-82 PROCESSO: 250000726890 AUTORIZ/MS: 1.01771.9 ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMPRESA: LUMBAR HEALTH BUILDERS EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA ENDEREÇO: RUA PIAUÍ, 85 BAIRRO: SANTO ANTONIO CEP: 09541150 - SÃO CAETANO DO SUL/SP CNPJ: 05.652.247/0016-92 PROCESSO: 25351.296733/2014-48 AUTORIZ/MS: G4251.3401.5XW (R.10511.9) ATIVIDADE/CLASSE:

ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EMBALAR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS FABRICAR: CORRELATOS REEMBALAR: CORRELATOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 803, DE 31 DE MARÇO 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 2015, 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

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Abbott Laboratories Argentina S.A. and Empresa solicitante: Abbott Farmacêutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Acavis Ltd. and Empresa solicitante: Acavis Farmacêutica Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: B. Braun Avitum AG and Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S.A. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC and Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Lt. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Company and Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Lt. Includes address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. and Empresa solicitante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. Includes address, CNPJ, and authorization details.

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS. Autenticação Digital. Cod. Autenticação: 21952703171507000140-1; Data: 27/03/2017 15:03:13. Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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



10805  
1010210



**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**

Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).

Empresa Fabricante: Erlonchem S.A.  
Endereço: Rua 12 Km 453 (Cidade Postal 3107), Colônia Avellaneda, Faram, Província de Entre Ríos  
País: Argentina  
Empresa solicitante: Sanofi do Brasil Indústria Farmacêutica Lt. - CNPJ: 61.286.647/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 | Expediente(s): 023951715-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos: estériles citotóxicos; pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals D.D.  
Endereço: Parizova 47, SI-2391 Prevalje  
País: Eslovênia  
Empresa solicitante: Sanofi do Brasil Indústria Farmacêutica CNPJ: 61.286.647/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2 | Expediente(s): 08812715-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos: não estériles parentéricos; pós.

Empresa Fabricante: Pfizer Pharmaceuticals LLC  
Endereço: E.M. 149 Road 609, Mora Bala, Puerto Rico (PR) 00903  
País: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 61.073.393/0001-33  
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1 | Expediente(s): 08209815-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos: não estériles: cápsulas (orais) e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigungs GmbH & Co. KG  
Endereço: Eisenbahnstr. 2-4, 88065, Langensiefen  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Bayer S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15  
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 | Expediente(s): 076084115-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos: estériles (injetáveis): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).

**RESOLUÇÃO - RE Nº 804, DE 31 DE MARÇO 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. 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 Oncology GmbH  
Endereço: Kantstrasse 2, D-33790 Hille/ Westfalen  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Genzyme do Brasil Ltda. - CNPJ: 66.132.950/0001-03  
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 | Expediente(s): 082616015-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos: estériles citotóxicos; pós liofilizados.

Empresa: Presenjas Kabi Brasil Ltda. - CNPJ: 49.324.221/0008-80  
Endereço: Rodovia CE 640, Km. 10, Jacuá  
Município: Aquinaz, UF: CE | CEP: 61700-000  
Autorização de Funcionamento: 1.00.011-0 | Expediente(s): 068612915-7 e 068809715-3

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**

Líquidos não estériles: soluções (concentrados) peletizáveis para hemodíálise - CPHD; Produtos estériles: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) ou soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: Laboratório Industrial Farmacêutico Lilar Ltda. - CNPJ: 92.928.951/0001-43  
Endereço: Rua Frederico Metz, 1.115, Naveantes  
Município: Porto Alegre, UF: RS | CEP: 98240-110  
Autorização de Funcionamento: 1.60.092-7 | Expediente(s): 061721715-2 e 061523915-2

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**

Semissólidos não estériles: cremes, pastas e pomadas; Líquidos não estériles: emulsões, leões e soluções.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 805, DE 1º DE ABRIL DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, III e o art. 54, I, § 1º do 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, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

**ANEXO**

EMPRESA: PARANA MEDICAMENTOS ENDEREÇO: RUA XV DE NOVEMBRO, 2073 BAIRRO: CENTRO CEP: 83005000 - SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR CNPJ: 14.361.980/0010-53 PROCESSO: 25351.928182/2016-00

AUTORIZAÇÃO: 7.44521-2 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS

EMPRESA: C A KUHN e cia Ltda me ENDEREÇO: AVENIDA BELEM Nº 1462 BAIRRO: centro CEP: 68385000 - TUCUMÁ/PA CNPJ: 34.886.838/0001-46 PROCESSO: 25351.911322/2016-01

AUTORIZAÇÃO: 7.44191-2 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: DROGARIA KA LTDA - ME ENDEREÇO: R CEL JOSÉ DUTRA, 590 A BAIRRO: CENTRO CEP: 36680000 - SÃO JOÃO NEPOMUCENO/MG CNPJ: 11.506.869/0002-00 PROCESSO: 25351.940726/2016-01

AUTORIZAÇÃO: 7.44530-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS

EMPRESA: RAIÁ DROGASIL S/A ENDEREÇO: AV. BEBERIBE, 174 BAIRRO: ENCRUZILHADA CEP: 52041436 - RECIFE/PE CNPJ: 61.585.865/1347-86 PROCESSO: 25351.934535/2016-01

AUTORIZAÇÃO: 7.44516-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS

EMPRESA: g e m comércio de produtos farmacêuticos ltda-me ENDEREÇO: av exuperio miranda 69 BAIRRO: mandacaru CEP: 45210060 - JEQUIÉ/BA CNPJ: 08.971.662/0003-82 PROCESSO: 25351.893412/2016-02

AUTORIZAÇÃO: 7.44069-2 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: WALMART BRASIL LTDA ENDEREÇO: RUA MAURO BORBA, 770 - LOJA 101 BAIRRO: CENTRO CEP: 55906000 - GOIANA/PE CNPJ: 00.063.960/0488-02 PROCESSO: 25351.931238/2016-03

AUTORIZAÇÃO: 7.44505-8 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: poupifarma alta floresta citeli me ENDEREÇO: rua araras, e, 12 BAIRRO: efapi CEP: 89809720 - CHAPECO/SC CNPJ: 23.599.135/0001-10 PROCESSO: 25351.931157/2016-03

AUTORIZAÇÃO: 7.44527-4 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 PRONTOFARMA LTDA. EPP ENDEREÇO: RUA BARATA RIBEIRO Nº 739 LOJA E BAIRRO: COPA-

CABANA CEP: 22051000 - RIO DE JANEIRO/RJ CNPJ: 33.250.085/0001-15 PROCESSO: 25351.927125/2016-03

AUTORIZAÇÃO: 7.44537-9 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: WALMART BRASIL LTDA ENDEREÇO: RUA DR. F. DE MENEZES, S/N BAIRRO: LEVADA CEP: 57036540 - MACEIÓ/AL CNPJ: 00.063.960/0496-12 PROCESSO: 25351.878329/2016-03

AUTORIZAÇÃO: 7.44087-4 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: EMPREENDIMENTOS PAGUE MENOS S/A ENDEREÇO: Rua Bocatava, 2108 BAIRRO: Centro CEP: 88015530 - FLORIANÓPOLIS/SC CNPJ: 06.626.253/0862-85 PROCESSO: 25351.911347/2016-04

AUTORIZAÇÃO: 7.44206-5 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: secretaria municipal de saúde de jequié ENDEREÇO: AV RIO BRANCO 589 BAIRRO: centro CEP: 45203011 - JEQUIÉ/BA CNPJ: 08.046.083/0001-56 PROCESSO: 25351.940959/2016-04

AUTORIZAÇÃO: 7.44529-1 ATIVIDADE/CLASSE: DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL:

EMPRESA: CATINI & FASSINI COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA me ENDEREÇO: RUA VILA MARIANA, 9348 BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 76813390 - PORTO VELHO/RO CNPJ: 19.258.491/0001-01 PROCESSO: 25351.670355/2015-04

AUTORIZAÇÃO: 7.44114-7 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: EMPREENDIMENTOS PAGUE MENOS S/A ENDEREÇO: AVENIDA ROSE E SILVA Nº 1997 BAIRRO: GRAÇAS CEP: 52020220 - RECIFE/PE CNPJ: 06.626.253/0141-01 PROCESSO: 25351.902194/2016-04

AUTORIZAÇÃO: 7.44250-6 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: F. L. ALBERTO FARMÁCIA - ME ENDEREÇO: RUA GERACY FERREIRA DOS SANTOS, 1221 BAIRRO: JARDIM SOUZA LIMA CEP: 14710014 - BEBEDOURO/SP CNPJ: 18.185.313/0001-27 PROCESSO: 25351.931245/2016-05

AUTORIZAÇÃO: 7.44476-8 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: DROGARIA SANTA CATARINA DE ALVARES MACHADO EIRELI ME ENDEREÇO: AVENIDA DAS AMÉRICAS 367 BAIRRO: CENTRO CEP: 19160000 - ALVARES MACHADO/SP CNPJ: 23.333.639/0001-94 PROCESSO: 25351.843389/2016-05

AUTORIZAÇÃO: 7.44254-1 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: costa e miranda comercio de medicamentos ltda epp ENDEREÇO: rua admar vicente ferreira n º 135 BAIRRO: loteamento panorama/noroeste CEP: 77824140 - ARAGUAINA/TO CNPJ: 22.770.654/0001-37 PROCESSO: 25351.919681/2016-06

AUTORIZAÇÃO: 7.44275-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: FLAVIA L.GIMENEZ - DROGARIA-ME ENDEREÇO: AVENIDA GOIAS 1310 BAIRRO: SANTO ANTONIO CEP: 09521300 - SÃO CAETANO DO SUL/SP CNPJ: 14.256.723/0001-60 PROCESSO: 25351.931252/2016-07

AUTORIZAÇÃO: 7.44485-9 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 88.876-0

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.936/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 21952703171807000140-2; Data: 27/03/2017 15:08:35**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C. AEW30914-IG90  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bal. Valdeir de Miranda Cavalcanti  
Titular

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 stamps at the bottom right of the page.

10003  
010211

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

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



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 27/03/2017 às 15:18:02 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bcb526075a5cfb88e1e30ef1141fc37f381b60c49e49994119d59dc39673  
71ab88c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd21d2bc0605063b5b819a7c6e0fee7d70

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

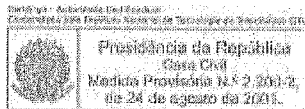
Esta certidão tem a sua validade até: 27/03/2018 às 15:08:05 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 679367

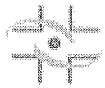
Código de Controle da Autenticação:

21952703171507000140-1 a 21952703171507000140-2

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



*Handwritten signatures and initials:*  
ferraz  
R  
P  
P  
P



**ANVISA**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

10087  
010212  
J

**Nota Informativa – Exclusão do Número de Autorização Especial de Funcionamento (AE) das Minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos / Insumos Biológicos**

Brasília, 16 de março de 2016

Informamos que não constará mais a informação quanto ao número da Autorização Especial de funcionamento (AE) nas minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de empresas de Medicamentos/Insumos Biológicos independentemente de a Certificação abranger a fabricação de medicamentos/insumos controlados. Os novos modelos de minuta de Certificação já se encontram vigentes desde janeiro de 2016. A informação referente ao número de AE das empresas de medicamentos/insumos biológicos pode ser obtida através do canal [Consulta Autorização de Funcionamento](#).

Atenciosamente,

**Gerência Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária**

Handwritten notes and signatures at the bottom right of the page, including the word "Serviço" and several initials.

Rioclarense

10808

335

010213



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: 25351.355463/2015-73 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 I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: labmass laboratory - laboratorio de analise quimica, 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 I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: INDUSTRIA E COMERCIO TRIUNFO LTDA
ENDEREÇO: PASSAGEM SAO JOSE 00078
BAIRRO: GUANABARA CEP: 67000 - ANANINDEUA/PA
CNPJ: 04.358.610/0001-12
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: RAIÁ S/A - MATRIZ
ENDEREÇO: PRAÇA PANAMERICANA, 57
BAIRRO: ALTO DE PINHEIROS CEP: 05461000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 60.605.664/0001-06
PROCESSO: 250001147983 AUTORIZ/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: 250000509977 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 I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 99, de 02 de agosto de 2016,

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Baxalta Belgium Manufacturing S.A., Endereço: Boulevard René Branquart 80, B-7860 - Lessines (site: Baxalta Belgium Manufacturing S.A.), País: Bélgica, Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda., CNPJ: 49.351.786/0001-80, Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9, Expediente(s): 1145772/16-4

Table with 2 columns: 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: 1.07.056-8, Expediente(s): 2179132/16-5 e 2179111/16-2, 2179101/16-5

Table with 1 column: 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.

Table with 2 columns: Empresa: Farmace Indústria Química Farmacêutica Cearense Ltda., CNPJ: 06.628.333/0001-46, Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lirio Collau, Km 02, S/Nº - Sítio Barreiras, Município: Barbalha UF: CE CEP: 63180-000, Autorização de Funcionamento: 1.01.085-1, Expediente(s): 2102592/16-4

Table with 1 column: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis; concentrados polieletrólitos para hemodíalise (CPHD), elixires, soluções e xaropes.

Table with 2 columns: Empresa: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda., CNPJ: 33.258.401/0011-77, Endereço: Rua Isaltino Silveira, 768, Galpão 7 Parte, - Cantagalo, Município: Três Rios UF: RJ CEP: 25804-250, Autorização de Funcionamento: 1.00.063-7, Expediente(s): 2159187/16-3

Table with 1 column: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis; embalagem secundária.

Table with 2 columns: Empresa: Supera Farma Laboratórios S.A., CNPJ: 43.312.503/0001-05, Endereço: Avenida das Nações Unidas, 22532, Bloco J, - Vila Almeida, Município: São Paulo UF: SP CEP: 04795-100, Autorização de Funcionamento: 1.00.372-4, Expediente(s): 2160471/16-1

Table with 1 column: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

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

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

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

Art. 1º Conceder 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: Ajinomoto Althea 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: 1.00.683-9, Expediente(s): 1223685/16-3

Table with 1 column: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Laboratorios Lesvi, SL, Endereço: Avinguda de Barcelona, 69-08970-Sant Joan Despí, Barcelona, País: Espanha, Empresa solicitante: Merck S.A., CNPJ: 33.069.212/0001-84, Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8, Expediente(s): 1642794/16-7

Table with 1 column: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel e embalagem primária).

Table with 2 columns: 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): 2016935/16-1, 2010945/16-8, 2011040/16-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102017020600055

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.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-0 Autenticação Digital Cód. Autenticação: 21952301181035530935-1; Data: 23/01/2018 10:45:12 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C. AGJ7227-495V. Valor Total do Ato: R\$ 4,23 Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

Handwritten signatures and initials, including 'Jorge' and '9/16'.

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **23/01/2018 11:02:25 (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 **RIOCLARENSE MATRIZ** 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:** 895988

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **23/01/2019 10:45:30 (hora local)**.

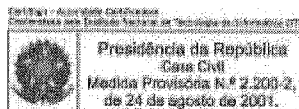
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 21952301181035530935-1

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b3315a57ee704d97e82ca3c0360f1a1b6e8001e676309a1e166a8d46416461f238c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16dd0c3d06b0d03b61c63480a1cfead7939c



Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Válber' and several other initials and marks.

Rio de Janeiro

1010  
010215  
40

349



Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0689970/15-6
Linhas: Produtos estéreis.	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do art. 6º da RDC nº 39/2013.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 230, DE 27 DE JANEIRO DE 2017

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

Considerando o 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 178, de 22 de janeiro de 2016, no Diário Oficial da União nº 16, de 25 de janeiro de 2016, Seção 1, pag. 29 e em suplemento da Seção 1, pag. 88, conforme expediente nº 2168987/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: DongKook Pharmaceutical Company, Ltd.	
Endereço: 33-19, Yongso 2-gil, Gwanghye-won-myeon, Jincheon-gun, Chungcheongbuk-do	
País: Coreia do Sul	
Empresa Solitante: Instituto Bioquímico Índus-Pharmaceutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0647755/15-1
1.00.063-7	

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 esterilização terminal).

Motivo: Em atendimento ao § 5º do Art. 43 da RDC nº 39/2013 e em desconformidade com a RDC nº 17/2010, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 69, 87, 197 (R 2º), 341, 474 (R 2º), 576 e 585.

RESOLUÇÃO - RE Nº 231, DE 27 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Endereço: Rua Macedo Costa, 55 - Jardim Santa Genebra	
Município: Campinas	UF: SP
CEP: 13080-180	
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1962215/16-5,
1.08.326-7	1962237/16-1 e 1962233/16-8

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós; Sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas; Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes; Sólidos não estéreis (embalagem primária): cápsulas moles e comprimidos revestidos; Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

RESOLUÇÃO - RE Nº 232, DE 27 DE JANEIRO DE 2017

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201701300027

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: Distrimed Comércio e Representações Ltda.	CNPJ: 08.516.958/0001-41
Endereço: Avenida Odilon Araújo, 645, Picarra	
Município: Teresina	UF: PI
CEP: 64017-280	
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1.12.363-3
1.07.352-9	Autorização Especial:
Expediente(s): 0224313/14-0	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

Empresa: Tecnoold Locação de Espaços e Distribuidora de Produtos Refrigerados Ltda.	CNPJ: 04.212.286/0001-20
Endereço: Rua Mario, 454, Vila Romana	
Município: São Paulo	UF: SP
CEP: 05048-010	
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0928370/12-6
1.05.342-2	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 233, DE 27 DE JANEIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AbbVie Ireland NL BV	
Endereço: Manorhamilton Road, Sligo	
País: Irlanda	
Empresa solitante: AbbVie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1065983/15-8
1.09.860-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: Aeropharm GmbH	
Endereço: Francois-Mitterrand-Allee 1, 07407 Rudolstadt	
País: Alemanha	
Empresa solitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 2146853/16-2
1.00.047-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: pós.	

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0020-81
Endereço: Estrada Matoim, Rônila 3, s/a - Cia Norte	
Município: Candeias	UF: BA
CEP: 43813-000	
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0027772/15-0
2.20.000-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos citotóxicos medicinais.	

Empresa Fabricante: Immacule Lifesciences PVT. LTD.	
Endereço: Vill. Thanthewal, Ropar Road, Nalagarh, Dist. Solan H.P.	
País: Índia	
Empresa solitante: Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produto Médico Hospitalar Ltda.	CNPJ: 09.117.476/0001-81

Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 2034982/16-3
1.10.965-1	
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: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solitante: Accord Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 64.171.697/0001-46
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1201448/16-6 e
1.05.537-7	1201544/16-0

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; Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados; Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solitante: Pharlab Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1346414/16-1
1.04.107-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot Nº 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
País: Índia	
Empresa solitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1.00.047-2
1.04.107-5	1223047/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Jewim Pharmaceutical (Shandong) Co., Ltd.	
Endereço: Tai'an High-Tech Industrial Development Zone, Shandong Province	
País: China	
Empresa solitante: Pharmascience Indústria Farmacêutica Eireli.	CNPJ: 25.773.037/0001-83
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 2149137/16-2
1.01.717-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Líquidos não estéreis: soluções, soluções nebulizáveis, suspensões e suspensões nebulizáveis.	

Empresa Fabricante: Klosterfrau Berlin GmbH	
Endereço: Motzener Straße 41, 12277 - Berlin	
País: Alemanha	
Empresa solitante: Medstar Importação e Exportação Ltda.	CNPJ: 03.580.620/0001-35
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0932675/15-8
1.09.517-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis: géis (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palma 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solitante: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 2102304/16-2
1.05.562-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratórios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palma 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solitante: Biosintética Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 53.162.095/0001-06

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.976-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 6.952/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 21952712170840130648-1; Data: 27/12/2017 08:42:49

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGF09539-POLP; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Del. Valor de Taxa do Cavalete: R\$ 0,00

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

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.

Janeira



**HYPERMARCAS S.A.**  
Companhia Aberta

**COSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E  
MEDICAMENTOS S.A.**

CNPJ nº. 02.932.074/0001-91  
NIRE 35.300.353.251

CNPJ nº. 61.082.426/0002-07  
NIRE 35.300.368.045

### FATO RELEVANTE

As administrações de **HYPERMARCAS S.A.** ("Hypermarcas") e de **COSMED INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.** ("Cosmed") (Hypermarcas e Cosmed referidas conjuntamente como as "Companhias"), nos termos da Instrução CVM nº. 319/99, conforme alterada, vêm a público informar o quanto segue com relação ao (i) Instrumento de Justificação e Protocolo de Cisão Parcial (o "Protocolo de Cisão") e (ii) Instrumento de Justificação e Protocolo de Incorporação de Ações (o "Protocolo de Incorporação"), o qual estabelecem os termos e condições (a) da proposta de cisão parcial da Hypermarcas (a "Cisão Parcial") e (b) incorporação das ações de emissão de Cosmed por Hypermarcas (a "Incorporação de Ações"), respectivamente, a serem aprovados pelas Assembléias Gerais de Acionistas de Hypermarcas e Cosmed.

#### I. CISÃO PARCIAL

##### 1. ESTRUTURA SOCIETÁRIA ATUAL

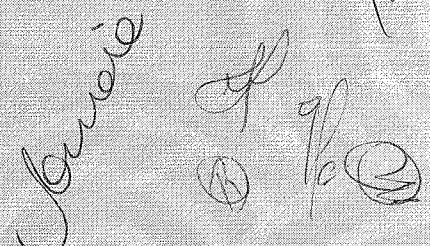
(a) Hypermarcas:

ACIONISTA	Nº DE AÇÕES ORDINÁRIAS	% DO CAPITAL TOTAL
Igarapava Participações S.A.	74.648.255	37,59
Maiorem S.A. de C.V.	46.685.890	23,51
Private Equity Partners C, LLC	19.365.554	9,75
Gianni Franco Samaja	9.930.035	5,00
Outros	47.476.447	23,91
<b>TOTAL</b>	<b>198.600.697</b>	<b>100,00</b>

(b) Cosmed:

ACIONISTA	Nº DE AÇÕES ORDINÁRIAS	% DO CAPITAL TOTAL
Hypermarcas S.A.	28.353.009	100,00
<b>TOTAL</b>	<b>28.353.009</b>	<b>100,00</b>

*Jonio*



"Produtores Independentes"); (iii) atualmente a Hypermarcas adquire parte de seus produtos dos Produtores Independentes, inclusive de empresas industriais controladas da Hypermarcas (mesmo grupo econômico); (iv) as fábricas da Hypermarcas possuem grande capacidade produtiva ociosa que podem aumentar seu negócio com vistas a ganhar escala de produção, reduzir custos e ganhar produtividade, além de possíveis associações com outros produtores; e (v) a Hypermarcas se preocupa em manter e até melhorar a boa qualidade de seus produtos disponibilizados no mercado, justifica-se, dessa forma, a implementação da segregação das atividades comerciais e mercadológicas de suas marcas das atividades fabris e industriais, através de cisão parcial seguida de incorporação de seus ativos industriais ("Acervo Cindido") em sua empresa industrial controlada (mesmo grupo econômico) denominada de Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A. ("Cosmed").

## 5. CRITÉRIOS DE AVALIAÇÃO

5.1 Para elaboração das avaliações necessárias à Cisão Parcial foi escolhida, *ad referendum* das Assembléias Gerais Extraordinárias das Companhias, a empresa especializada PricewaterhouseCoopers Auditores Independentes, sociedade com sede na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Avenida Francisco Matarazzo, 1400, 9º. A 17º. Andares, Torre Torino, Água Branca, CEP 05001-903, inscrita no CNPJ sob o nº. 61.562.112/0001-20, registrada originariamente no Conselho Regional de Contabilidade do Estado de São Paulo sob o no. 2SP000160/O-5, com seu Contrato Social de constituição registrado no 4o. Cartório de Registro de Títulos e Documentos e Civil de Pessoa Jurídica de São Paulo - SP, em 17.09.1956, e alterações posteriores registradas no 2o. Cartório de Registro de Títulos e Documentos e Civil de Pessoa Jurídica de São Paulo - SP, estando a última delas, datada de 25.07.2008, registrada em microfilme sob o no. 98.709, em 01.10.2008 (a "Avaliadora da Cisão Parcial"), a qual declarou não haver qualquer conflito ou comunhão de interesses, atual ou potencial, com os acionistas controladores da Hypermarcas e da Cosmed ou em face de acionista(s) minoritário(s) das mesmas e demais sociedades dos seus respectivos grupos, no tocante à Cisão Parcial.

5.2 A Avaliadora da Cisão Parcial realizou avaliação do acervo cindido da Hypermarcas, com base em seu valor contábil.

5.3 As avaliações elaboradas para os fins da Cisão Parcial tiveram por data-base 31.03.2009.

5.4 Em decorrência da cisão parcial o capital social da Hypermarcas será reduzido em R\$47.747.322,04 (quarenta e sete milhões, setecentos e quarenta e sete mil, trezentos e vinte e dois Reais e quatro centavos), correspondente ao valor líquido contábil do acervo cindido, mediante o cancelamento de 4.758.370 (quatro milhões, setecentas e cinquenta e oito mil e trezentas e setenta) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal, de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos acionistas da Companhia, em 30.06.2009, fazendo com que o capital social da Hypermarcas passe dos atuais R\$1.592.177.247,57 (um bilhão, quinhentos e noventa e dois milhões, cento e setenta e sete

F  
D  
9/6  
B



(a) Hypermarcas:

ACIONISTA	Nº DE AÇÕES ORDINÁRIAS	% DO CAPITAL TOTAL
Igarapava Participações S.A.	72.859.721	37,59
Maiorem S.A. de C.V.	45.567.320	23,51
Private Equity Partners C, LLC	18.901.565	9,75
Gianni Franco Samaja	9.692.116	5,00
Outros	46.338.936	23,91
<b>TOTAL</b>	<b>193.842.327</b>	<b>100,00</b>

(b) Cosmed:

ACIONISTA	Nº DE AÇÕES ORDINÁRIAS	% DO CAPITAL SOCIAL TOTAL
Hypermarcas	28.353.009	24,05
Igarapava Participações S.A.	33.739.894	28,62
Maiorem S.A. de C.V.	21.101.324	17,90
Private Equity Partners C, LLC	8.752.940	7,42
Gianni Franco Samaja	4.488.227	3,81
Outros	21.458.642	18,20
<b>TOTAL</b>	<b>117.894.037</b>	<b>100,00</b>

## 2. ESTRUTURA SOCIETÁRIA APÓS A IMPLEMENTAÇÃO DA INCORPORAÇÃO DE AÇÕES

2.1. Após a aprovação da Incorporação de Ações aqui descrita pelas Assembléias Gerais Extraordinárias das Companhias, nos termos do Protocolo de Incorporação, considerando a hipótese de não haver retirada de acionistas (vide Seção 6 abaixo), a composição acionária de Hypermarcas e de Cosmed será resumidamente a seguinte:

(a) Hypermarcas:

ACIONISTA	Nº DE AÇÕES ORDINÁRIAS	% DO CAPITAL TOTAL
Igarapava Participações S.A.	74.648.255	37,59
Maiorem S.A. de C.V.	46.685.890	23,51
Private Equity Partners C, LLC	19.365.554	9,75
Gianni Franco Samaja	9.930.035	5,00
Outros	47.476.447	23,91
<b>TOTAL</b>	<b>198.600.697</b>	<b>100,00</b>

(b) Cosmed:

*Ubirajara*  
Handwritten signatures and initials.

5.4 Nos termos dos laudos de avaliação, propõe-se que a relação de troca de ações da Cosmed por ações da Hypermarcas seja a seguinte:

Companhia	Valor considerado por ação (R\$)	Relação de troca(*)
Hypermarcas	10,0344	0,0531
Cosmed	0,5332	-x-

\*Quantidade de ações da Hypermarcas que serão recebidas por cada ação detida na Cosmed.

5.5 Caso a Incorporação de Ações seja aprovada em Assembléia Geral Extraordinária de Acionistas da Hypermarcas e da Cosmed, o capital social da Hypermarcas, no valor de R\$1.544.429.925,53 (um bilhão, quinhentos e quarenta e quatro milhões, quatrocentos e vinte e nove mil, novecentos e vinte e cinco Reais e cinqüenta e três Reais), dividido em 193.842.327 (cento e noventa e três milhões, oitocentas e quarenta e duas mil e trezentas e vinte e sete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal, será aumentado para R\$1.592.177.247,57 (um bilhão, quinhentos e noventa e dois milhões, cento e setenta e sete mil, duzentos e quarenta e sete Reais e cinqüenta e sete centavos), aumento esse no valor de R\$47.747.322,04 (quarenta e sete milhões, setecentos e quarenta e sete mil, trezentos e vinte e dois Reais e quatro centavos), mediante a emissão, conforme relação de troca constante do item 5.4 acima, de 4.758.370 (quatro milhões, setecentas e cinqüenta e oito mil e trezentas e setenta) novas ações ordinárias, a serem subscritas pelos antigos acionistas da Cosmed, na proporção de suas participações no capital social desta, totalizando 198.600.697 (cento e noventa e oito milhões, seiscentas mil e seiscentas e noventa e sete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal.

5.5.1 Desta forma, o capital social da Hypermarcas passará a ser de R\$1.592.177.247,57 (um bilhão, quinhentos e noventa e dois milhões, cento e setenta e sete mil, duzentos e quarenta e sete Reais e cinqüenta e sete centavos), representado por 198.600.697 (cento e noventa e oito milhões, seiscentas mil e seiscentas e noventa e sete) ações ordinárias, todas nominativas e sem valor nominal, distribuído entre seus acionistas, já incluídos os antigos acionistas de Cosmed, conforme item J.1.(b) acima.

5.5.2 As novas ações do capital social da Hypermarcas, emitidas em razão da Incorporação de Ações, farão jus aos mesmos direitos que forem então assegurados às ações existentes, inclusive participação integral nos resultados relativos ao exercício social de 2008.

5.6 As variações patrimoniais da Cosmed ocorridas entre 31.03.2009 e a data da aprovação da Incorporação de Ações pelas Assembléias Gerais Extraordinárias das Companhias serão mantidas na Hypermarcas, sem reflexos na relação de substituição.

**5. DIREITO DE RETIRADA**

*Januario*  
*[Handwritten signatures and initials]*



de controle da Hypermarcas.

**5. DOCUMENTOS DISPONIBILIZADOS PARA CONSULTA**

5.1 Os documentos relacionados com os atos aqui descritos, incluindo os laudos de avaliação, estão disponíveis a partir desta data para consulta dos acionistas das Companhias em suas sedes sociais e foram encaminhados à Comissão de Valores Mobiliários e à Bolsa de Valores de São Paulo S.A.

São Paulo, 10 de junho de 2009.

**Hypermarcas S.A.**

Martim Prado Mattos

Diretor de Relação com Investidores

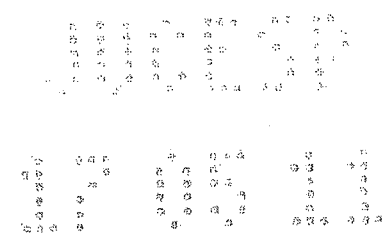
**Cosmed Indústria de Cosméticos e  
Medicamentos S.A.**

Márcio Roberto Marques dos Santos

Diretor Geral

*Jacinto*  
*RS*  
*9/6*  
*Ⓟ*  
*Ⓟ*

10816  
010221



**HYPERMARCAS S.A.**  
*Companhia Aberta*

NIRE 35.300.353.251  
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

**ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA  
REALIZADA EM 29 DE ABRIL DE 2011, ÀS 11:00 HORAS**

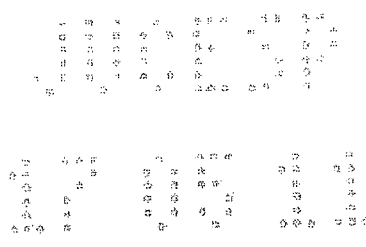
1. **DATA, HORÁRIO E LOCAL:** Realizada aos 29 (vinte e nove) dias do mês de abril de 2011, às 11:00 horas, na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Avenida Presidente Juscelino Kubitschek, 1830, Torre III, 5º andar, Vila Nova Conceição, CEP 04543-011.

2. **CONVOCAÇÃO:** Os Editais de Convocação foram publicados, em atendimento ao disposto no Art. 124 da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, conforme alterada e em vigor (a "Lei das Sociedades por Ações") da seguinte forma (i) em primeira convocação, para a Assembleia Geral Extraordinária convocada para o dia 15 de abril de 2011, no jornal "Valor Econômico" (o "Valor Econômico"), nas edições de São Paulo e Rio de Janeiro, dos dias 31 de março, 1 e 5 de abril de 2011, nas páginas E2, E4 e E8, respectivamente, e no Diário Oficial do Estado de São Paulo (o "DOESP") nas edições dos dias 31 de março, 1 e 5 de abril de 2011, nas páginas 112, 45 e 4, respectivamente; e (ii) em segunda convocação, no Valor Econômico, edição São Paulo, dos dias 20, 25 e 26 de abril de 2011, nas páginas E18, E29 e E4, respectivamente, no Valor Econômico, edição Rio de Janeiro, dos dias 20, 25 e 26 de abril de 2011, nas páginas E4, E8 e E4, respectivamente e no DOESP nas edições dos dias 20, 21 e 26 de abril de 2011, nas páginas 233, 220 e 115, respectivamente.

3. **PRESEÇA:** Presêntes os acionistas representando aproximadamente 57% (cinquenta e sete por cento) do capital social total e votante da Companhia, necessário para atingir o quorum de instalação, em segunda convocação, previsto no Art. 135 da Lei das Sociedades por Ações, conforme assinaturas constantes do Livro de Presença de Acionistas da Companhia.  
SP - (269106v1)

R

R.  
P  
J  
J  
P



“Protocolo de Cisão”), e dos atos e providências nele contemplados (a “Cisão Parcial da Companhia”);

(b) ratificação da nomeação e contratação da CCA Continuity Auditores Independentes S/S, sociedade simples, com sede na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Avenida Brigadeiro Luis Antonio, 2729, 1º andar, Jardim Paulista, devidamente registrada no CRC/SP sob nº 2SP025430/O-2, inscrita no CNPJ/MF sob nº 10.686.276/0001-29 (“CCA”), como empresa especializada que realizou a avaliação contábil do Acervo Cindido, para fins da Cisão Parcial da Companhia, na data base de 31.12.2010 (o “Lauda de Avaliação da Cisão Parcial”);

(c) aprovação do Lauda de Avaliação da Cisão Parcial da Companhia;

(d) aprovação da Cisão Parcial da Companhia, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos dos Artigos 227 e 229 da Lei das Sociedades por Ações e da Instrução CVM 319/99, com a conseqüente redução do capital social da Companhia, no valor de R\$257.296.176,90 (duzentos e cinquenta e sete milhões, duzentos e noventa e seis mil, cento e setenta e seis Reais e noventa centavos), mediante o cancelamento de 30.841.881 (trinta milhões, oitocentas e quarenta e uma mil, oitocentas e oitenta e uma) ações ordinárias, nominativas, e sem valor nominal de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos acionistas;

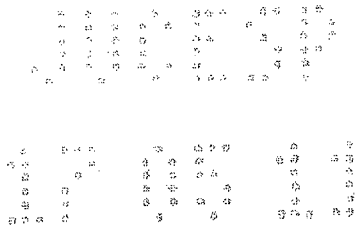
(e) alteração do *caput* do Artigo 5º do Estatuto Social da Companhia, para refletir a redução do capital social da Companhia em decorrência da Cisão Parcial da Companhia, de modo que o capital social da Companhia passe a ser de R\$4.963.898.630,44 (quatro bilhões, novecentos e sessenta e três milhões, oitocentos e noventa e oito mil, seiscentos e trinta Reais e quarenta e quatro centavos);

**II. Incorporação de Ações da Brainfarma e da Cosmed pela Companhia**

(f) apreciação da proposta de incorporação, pela Companhia, de ações de emissão da Brainfarma e da Cosmed (a “Incorporação de Ações”), bem como a ratificação da celebração do Protocolo e Justificação de Incorporação de Ações da Brainfarma e da Cosmed, em 30.03.2011, pelas administrações da Companhia, da Brainfarma e da Cosmed, elaborado nos

A. D.  
R 3  
Juniore  
B





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

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

II Cisão Parcial da Companhia

(a) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, ratificar a celebração, pela Diretoria da Companhia, do Protocolo de Cisão, nos termos do Anexo 6.II.(a) a esta ata, com a conseqüente autorização à Diretoria da Companhia para implementar todos os atos necessários correspondentes;

(b) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, ratificar a nomeação e contratação da CCA, como empresa especializada que realizou a avaliação contábil do Acervo Cindido, para fins da Cisão Parcial da Companhia, na data-base de 31.12.2010;

(c) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, aprovar o Laudo de Avaliação da Cisão Parcial da Companhia, nos termos do Anexo 6.II.(c);

(d) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, aprovar a Cisão Parcial da Companhia, com efeitos a partir de 30 de abril de 2011, de acordo com o Protocolo de Cisão, com a conseqüente redução do capital social da Companhia, no valor de R\$257.296.176,90 (duzentos e cinquenta e sete milhões, duzentos e noventa e seis mil, cento e setenta e seis Reais e noventa centavos), mediante o cancelamento de 30.841.881 (trinta milhões, oitocentas e quarenta e uma mil, oitocentas e oitenta e uma) ações ordinárias, nominativas, e sem valor nominal de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos acionistas, passando dos atuais R\$5.221.194.807,34 (cinco bilhões, duzentos e vinte e um milhões, cento e noventa e quatro mil, oitocentos e sete reais e trinta e quatro centavos) para R\$4.963.898.630,44 (quatro bilhões, novecentos e sessenta e três milhões, oitocentos e noventa e oito mil, seiscentos e trinta Reais e quarenta e quatro centavos);

JE

7

7  
 Janeiro  
 2011





10021

010226

*Kubitschek, n.º 1.217, casa n.º 07, Vila Nova Conceição, 04543-090, podendo, mediante deliberação da Diretoria, abrir e/ou extinguir escritórios, agências, filiais, depósitos, estabelecimentos ou outras dependências em qualquer parte do território nacional ou do exterior."*

(a) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, aprovar a alteração do Artigo 3º do Estatuto Social da Companhia, de forma a incluir no objeto social da Companhia as atividades das seguintes sociedades: (i) MANTECORP LOGÍSTICA DISTRIBUIÇÃO E COMÉRCIO S.A., incorporada pela Companhia, da conforme aprovado na Assembleia Geral Extraordinária da Companhia, realizada em 28.02.2011, e (ii) Luper, passando o Artigo 3º do Estatuto Social da Companhia a vigorar com a redação:

*"Artigo 3º: A Companhia tem por objeto:*

*a. o comércio, a indústria, a importação e a exportação de produtos de limpeza (saneantes e domissanitários) e higiene doméstica, bem como a representação por conta própria e de terceiros nos mercados;*

*b. a prestação de serviços de industrialização no ramo de bens de consumo;*

*c. a exploração da indústria e do comércio de produtos alimentícios e bebidas em geral, a saber: (i) laticínios, cereais, frutas e outros de origem animal ou vegetal, incluindo sucos concentrados, sucos naturais e artificiais, massas, biscoitos e doces; (ii) produtos e alimentos dietéticos, englobando a fabricação de açúcares e adoçantes de síntese, adoçantes dietéticos, de complementos dietéticos e de açúcar estévia; (iii) ração para animais; (iv) açúcar de cereais (dextrose) e de beterraba; (v) alimentos para crianças; (vi) alimentos especiais enriquecidos, complementos alimentares e outros alimentos conservados; e (vii) fabricação, retificação, homogeneização e mistura de aguardente de cana de açúcar, de outras aguardentes e bebidas destiladas, refrigerantes, refrescos, xaropes e pós para refrescos; e (viii) complementares nutricionais;*

*d. a produção, a industrialização e a comercialização dos equipamentos, embalagens e insumos para os produtos mencionados na alínea "c" acima, seus derivados e conexos, e para sementes, fertilizantes, produtos químicos e produtos agropecuários;*

A.

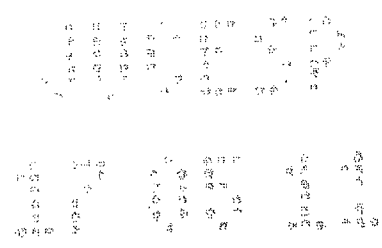
P

*[Handwritten signature]*

11

*[Handwritten signature]*

*Javore*  
%



n. a fabricação e comércio de medicamentos para uso veterinário;

o. a calibração e aferição de equipamentos eletrônicos para terceiros;

p. o comércio de instrumental e materiais médico-cirúrgico-hospitalares;

q. atividades de envasamento e empacotamento (industrialização) por conta de terceiros, podendo inclusive re-embalar sais e insumos farmacêuticos e comercializá-los;

r. o comércio, a industrialização, a importação e a exportação de artefatos de látex;

s. o armazenamento, distribuição, transporte, importação e exportação dos produtos fabricados e comercializados, descritos nos itens (a) a (r) acima;

t. a distribuição e venda de antibióticos, vitaminas, insumos farmacêuticos, produtos químicos, biológicos, tecnológicos, produtos naturais, energéticos, vacinas;

u. a embalagem, reembalagem e manipulação de seus estoques, obedecidos os critérios legais e sanitários;

v. a representação de todos os ramos de atividade previstos nos itens (t) a (u) acima mediante comissionamento; e

w. a participação no capital de outras empresas, como acionista ou quotista, e a participação em investimentos que tenham por objeto as atividades listadas nos itens (a) a (v), acima.”

(r) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, aprovar a alteração do Artigo 17 do Estatuto Social da Companhia, que trata da competência da Assembleia Geral da Companhia, passando a vigorar com a seguinte nova redação:

“Artigo 17: Sem prejuízo das demais matérias previstas em lei, dependerá da aprovação da Assembleia Geral a prática dos seguintes atos:

a. qualquer aumento no capital social da Companhia (exceto por capitalização de reservas, ou dentro do limite do capital autorizado, ou conforme exigido por lei), desdobramento ou grupamento de ações, resgate de ações para cancelamento ou manutenção em tesouraria;

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a large signature that appears to be 'J. Silva' and several initials like 'A', 'R', and 'P'.

*"Artigo 23: Compete ao Conselho de Administração, além de outras atribuições previstas neste Estatuto Social:*

- a. fixar a orientação geral nos negócios da Companhia;*
- b. aprovar o planejamento anual da Companhia, estabelecendo objetivos, metas e planos de negócio para cada área de atuação da Companhia;*
- c. eleger e destituir os Diretores da Companhia e fixar-lhes as atribuições, bem como fiscalizar a gestão dos Diretores, examinar, a qualquer tempo, os livros e papéis da Companhia, solicitar informações sobre contratos celebrados ou em vias de celebração e quaisquer outros atos;*
- d. aprovar o Regimento Interno do Conselho de Administração e da Diretoria, o qual deverá dispor sobre a estrutura administrativa e funcional;*
- e. deliberar sobre a emissão de ações da Companhia, bem como redução ou exclusão do direito de preferência, nos termos do Artigo 6º deste Estatuto Social;*
- f. convocar a Assembleia Geral Ordinária e, quando necessária, a Assembleia Geral Extraordinária, bem como determinar as situações em que deverá haver aumento do prazo de convocação, nos termos do Artigo 13, Parágrafo Primeiro deste Estatuto Social;*
- g. manifestar-se previamente sobre o Relatório da Administração, as contas da Diretoria, as demonstrações financeiras do exercício social e examinar os balanços mensais;*
- h. apreciar os resultados trimestrais das operações da Companhia, bem como deliberar sobre a distribuição de dividendos intermediários ou intercalares, na forma prevista neste Estatuto Social e na lei;*
- i. determinar a realização de inspeções, auditoria ou tomada de contas nas subsidiárias, controladas ou coligadas da Companhia;*
- j. escolher, fiscalizar e destituir os auditores independentes e demais assessores da Companhia;*
- k. sem prejuízo das disposições legais aplicáveis, deliberar sobre a emissão de debêntures simples, não conversíveis em ações e sem garantia real;*
- l. definir lista triplíce de empresas especializadas em avaliação econômica de empresas, para a preparação de laudo de avaliação das ações da Companhia em caso de cancelamento de registro de companhia aberta ou saída do Novo Mercado;*

u. aprovar qualquer operação de natureza financeira que resulte em endividamento da Companhia, perante instituição financeira ou semelhante, em montante igual ou superior a R\$100.000.000,00 (cem milhões de Reais); e

v. aprovar quaisquer decisões relativas à aquisição, disposição, oneração e renúncia de itens de propriedade industrial da Companhia, inclusive nomes de domínio, marcas e patentes, salvo decisões relativas à sua simples exploração, que caberão à Diretoria."

(f) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, aprovar a alteração do Artigo 27 do Estatuto Social da Companhia, que trata da competência da Diretoria da Companhia, que passará a vigorar com a seguinte nova redação:

*"Artigo 27: A Diretoria tem as atribuições e os poderes que lhe forem conferidos por lei e pelo presente Estatuto Social, observadas as deliberações tomadas pela Assembleia Geral e pelo Conselho de Administração para assegurar o regular funcionamento da Companhia, competindo-lhe, especialmente:*

*a. deliberar sobre a condução dos negócios, conforme orientação fixada pelo Conselho de Administração, organizando planos gerais do desenvolvimento da Companhia;*

*b. solucionar as dúvidas e divergências suscitadas no exercício das competências de seus membros e conceder-lhes autorizações;*

*c. autorizar a criação, transferência e encerramento de filiais, agências, dependências, escritórios, depósitos e quaisquer outros estabelecimentos da Companhia em qualquer parte do território nacional ou no exterior;*

*d. apresentar, trimestralmente, ao Conselho de Administração, o balanete econômico-financeiro e patrimonial detalhado, da Companhia e suas controladas;*

*e. apresentar anualmente ao Conselho de Administração, o Relatório da Administração e as contas da Diretoria, acompanhados do relatório dos auditores independentes, bem como a proposta de destinação dos lucros apurados no exercício anterior;*

10025

010230

deliberações aprovadas na Assembleia Geral Extraordinária da Companhia realizada em 24.01.2011;

**VII. Autorização aos Administradores**

(z) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, autorizar os administradores da Companhia a praticarem todos os atos necessários à efetivação das deliberações propostas e aprovadas pelos acionistas da Companhia.

7. **CONSIGNAÇÃO:** Encerradas as deliberações, e a pedido da administração da Companhia, a Presidente da Assembleia resolve consignar o quanto segue: (a) as filiais antes mantidas pela Companhia relativas ao Acervo Cindido, conforme descritas no Anexo 7 (i) à presente ata, passarão a ser filiais da Cosmed e da Brainfarma por sucessão, sujeito a deliberação em reunião da Diretoria a ser realizada nesta data; e (b) as sedes e filiais antes mantidas pela Luper, conforme descritas no Anexo 7 (ii) à presente ata, passarão a ser filiais da Companhia por sucessão, sujeito a deliberação em reunião da diretoria a ser realizada nesta data.

8. **ENCERRAMENTO:** Nada mais havendo a ser tratado e inexistindo qualquer outra manifestação, foi encerrada a presente assembleia, da qual foi lavrada a presente ata em forma de sumário, que, lida e aprovada, foi assinada por todos os presentes. Presidente da Mesa: Fabíola Carolina Lisboa Cammarota. Secretária: Juliana Aguinaga Damião. Acionistas presentes: (a) Igarapava S.A., Maiorem S.A. de C.V., Claudio Bergamo dos Santos, Nelson José de Mello (p.p. Fabíola Carolina Lisboa Cammarota de Abreu); (b) Marcelo Henrique Limirio Gonçalves; Cleonice Barbosa Limirio Gonçalves; Marcelo Henrique Limirio Gonçalves Filho; Luana Barbosa Limirio Gonçalves Sant'Anna Braga (p.p. Maurício Gonçalves Figueredo); (c) BANCO SANTANDER (BRASIL) S/A; ALLIANZ INTERNATIONAL INVESTMENT FUNDS - ALLIANZ RCM BR FD; BLACKROCK KOREA LATIN AMERICAN FUND-MASTER; CAPITAL GUARDIAN ALL COU WORLD EX-US EQT FD TX EXPT TRUSTS; CAPITAL GUARD ALL CTY WORLD EX-US EQ MST FD; CAP G ALL COUNT WORLD EQ FD F TAX-EX TRUSTS; CAPITAL GUARDIAN ALL COUNTRY WORLD EQ MASTER FUND; CAPITAL GUARDIAN E M

RE 19

*[Handwritten signatures and initials]*













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 Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0019-59
Endereço: Avenida Hugo Fumagalli, 50, Cumbica	
Município: Guarulhos UF: SP 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, Inerlagos	
Município: São Paulo UF: SP CEP: 04803-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.714-6	Expediente(s): 0732382/15-4, 0731641/15-1 e 0731629/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Troika Pharmaceuticals Ltd	
Endereço: C-1 Sara Industrial Estate, Selatqui, Dchradun, Uttarakhind	
País: Índia	
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 01.571.762/0001-98
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 esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Farneca	
Endereço: 10 rue Bouché Thomas, ZAC d'Orgermont, 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 1145160/14-9
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 & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1052193/15-1
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 Me- dicamentos Ltda.	CNPJ: 09.058.502/0001-48
Autorização de Funcionamento: 1.07.465-1	Expediente(s): 1143574/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 936, DE 14 DE ABRIL DE 2016  
(Publicado no DOU-Suplemento de 18-4-2016)

ANEXO (\*)

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO  
NOME COMERCIAL  
LOCAL DE FABRICAÇÃO  
MODELO(S) DO PRODUTO  
CLASSE REGISTRO  
PETIÇÃO(ÕES)

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

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

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

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.874-9  
R. Freixo de São Paulo, 115 - Bairro Vila Rica - CEP 85040-000 - Fone: (41) 3011-5000 - Fax: (41) 3011-5001

**Autenticação Digital**  
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 21952305171014570562-1; Data: 23/05/2017 10:16:34

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFE26857-PHTC.  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.ijpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti  
Tutor

*[Handwritten signatures and initials]*

10031  
010236  
4

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



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 23/05/2017 às 10:19:36 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bda1d34809abaa4e405c4c17e93cf631a028047320f125c796c4a56a42e055a888c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16ddcb0f691208dde76561e1bc7c10abc8f8

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

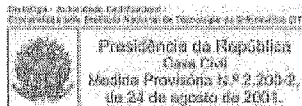
**Esta certidão tem a sua validade até: 23/05/2018 às 10:15:43 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 711900

Código de Controle da Autenticação:

21952305171014570562-1

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



*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*  
B 1/6



**ANVISA**

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

**Nota Informativa – Exclusão do Número de Autorização Especial de Funcionamento (AE) das Minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos / Insumos Biológicos**

~~10032~~

010237

Brasília, 16 de março de 2016

Informamos que não constará mais a informação quanto ao número da Autorização Especial de funcionamento (AE) nas minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de empresas de Medicamentos/Insumos Biológicos independentemente de a Certificação abranger a fabricação de medicamentos/insumos controlados. Os novos modelos de minuta de Certificação já se encontram vigentes desde janeiro de 2016. A informação referente ao número de AE das empresas de medicamentos/insumos biológicos pode ser obtida através do canal Consulta Autorização de Funcionamento.

Atenciosamente,

Gerência Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária

*[Handwritten signatures and initials]*

Rio clarense

10633  
010238

576



Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Insumos Farmacêuticos.  
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Eskisa S/A, Rua Guilherme Barbosa De Melo 83, Brooklin Novo, etc.)

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 Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Antibióticos do Brasil Ltda, Rodovia Anhanguera SP-330, Sumaré, etc.)

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 Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso 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.

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (Troika Pharmaceuticals Limited, C-1, Sana Industrial State, Selajati, etc.)

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 Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 278, de 29 de janeiro de 2015, no Diário Oficial da União nº 22, de 02 de fevereiro de 2015, Seção 1, pág. 82 e suplemento, pág. 81, conforme expediente 1280615/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (Rottendorf Pharma GmbH, Ostentfelder Strabe 51-61, 59320, etc.)

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 Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso 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, CNPJ, etc.) and Value (Lidiane Soares Pereira Ribeiro, Praça Padre Jose Maria do Sacramento 100, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (Infocor Remedies Limited, L-32, 33, 34, Verma Industrial Area, Verma, Salcete Goa, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (MSD International GmbH, Dublin Road, Carlow, Co. Carlow, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (Q Pharma AB, Agneslundsvägen 27, Malmö, 21215, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (Scheine-Plough Labo NV, Industriepark 30, Heist-op-den-Berg, B-2220, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Vidora Farmacêutica Ltda, Rua Alberto Rangel, 823, Parque dos Aímas, etc.)

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 Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

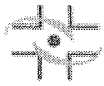
Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016022900033

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS... Autenticação Digital... Cód. Autenticação: 21951801180930390071-1; Data: 18/01/2018 09:35:27

Handwritten signature

Handwritten signature and initials



**ANVISA**  
Agência Nacional de Vigilância Sanitária

10034

010239

**Nota Informativa – Exclusão do Número de Autorização Especial de Funcionamento (AE) das Minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos / Insumos Biológicos**

Brasília, 16 de março de 2016

Informamos que não constará mais a informação quanto ao número da Autorização Especial de funcionamento (AE) nas minutas de Certificação em Boas Práticas de Fabricação de empresas de Medicamentos/Insumos Biológicos independentemente de a Certificação abranger a fabricação de medicamentos/insumos controlados. Os novos modelos de minuta de Certificação já se encontram vigentes desde janeiro de 2016. A informação referente ao número de AE das empresas de medicamentos/insumos biológicos pode ser obtida através do canal Consulta Autorização de Funcionamento.

Atenciosamente,

**Gerência Geral de Inspeção e Fiscalização Sanitária**

*[Handwritten signatures and initials]*



Av. Presidente Juscelino Kubitschek, 1830 - Torres 3 e 4 - 5º andar  
Vila Nova Conceição - São Paulo - SP - 04541-900  
Tel: (11) 3637-4000

10835  
010240  
P

São Paulo, 18 de Janeiro de 2012.

### COMUNICADO

**HYPERMARCAS**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ/MF sob o n.º 02.932.074/0001-91, sediada a Av. Presidente Juscelino Kubitschek, 1830, 5º Andar – Torres 3 e 4, Itaim Bibi, na Cidade de São Paulo, Estado de SP, vem através da presente carta, comunicar aos seus clientes que, em virtude da reestruturação societária, aprovada em assembleia geral extraordinária realizada em 29/04/2011, ocorreram as seguintes alterações nos produtos referentes ao acervo da Neo Química empresa incorporada pela Hypermarcas em Dezembro de 2009.

**Fabricação** – Alteração no CNPJ de fabricação de Hypermarcas 02.932.074/0032-98 para Brainfarma Indústria Química e Farmaceutica S.A 05.161.069/0005-44, mantendo-se inalterado o local de fabricação.

**Registro Produtos** – Transferência de titularidade de Hypermarcas Matriz 02.932.074/0001-91 para Brainfarma CNPJ Matriz 05.161.069/0001-10.

Ressaltamos que as alterações não interromperam as atividade e operações desenvolvidas pelo estabelecimento sucedido, uma vez que a Brainfarma já fazia parte do Grupo Hypermarcas na qualidade de subsidiária integral.

Salientamos através destas informações, que toda a documentação que se faz necessária para comercialização dos produtos está regular perante aos órgãos competentes.

Cordialmente,

HYPERMARCAS S/A

H.  
P  
S  
P  
P

10836  
09/02/11

Acionistas	Nº de Ações	% do Capital
Igarapava Participações S.A.	74.648.255	31,0%
Maiorem S.A. de C.V.	46.685.890	19,4%
Marcelo Henrique Limfrio Gonçalves	17.320.424	7,2%
Cleonice Barbosa Limfrio Gonçalves	175.000	0,1%
Marcelo Henrique Limfrio Gonçalves Filho	8	0,0%
Luana Barbosa Limfrio Gonçalves de Sant'Anna Braga	4.568	0,0%
Ações em circulação	100.242.486	41,7%
Outros	1.524.066	0,6%
Total	240.600.697	100%

1.2. O Laboratório Neo Química é uma sociedade por ações, cujo capital social, totalmente subscrito e integralizado, é de R\$137.244.424,00, representado por 137.244.424 ações ordinárias, todas nominativas e sem valor nominal, que serão totalmente detidas pela Hypermecas na data da Incorporação.

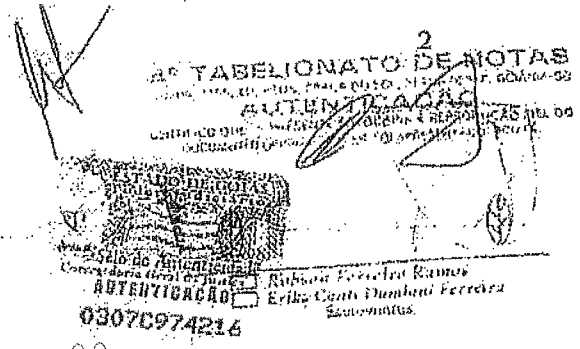
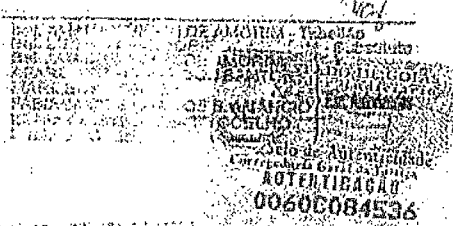
1.3. Tendo em vista que a Hypermecas será, na data da Incorporação, a única detentora da totalidade das ações do Laboratório Neo Química, a Incorporação é da maior conveniência aos interesses sociais do Laboratório Neo Química e da Hypermecas. Assim, a unificação das atividades e da administração das duas sociedades resultará em benefícios às sociedades, de ordem administrativa, econômica e financeira, quais sejam: (i) racionalização e simplificação de sua estrutura societária, e, conseqüentemente, consolidação e redução de gastos e despesas operacionais combinadas; e (ii) melhor gestão de operações, ativos e fluxos de caixa das sociedades, em razão da união dos recursos empresariais e patrimônios envolvidos na operação de ambas, resultando assim numa melhor utilização de seus recursos operacionais que trará benefícios para as atividades sociais desempenhadas.

2. ELEMENTOS PATRIMONIAIS A SEREM TRANSFERIDOS E EFETIVAÇÃO DA INCORPORAÇÃO

**AUTENTICAÇÃO**

Autentica e apresenta fotocópia para reprodução de versão Patrimonial e Avaliação. Por meio da incorporação do Laboratório Neo Química, será transferida à Hypermecas a totalidade do patrimônio do Laboratório Neo Química, com a sua conseqüente extinção. O patrimônio líquido do

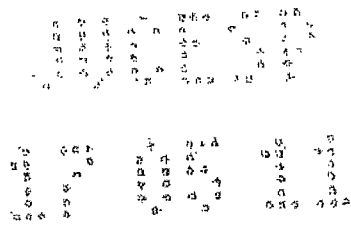
TABELIONATO DE NOTAS  
Rua Manoel de Caceres, 231 - A - Campo



Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Jaime'.







**HYPERMARCAS S.A.**  
*Companhia Aberta*

NIRE 35.300.353.251  
CNPJ/MF nº. 02.932.074/0001-91

**ATA DE ASSEMBLEIA GERAL EXTRAORDINÁRIA  
REALIZADA EM 29 DE ABRIL DE 2011, ÀS 11:00 HORAS**

1. **DATA, HORÁRIO E LOCAL:** Realizada nos 29 (vinte e nove) dias do mês de abril de 2011, às 11:00 horas, na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Avenida Presidente Juscelino Kubitschek, 1830, Torre III, 5º andar, Vila Nova Conceição, CEP 04543-011.
  
2. **CONVOCAÇÃO:** Os Editais de Convocação foram publicados, em atendimento ao disposto no Art. 124 da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, conforme alterada e em vigor (a "Lei das Sociedades por Ações") da seguinte forma: (i) em primeira convocação, para a Assembleia Geral Extraordinária convocada para o dia 15 de abril de 2011, no jornal "Valor Econômico" (o "Valor Econômico"), nas edições de São Paulo e Rio de Janeiro, dos dias 31 de março, 1 e 5 de abril de 2011, nas páginas E2, E4 e E8, respectivamente, e no Diário Oficial do Estado de São Paulo (o "DOESP") nas edições dos dias 31 de março, 1 e 5 de abril de 2011, nas páginas 112, 45 e 4, respectivamente; e (ii) em segunda convocação, no Valor Econômico, edição São Paulo, dos dias 20, 25 e 26 de abril de 2011, nas páginas E18, E29 e E4, respectivamente, no Valor Econômico, edição Rio de Janeiro, dos dias 20, 25 e 26 de abril de 2011, nas páginas E4, E8 e E4, respectivamente e no DOESP nas edições dos dias 20, 21 e 26 de abril de 2011, nas páginas 233, 220 e 115, respectivamente.
  
3. **PRESEÇA:** Presêntes os acionistas representando aproximadamente 57% (cinquenta e sete por cento) do capital social total e votante da Companhia, necessário para atingir o quórum de instalação, em segunda convocação, previsto no Art. 135 da Lei das Sociedades por Ações, conforme assinaturas constantes do Livro de Presença de Acionistas da Companhia.

SP - 1269106Y1

*Handwritten initials*

*Handwritten signature*

*Handwritten signature and initials*

*Handwritten mark*

*Handwritten mark*

*Handwritten mark*

*Handwritten mark*

10039  
010244  
af

1  
2  
3  
4  
5  
6  
7  
8  
9  
10  
11  
12  
13  
14  
15  
16  
17  
18  
19  
20  
21  
22  
23  
24  
25  
26  
27  
28  
29  
30  
31  
32  
33  
34  
35  
36  
37  
38  
39  
40  
41  
42  
43  
44  
45  
46  
47  
48  
49  
50  
51  
52  
53  
54  
55  
56  
57  
58  
59  
60  
61  
62  
63  
64  
65  
66  
67  
68  
69  
70  
71  
72  
73  
74  
75  
76  
77  
78  
79  
80  
81  
82  
83  
84  
85  
86  
87  
88  
89  
90  
91  
92  
93  
94  
95  
96  
97  
98  
99  
100

“Protocolo de Cisão”), e dos atos e providências nele contemplados (a “Cisão Parcial da Companhia”);

(b) ratificação da nomeação e contratação da CCA Continuity Auditores Independentes S/S, sociedade simples, com sede na Cidade de São Paulo, Estado de São Paulo, na Avenida Brigadeiro Luis Antonio, 2729, 1º andar, Jardim Paulista, devidamente registrada no CRC/SP sob nº 2SP025430/O-2, inscrita no CNPJ/MF sob nº 10.686.276/0001-29 (“CCA”), como empresa especializada que realizou a avaliação contábil do Ativo Líquido, para fins da Cisão Parcial da Companhia, na data base de 31.12.2010 (o “Laudo de Avaliação da Cisão Parcial”);

(c) aprovação do Laudo de Avaliação da Cisão Parcial da Companhia;

(d) aprovação da Cisão Parcial da Companhia, de acordo com o Protocolo de Cisão e nos termos dos Artigos 227 e 229 da Lei das Sociedades por Ações e da Instrução CVM 319/99, com a consequente redução do capital social da Companhia, no valor de R\$257.296.176,90 (duzentos e cinquenta e seis milhões, duzentos e noventa e seis mil, cento e setenta e seis Reais e noventa centavos); mediante o cancelamento de 30.841.881 (trinta milhões, oitocentas e quarenta e uma mil, oitocentas e oitenta e uma) ações ordinárias, nominativas, e sem valor nominal de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos acionistas;

(e) alteração do *caput* do Artigo 5º do Estatuto Social da Companhia, para refletir a redução do capital social da Companhia em decorrência da Cisão Parcial da Companhia, de modo que o capital social da Companhia passe a ser de R\$4.963.898.630,44 (quatro bilhões, novecentos e sessenta e três milhões, oitocentos e noventa e oito mil, seiscentos e trinta Reais e quarenta e quatro centavos);

## II. Incorporação de Ações da Brainfarm e da Cosmed pela Companhia

(f) apreciação da proposta de incorporação, pela Companhia, de ações de emissão da Brainfarm e da Cosmed (a “Incorporação de Ações”), bem como a ratificação da celebração do Protocolo e Justificação de Incorporação de Ações da Brainfarm e da Cosmed, em 30.03.2011, pelas administrações da Companhia, da Brainfarm e da Cosmed, elaborado nos

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be "Jenere" and other initials like "R 3" and "A".

10840

010245

RECEBUEMOS  
EM 10/03/2011  
AS 14:00 HORAS  
O VALOR DE R\$ 1.000,00  
DEPOSITADO EM FAVOR  
DA EMPRESA  
LUPER S.A.  
BANCO DO BRASIL S.A.  
AGÊNCIA 1000  
C/C 00000000000000000000

JUCESP sob o NIRE 35.201.132.663 ("Luper") e ratificação da celebração do Protocolo e Justificação de Incorporação, celebrado em 30.03.2011 pelas administrações da Companhia e da Luper, que estabelece os termos e condições da proposta de incorporação da Luper pela Companhia, elaborado nos termos dos Artigos 224 e 225 da Lei das Sociedades por Ações (o "Protocolo de Incorporação Luper"), e dos atos e providências nele contemplados (a "Incorporação Luper");

(l) ratificação da nomeação e contratação da CCA como empresa especializada que realizou a avaliação contábil do patrimônio líquido da Luper para fins da Incorporação Luper, na data base de 31.12.2010 (o "Laudo de Avaliação Luper");

(m) aprovação do Laudo de Avaliação Luper;

(n) aprovação da Incorporação Luper, sem emissão de novas ações da Companhia, tendo em vista que a totalidade das quotas da Luper são detidas pela Companhia, nos termos do Protocolo de Incorporação Luper;

IV. Alteração e Consolidação do Estatuto Social da Companhia

(o) exclusão da atribuição do nome fantasia "Neo Química" e da atribuição do nome fantasia "Luper" à denominação social da Companhia, com a consequente alteração do Artigo 1º do Estatuto Social da Companhia;

(p) com o objetivo de simplificar a redação do Estatuto Social da Companhia, alteração do Artigo 2º do Estatuto Social da Companhia, de forma a excluir, de referido artigo, a menção às filiais da Companhia e seus respectivos endereços;

(q) em razão da incorporação, pela Companhia, da MANTECORP LOGÍSTICA DISTRIBUIÇÃO E COMÉRCIO S.A., conforme aprovado na Assembleia Geral Extraordinária da Companhia, realizada em 28.02.2011, alteração do Artigo 3º do Estatuto Social da Companhia, de forma a incluir no objeto social da Companhia as atividades da sociedade então incorporada;

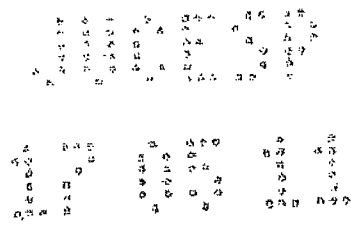
R

Handwritten signature

Handwritten signatures and initials, including a circled 'R' and the name 'Joviano'.

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*



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

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

II. **Cisão Parcial da Companhia**

(a) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, ratificar a celebração, pela Diretoria da Companhia, do Protocolo de Cisão, nos termos do Anexo 6.II.(a) a esta ata, com a consequente autorização à Diretoria da Companhia para implementar todos os atos necessários correspondentes;

(b) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, ratificar a nomeação e contratação da CCA, como empresa especializada que realizou a avaliação contábil do Acervo Cindido, para fins da Cisão Parcial da Companhia, na data-base de 31.12.2010;

(c) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, aprovar o Laudo de Avaliação da Cisão Parcial da Companhia, nos termos do Anexo 6.II.(c);

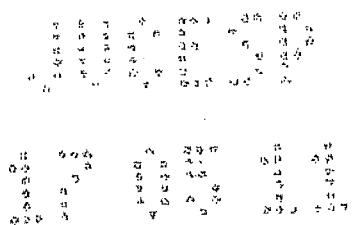
(d) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, aprovar a Cisão Parcial da Companhia, com efeitos a partir de 30 de abril de 2011, de acordo com o Protocolo de Cisão, com a consequente redução do capital social da Companhia, no valor de R\$257.296.176,90 (duzentos e cinquenta e sete milhões, duzentos e noventa e seis mil, cento e setenta e seis Reais e noventa centavos), mediante o cancelamento de 30.841.881 (trinta milhões, oitocentas e quarenta e uma mil, oitocentas e oitenta e uma) ações ordinárias, nominativas, e sem valor nominal de emissão da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos acionistas, passando dos atuais R\$5.221.194.807,34 (cinco bilhões, duzentos e vinte e um milhões, cento e noventa e quatro mil, oitocentos e sete reais e trinta e quatro centavos) para R\$4.963.898.630,44 (quatro bilhões, novecentos e sessenta e três milhões, oitocentos e noventa e oito mil, seiscentos e trinta Reais e quarenta e quatro centavos);

*[Handwritten initials]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten initials]*

*[Handwritten signature]*  
*[Handwritten signature]*



aumento do capital social da Companhia, no valor total de R\$257.296.176,90 (duzentos e cinqüenta e sete milhões, duzentos e noventa e seis mil, cento e setenta e seis Reais e noventa centavos), mediante a emissão de 30.841.881 (trinta milhões, oitocentas e quarenta e uma mil, oitocentas e oitenta e uma) novas ações ordinárias, nominativas e sem valor nominal, a serem subscritas pelos acionistas da Companhia, proporcionalmente às participações detidas pelos mesmos;

(j) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, aprovar a alteração do *caput* do Artigo 5º do Estatuto Social da Companhia, para refletir o aumento do capital social da Companhia em decorrência da Incorporação de Ações, de modo que o capital social da Companhia passe a ser de R\$5.221.194.807,34 (cinco bilhões, duzentos e vinte e um milhões, cento e noventa e quatro mil, oitocentos e sete Reais e trinta e quatro centavos), dividido em 625.860.317 (seiscentas e vinte e cinco milhões, oitocentas e sessenta mil, trezentas e dezessete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal, passando o *caput* do Artigo 5º do Estatuto Social da Companhia a vigorar com a seguinte nova redação:

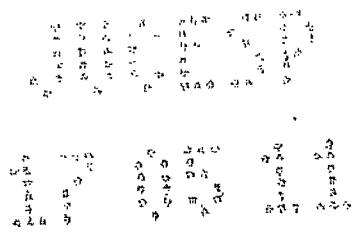
*"Artigo 5º: O capital social, totalmente subscrito e integralizado, é de R\$5.221.194.807,34 (cinco bilhões, duzentos e vinte e um milhões, cento e noventa e quatro mil, oitocentos e sete Reais e trinta e quatro centavos) dividido em 625.860.317 (seiscentas e vinte e cinco milhões, oitocentas e sessenta mil, trezentas e dezessete) ações ordinárias, nominativas, escriturais e sem valor nominal."*

**IV. Incorporação da Luper pela Companhia**

(k) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, ratificar a celebração pela Diretoria da Companhia do Protocolo de Incorporação Luper nos termos do Anexo 6.IV.(k) a esta ata, e consequente autorização à Diretoria da Companhia para implementar todos os atos necessários correspondentes;

(l) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, ratificar a nomeação e contratação da CCA, como empresa

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Júlio' and several circular stamps.



Kühnischek, n.º 1.217, casa n.º 07, Vila Nova, Conceição, 04543-090, podendo, mediante deliberação da Diretoria, abrir e/ou extinguir escritórios, agências, filiais, depósitos, estabelecimentos ou outras dependências em qualquer parte do território nacional ou do exterior.”

(g) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representem mais da metade das ações com direito a voto, aprovar a alteração do Artigo 3º do Estatuto Social da Companhia, de forma a incluir no objeto social da Companhia as atividades das seguintes sociedades: (i) MANTECORP LOGÍSTICA DISTRIBUIÇÃO E COMÉRCIO S.A., incorporada pela Companhia, da conforme aprovado na Assembleia Geral Extraordinária da Companhia, realizada em 28.02.2011, e (ii) Luper, passando o Artigo 3º do Estatuto Social da Companhia a vigorar com a redação:

“Artigo 3º: A Companhia tem por objeto:

a. o comércio, a indústria, a importação e a exportação de produtos de limpeza (saneantes e domissanitários) e higiene doméstica, bem como à representação por conta própria e de terceiros nos mercados;

b. a prestação de serviços de industrialização no ramo de bens de consumo;

c. a exploração da indústria e do comércio de produtos alimentícios e bebidas em geral, a saber: (i) laticínios, cereais, frutas e outros de origem animal ou vegetal, incluindo sucos concentrados, sucos naturais e artificiais, massas, biscoitos e doces; (ii) produtos e alimentos dietéticos, englobando a fabricação de açúcares e adoçantes de síntese, adoçantes dietéticos, de complementos dietéticos e de açúcar estévia; (iii) ração para animais; (iv) açúcar de cereais (dextrose) e de beterraba; (v) alimentos para crianças; (vi) alimentos especiais enriquecidos, complementos alimentares e outras, alimentos conservados; e (vii) fabricação, refinação, homogeneização e mistura de aguardente de cana de açúcar, de outras aguardentes e bebidas destiladas, refrigerantes, refrescos, xaropes e pós para refrescos; e (viii) complementares nutricionais;

d. a produção, a industrialização e a comercialização dos equipamentos, embalagens e insumos para os produtos mencionados na alínea “c” acima, seus derivados e conexos, e para sementes, fertilizantes, produtos químicos e produtos agropecuários;

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page, including a large signature that appears to be 'Jawad' and several circular stamps.

10044  
010249

RECEBUE  
RECEBUE

- n. a fabricação e comércio de medicamentos para uso veterinário;
- o. a calibração e aferição de equipamentos eletrônicos para terceiros;
- p. o comércio de instrumental e materiais médico-cirúrgico-hospitalares;
- q. atividades de envasamento e empacotamento (industrialização) por conta de terceiros, podendo inclusive re-embalar sais e insumos farmacêuticos e comercializá-los;
- r. o comércio, a industrialização, a importação e a exportação de artefatos de látex;
- s. o armazenamento, distribuição, transporte, importação e exportação dos produtos fabricados e comercializados, descritos nos itens (a) a (r) acima;
- t. a distribuição e venda de antibióticos, vitaminas, insumos farmacêuticos, produtos químicos, biológicos, tecnológicos, produtos naturais, energéticos, vacinas;
- u. a embalagem, reembalagens e manipulação de seus estoques, obedecendo os critérios legais e sanitários;
- v. a representação de todos os ramos de atividade previstos nos itens (t) a (u) acima mediante comissionamento; e
- w. a participação no capital de outras empresas, como acionista ou quotista, e a participação em investimentos que tenham por objeto as atividades listadas nos itens (a) a (v), acima.

(r) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, aprovar a alteração do Artigo 17 do Estatuto Social da Companhia, que trata da competência da Assembleia Geral da Companhia, passando a vigorar com a seguinte nova redação:

“Artigo 17: Sem prejuízo das demais matérias previstas em lei, dependerá da aprovação da Assembleia Geral a prática dos seguintes atos:

a. qualquer aumento no capital social da Companhia (exceto por capitalização de reservas, ou dentro do limite do capital autorizado, ou conforme exigido por lei), desdobramento ou grupamento de ações, resgate de ações para cancelamento ou manutenção em tesouraria;

JE  
13  
A.  
Jorge P.  
B







Handwritten notes and stamps at the top of the page, including a circular stamp and several lines of illegible text.

deliberações aprovadas na Assembleia Geral Extraordinária da Companhia realizada em 24.01.2011;

VII. Autorização aos Administradores.

(z) pelo voto dos acionistas titulares de ações que representam mais da metade das ações com direito a voto, autorizar os administradores da Companhia a praticarem todos os atos necessários à efetivação das deliberações propostas e aprovadas pelos acionistas da Companhia.

7. CONSIGNAÇÃO: Encerradas as deliberações, e a pedido da administração da Companhia, a Presidente da Assembleia resolve consignar o quanto segue: (a) às filiais antes mantidas pela Companhia relativas ao Acervo Cindido, conforme descritas no Anexo 7 (i) à presente ata, passarão a ser filiais da Cosmed e da Brainfarm por sucessão, sujeito a deliberação em reunião da Diretoria a ser realizada nesta data; e (b) as sedes e filiais antes mantidas pela Luper, conforme descritas no Anexo 7 (ii) à presente ata, passarão a ser filiais da Companhia por sucessão, sujeito a deliberação em reunião da diretoria a ser realizada nesta data.

8. ENCERRAMENTO: Nada mais havendo a ser tratado e inexistindo qualquer outra manifestação, foi encerrada a presente assembleia, da qual foi lavrada a presente ata em forma de sumário, que, lida e aprovada, foi assinada por todos os presentes. Presidente da Mesa: Fabíola Carolina Lisboa Cammarotá. Secretária: Juliana Aguinaga Damilão. Acionistas presentes: (a) Igarapava S.A., Majorcin S/A de C.V., Cláudio Bergamo dos Santos, Nelson José de Mello (p.p. Fabíola Carolina Lisboa Cammarotá de Abreu); (b) Marcelo Henrique Limirio Gonçalves, Cleonice Barbosa Limirio Gonçalves, Marcelo Henrique Limirio Gonçalves Filho, Luana Barbosa Limirio Gonçalves Sant'Anna Braga (p.p. Maurício Gonçalves Figueredo); (c) BANCO SANTANDER (BRASIL) S/A; ALLIANZ INTERNATIONAL INVESTMENT FUNDS - ALLIANZ RCM BR FD; BLACKROCK KOREA LATIN AMERICAN FUND-MASTER; CAPITAL GUARDIAN ALL COU WORLD EX-US EQT FD TX-EXPT TRUSTS; CAPITAL GUARD ALL CTY WORLD EX-US EQ MST FD; CAP G ALL COUNT WORLDEQ ED F TAX-EX TRUSTS; CAPITAL GUARDIAN ALL COUNTRY WORLD EQ MASTER FUND; CAPITAL GUARDIAN E M

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page, including a large signature that appears to be 'Leivane' and several other initials.

10048

010253

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47	48	49	50	51	52	53	54	55	56	57	58	59	60	61	62	63	64	65	66	67	68	69	70	71	72	73	74	75	76	77	78	79	80	81	82	83	84	85	86	87	88	89	90	91	92	93	94	95	96	97	98	99	100
---	---	---	---	---	---	---	---	---	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	----	-----

ARTIO INTERNATIONAL EQUITY FUND II; ARTISAN EMERGING MARKETS FUND; ARTISAN GLOBAL FUNDS PUBLIC LIMITED COMPANY; AT&T SAVINGS GROUP INVESTMENT TRUST; BAPTIST HEALTH SOUTH FLORIDA; BELL ATLANTIC MASTER TRUST; BELL SOUTH CORP RFA VEBA TRUST FOR NON-REPRESENT EMPLOYEES; BELL SOUTH CORPORATION RFA VEBA TRUST; BGI EMERGING MARKETS STRATEGIC INSIGHTS FUND LTD; BLACKROCK INSTITUTIONAL TRUST COMPANY NA; BLACKROCK LATIN AMERICA FUND INC; BRUNEI INVESTMENT AGENCY; BURLINGTON NORTHERN STA FE CO MASTER RET TRUS; CAISSE DE DEPOT ET PLACEMENT DU QUEBEC; CANADA PENSION PLAN INVESTMENT BOARD; CAPITAL INTERNATIONAL - INTERNATIONAL EQUITY; CATHAY UNITED BANK, IN ITS CAPACITY AS MASTER CUSTODIAN OF P; CF NCML INTERNATIONAL EQUITY FUND; CITY OF PHILADELPHIA PUB EMPLOYEES RET SYSTEM; CITY OF WESTMINSTER SUPERANNUATION FUND; COLLEGE RETIREMENT EQUITIES FUND; COX ENTERPRISES INC MASTER TRUST; CURATORS OF THE UNIVERSITY OF MISSOURI AS TRUST. OTUOMRDADB; DELAWARE GROUP FOUNDATION FUNDS - DELAWARE FOUNDATION EQUITY; DELAWARE GROUP GLOBAL & INT. FUNDS-DELAWARE EMERG MARKETS FD; DELAWARE POOLED TRUST - THE EMERGING MARKETS PORTFOLIO II; DELAWARE VIP TRUST - DELAWARE VIP EMERGING MARKTS SERIES; DOMINION RESOURCES INC. MASTER TRUST; EATON VANCE COLLECTIVE INVESTMENT THE BEN PLANS EM MQ EQU FD; EATON VANCE CORP.; EMERGING MARKETS EQUITY FUND; EMERGING MARKETS EQUITY TRUST 1; EMERGING MARKETS EQUITY TRUST 4; EMERGING MARKETS INDEX FUND E; EMERGING MARKETS SUDAN FREE EQUITY INDEX FUND; F&C COMMINGLED FUND II LIMITED -F&C EMERGING MARK EQUITY ESG; F&C COMMINGLED FUND II LIMITED-F&C EM MARK EQU ESG SCREENED; FAIRFAX COUNTY EMPLOYEES RETIREMENT SYSTEM; FIDELITY FIXED-INCOME TRUST; FID SER-GLOBAL EX US INDEX FUND; FIDELITY GLOBAL FUND; FIDELITY SELECT PORTFOLIOS CONSUMER STAPLES PORTFOLIO; FIRST TRUST BICK INDEX FUND; FORD MOTOR CO DEFINED BENEF MASTER TRUST; GENERAL CONF CORP OF SEVENTH DAY ADVENTIST; GOTHIC CORPORATION; GOTHIC HSP CORPORATION; HAMPSHIRE COUNTY COUNCIL PENSION FUND; HANSEBERGER INTERNATIONAL SERIES EMERGING MARKETS FUND; IBM DIVERSIFIED GLOBAL EQUITY FUND; IBM SAVINGS PLAN; IMPERIAL EMERGING ECONOMIES POOL; ING ARTIO FOREIGN PORTFOLIO; ING BEWAAR MAATSCHAPPIJ I BV; IOWA PUBLIC EMPLOYEES RETIREMENT SYSTEM; ISHARES

R 21  
A  
%  
Jensen  
P

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12  
 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24  
 25 26 27 28 29 30 31 32 33 34 35 36  
 37 38 39 40 41 42 43 44 45 46 47 48  
 49 50 51 52 53 54 55 56 57 58 59 60  
 61 62 63 64 65 66 67 68 69 70 71 72  
 73 74 75 76 77 78 79 80 81 82 83 84  
 85 86 87 88 89 90 91 92 93 94 95 96  
 97 98 99 100

STREET EMERGING MARKETS; STICHTING PHILIPS PENSIOENFONDS; TEACHER  
 RETIREMENT SYSTEM OF TEXAS; THE BARING EMERGING MARKETS UMBRELLA  
 FUND SUB FUND EM OPP FUND; THE BAR EM MKTS UM FD SF BAR GLOBAL EM  
 MKTS; THE BAR EM MKTS UM FD SF BAR LATIN AMERICA; THE BRAZIL VALUE  
 AND GROWTH FUND; THE CALIFORNIA STATE TEACHERS RETIREMENT SYS;  
 THE DUKE ENDOWMENT; THE EMM UMBRELLA FUNDS; FUTURE FUND BOARD  
 OF GUARDIANS; THE IBERO AMERICA FUND INC; THE JAMES IRVINE  
 FOUNDATION; THE LATIN AMERICAN DISCOVERY FUND, INC; THE MASTER  
 TRUST BANK OF JAPAN, LTD. AS TRUSTEE OF BNY MELLO; THE MCGRAW HILL  
 RETIREMENT P C I TRUST; THE MONETARY AUTHORITY OF SINGAPORE; THE  
 NORTHWESTERN MUTUAL LIFE INSURANCE CO; THE OHIO STATE UNIVERSITY;  
 THE PENSION RESERVES INVESTMENT MANAG. BOARD; THE PRESIDENT AND  
 FELLOWS OF HARVARD COLLEGE; THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF  
 MICHIGAN; THE ROCKEFELLER FOUNDATION; THE ROYAL BK OF SCOTLAND  
 PLC AS DEPOSITARY OF ABACO FD ICVC; THE ROYAL BANK OF SCOTLAND PLC  
 AT O P (NEWTON) M TRUST; THE SAN FRANCISCO CITY AND COUNTRY EMPL R S;  
 THE UNIVERSAL INST F TEM MARK EQ PORTFOLIO; TIAA-CREF FUNDS - TIAA-  
 CREF EMERGING MARKETS EQUITY FUND; TIAA-CREF FUNDS - TIAA-CREF  
 EMERGING MARKETS EQUITY I F; TREASURER OF THE ST OF  
 N. CAR. EQ. I. FD. P. TR.; UNIVERSITY OF PITTSBURGH; UPS GROUP TRUST;  
 VANGUARD EMERGING MARKETS STOCK INDEX FUND; VANG FTSE ALL-WORLD  
 EX-US INDEX FD; A S OF V INTER B I FDS; VANGUARD TOTAL WSI FD; A SOY  
 INTERNATIONAL EQUITY INDEX FDS; VARIABLE INS PRODUCTS FUND IV;  
 CONSUMER STAPLES PORTFOLIO; WEST VIRGINIA INVESTMENT MANAGEMENT  
 BOARD; WHEELS COMMON INVESTMENT FUND; WILMINGTON MULTI-MANAGER  
 INTERNATIONAL FUND; WSIB INVESTMENTS PUBLIC EQUITIES POOLED FUND  
 TRUST; NORTHERN TRUST INVESTMENT FUNDS PLC; RACE INT EMERG MARK  
 EQUITY INVESTMENTS; EATON VANCE PARAMETRIC TAX-MANAGED EMERGING  
 MARKETS FUND; CAL BOARD OF PHS AND HEALTH BEN OF T UNIT ME CH, IN  
 MISSOURI; T MT TR B OF JPN LTD AS TR O MTBC400035139; BSF - BLACKROCK  
 LATIN AMERICAN OPPORTUNITIES FUND; JTSB LTD AS TR FOR SUM TR AND  
 BANK CO. LTD TR F; EATON VANCE PARAMETRIC STRUCTURED EMERGING  
 MARKETS FUND; JOHNSON E JOHNSON PENSION AND SAVINGS PLANS MASTER  
 TRUST; RUSSEL EMERGING MARKETS EQUITY POOL; UNIVERSITY OF SOUTHERN  
 CALIFORNIA; e VAN ANDEL INSTITUTE. (p.p. Rodrigo de Mesquita Pereira). NEO

23  
 R  
 X  
 J  
 P  
 P  
 P



HYPERMARCAS S.A.  
Companhia Aberta

CNPJ nº: 02.932.074/0001-91  
NIRE: 35300539251

**ANEXO 700 A**  
**ATA DA ASSEMBLÉIA GERAL EXTRAORDINÁRIA**  
**REALIZADA EM 29.04.2011**

RELAÇÃO DE NOVA FILIAL DA HYPERMARCAS S.A. EM DECORRÊNCIA DA INCORPORAÇÃO LUPER

<b>Nome</b> LUPER Indústria Farmacêutica Ltda.	<b>Cidade</b> Cidade de Bragança Paulista, Estado de São Paulo, na Av. Francisco Lacchesi Filho, 1039-A, Bairro da Petta, CEP 12.929-690
---------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

0  
1  
2  
3  
4  
5  
6  
7  
8  
9  
10  
11  
12  
13  
14  
15  
16  
17  
18  
19  
20  
21  
22  
23  
24  
25  
26  
27  
28  
29  
30  
31  
32  
33  
34  
35  
36  
37  
38  
39  
40  
41  
42  
43  
44  
45  
46  
47  
48  
49  
50  
51  
52  
53  
54  
55  
56  
57  
58  
59  
60  
61  
62  
63  
64  
65  
66  
67  
68  
69  
70  
71  
72  
73  
74  
75  
76  
77  
78  
79  
80  
81  
82  
83  
84  
85  
86  
87  
88  
89  
90  
91  
92  
93  
94  
95  
96  
97  
98  
99  
100

10851  
010256

SF - 12/12/11

*José*

*gr*

*9*

*gr*

*gr*

10852  
1010257

GEOLAB - 742.765



**ANEXO**

**Empresa Fabricante:** Buyer Medical Care Inc.  
Endereço: 625 Alpha Drive, Pittsburgh, PA 15238  
País: Estados Unidos da América  
Empresa Solícitante: Bayer S.A.  
CNPJ: 18.459.628/0001-15  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1608137/16-4  
S.03.843-8

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

**Empresa Fabricante:** Brasil Art & Cores Indústria Comércio Importação e Exportação Ltda. - FPP  
Endereço: R. Eudoro Berlin 19, Anexo 19 A, Higienópolis  
Município: Rio de Janeiro - RJ  
UF: RJ  
CEP: 21.050-740  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 6038419/17-4  
S.08.468-4

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

**Empresa Fabricante:** Boston Scientific Limited  
Endereço: Ballybrat Business Park, Ballybrat - Galway  
País: Irlanda  
Empresa Solícitante: Boston Scientific do Brasil Ltda.  
CNPJ: 01.513.946/0001-14  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 0662681/15-5  
S.13.5

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

**Empresa Fabricante:** Changzhou Henetie Medical Devices Co., Ltd.  
Endereço: 3A No 256 Middle Mingxin Road, Wujin District, Changzhou City, Jiangsu Province, 213164  
País: China  
Empresa Solícitante: Novely Concreto e Importação de Produtos Cirúrgicos e Ortopédicos Ltda.  
CNPJ: 21.787.033/0001-01  
Autorização de Funcionamento: Expediente: 6806109/15-2  
S.12.820-9

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

**Empresa Fabricante:** ClearStream Technologies Ltd.  
Endereço: Moyne Upper, Ennisville, Co. Wexford  
País: Irlanda  
Empresa Solícitante: Cardinal Henib do Brasil Ltda.  
CNPJ: 19.585.158/0001-07  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 6452196/17-0  
S.13.561-1

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

**Empresa Fabricante:** Cyberonics, Inc.  
Endereço: 100 Cyberonics Blvd., Houston, Texas, 77058  
País: Estados Unidos da América  
Empresa Solícitante: Politec Importação e Comércio Ltda.  
CNPJ: 43.894.609/0001-64  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 0374738/14-7  
S.01.780-1

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

**Empresa Fabricante:** Edwards Lifesciences AG  
Endereço: Parque Industrial Itabó, Km 18,5, Carr. Sanchez, Haina  
País: República Dominicana  
Empresa Solícitante: Edwards Lifesciences Co - Produtos Médicos Cirúrgicos Ltda.  
CNPJ: 05.944.604/0001-00  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2410050/16-1  
S.02.592-5

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

**Empresa Fabricante:** Flextronics Industrial (Shenzhen) Co., Ltd.  
Endereço: Building 2-3, Yeshang Industrial Park, 467 Xixiang Section, National Highway 107, Xixiang, Baoan District, 516126 Shenzhen Guangdong  
País: China  
Empresa Solícitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda.  
CNPJ: 54.516.661/0001-01  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 117372/16-7  
S.01.459-0

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

**Empresa:** Kopp Indústria e Comércio de Produtos Químicos Ltda.  
CNPJ: 02.967.738/0001-58  
Endereço: Rua Leonor da Vinha, nº 221, Bairro Guabiruba  
Município: Curitiba - PR  
UF: PR  
CEP: 81510-390  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2438068/16-7  
S.02.041-1

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

**Empresa:** Lótus Indústria e Comércio Ltda.  
CNPJ: 02.799.892/0001-22  
Endereço: Av. Elisa Rosa Colla Padoan, nº 45, Cais, Fração N 7 Barracão nº 5, Bairro Fioran  
Município: Pato Branco - PR  
UF: PR  
CEP: 85503-380  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2373726/16-3  
S.01.238-6

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

**Empresa Fabricante:** Mallinckrodt Medical B.V.  
Endereço: Westertuinweg 3, 1755 Le Pelten  
País: Holanda  
Empresa Solícitante: Origen Comércio, Indústria e Representações de Equipamentos Médicos Ltda. - FPP  
CNPJ: 00.911.246/0001-15  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 1077533/14-1  
S.03.612-0

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

**Empresa Fabricante:** Ondtech B.V.  
Endereço: Schwalzerlaan 15 - 9728 NR - Groningen  
País: Holanda  
Empresa Solícitante: H V Comércio Importação e Exportação Ltda.  
CNPJ: 00.338.208/0001-13  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 0491475/13-9  
S.03.543-4

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

**Empresa Fabricante:** Philips Healthcare (Suzhou) Co., Ltd.  
Endereço: Nº 258, Zhongyuan Road - Suzhou Industrial Park, 215024 - Suzhou, Jiangsu Province  
País: China  
Empresa Solícitante: Philips Medical Systems LT - Indústria e Comércio Ltda.  
CNPJ: 58.295.213/0001-28  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 0619083/12-9  
S.02.167-1

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:**  
Equipamentos médicos 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:** Plannet OY  
Endereço: Asentajankatu, 6, Helsinki, FI-00880  
País: Finlândia  
Empresa Solícitante: Shimadzu do Brasil Comércio Ltda.  
CNPJ: 58.752.460/0001-56  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2610816/16-0  
S.03.601-1

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

**Empresa Fabricante:** Pharmap GmbH  
Endereço: Messerschmittstr. 33 - Königshorn - Augsburg, D-86343  
País: Alemanha  
Empresa Solícitante: BL Indústria Ótica Ltda.  
CNPJ: 27.011.022/0001-03  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 225827/16-6  
S.01.269-6

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

**Empresa Fabricante:** Randox Laboratories Limited  
Endereço: 55 Diamond Road - Cranlin Counr Antrim BT29 4OY  
País: Reino Unido  
Empresa Solícitante: Randox Brasil Ltda.  
CNPJ: 05.257.638/0001-50  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 0154202/15-8  
S.01.589-9

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

**Empresa Fabricante:** Synalase Biomateriaux  
Endereço: ZI Les Trounes 69630, Chaponost, Rhone, Alox  
País: França  
Empresa Solícitante: Galderma Brasil Ltda.  
CNPJ: 06.317.372/0001-46  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2373265/16-2  
S.02.517-6

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

**Empresa Fabricante:** Unimed de Marcelo Sommer  
Endereço: Calle 97, Félix Ballester 2158, San Martín, Provincia de Buenos Aires  
País: Argentina  
Empresa Solícitante: Cienlabor Indústria e Comércio Ltda.  
CNPJ: 02.814.280/0001-05  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 0378261/17-1  
S.00.829-1

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

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.285, DE 11 DE MAIO DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos 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:** Catelent Brasil Ltda.  
CNPJ: 45.569.555/0001-97  
Endereço: Avenida Jerome Case, 1277 - Zona Industrial  
Município: Sorocaba - UF: SP  
CEP: 18087-220  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2474456/16-5  
S.00.175-4

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles e óvulos.

**Empresa:** Geolab Indústria Farmacêutica S/A  
CNPJ: 03.485.572/0001-04  
Endereço: Via Primária IB, Quadra 08-B, Lotes 01 a 08 - Dain  
Município: Anápolis - UF: GO  
CEP: 75133-600  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2450692/16-5  
S.05.323-2

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

**Empresa:** Laboratório Saúde Ltda.  
CNPJ: 91.671.792/0001-81  
Endereço: Rua Conselheiro Vasquez, 84 e 89 - Navegantes  
Município: Porto Alegre - UF: RS  
CEP: 90230-020  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2547317/16-4  
S.00.649-1

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Líquidos não estéreis: soluções.

**Empresa:** Merck Sharp & Dohme Farmacêutica LTDA  
CNPJ: 45.987.013/0003-04  
Endereço: Rua Treze de Maio, 1.161 - Distrito de Sossos  
Município: Carmópolis - UF: SP  
CEP: 13166-054  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2328706/16-3  
S.00.029-6

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Líquidos não estéreis: soluções e xaropes.

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.286, DE 11 DE MAIO DE 2017**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 140, de 23 de fevereiro de 2017;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de 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:** Amgen Biocologia do Brasil Ltda.  
CNPJ: 18.774.815/0001-93  
Endereço: Rua Fabricia Lucia de Souza, 146, Jardim das Oliveiras  
Município: Taboão da Ilha - UF: SP  
CEP: 06765-317  
Autorização de Funcionamento: Expediente(s): 2241772/16-6  
S.01.244-9

**Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.**

**Empresa:** Classual Produtos Hospitalares Ltda.  
CNPJ: 01.328.535/0001-59  
Endereço: Rua Pica Pau, 1211, Centro

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DE PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Cód. 0401-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º do art. 4º e 8º da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º (inc. XII) de Lei Estadual 8.721/2008 e Resolução do Conselho Superior do Poder Judiciário de São Paulo, de 22 de maio de 2008, e Resolução do Conselho Superior do Poder Judiciário de São Paulo, de 22 de maio de 2008, o conteúdo do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cod. Autenticação: 21951705171423330000-1; Data: 17/05/2017 14:25:27**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFE07903-4N3I  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

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

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'J. Magalhães'.



10553  
010258  
J  
k

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](mailto:cartorio@azevedobastos.not.br)



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

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

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

Este documento foi emitido em 17/05/2017 às 14:44:04 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b3fbc77cccd97bc6ef6c9da58090c1f29fcb7b45b7dc86ebf637629f02595  
92d58c5f6ecd29a0eb234459190ca51c16ddc8271e2e7a543ad93fca6e7eb853ee65

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

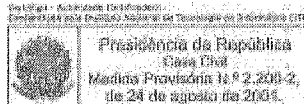
**Esta certidão tem a sua validade até: 17/05/2018 às 14:24:09 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 708722

Código de Controle da Autenticação:

21951705171423330000-1

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



J  
k  
Válber Azevedo

**ESTADO DO PARANÁ  
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE**

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtdde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR      Data da Homologação:</p> <p>Fornecedor: 1865      - DROGA FONTE LTDA</p>									
56	46-01-0005	Amitriptilina 25 mg compr. ( )	BRAINFARMA	UND	1.119.720,000	0,0000	0,0300	33.591,60	Venceu
71	04-06-2360	Atenolol 50 mg - compr. ( )	PRATI	UND	680.120,000	0,0000	0,0300	20.403,60	Venceu
82	04-06-1959	Baclofeno 10 mg - compr. ( )	TEUTO	UND	33.500,000	0,0000	0,1000	3.350,00	Venceu
128	04-06-4124	Bromoprida 5mg/ml - 2ml ( )	HIPOLABOR	AMP	6.000,000	0,0000	0,5399	3.239,40	Venceu
154	46-01-0016	Carbonato de lítio 300 mg compr. ( )	HIPOLABOR	UND	112.000,000	0,0000	0,1400	15.680,00	Venceu
176	04-06-1988	Cetoprofeno 100 mg 2 ml IM - inj. ( )	UNIAO QUIMICA	AMP	35.711,000	0,0000	1,1099	39.635,64	Venceu
207	04-06-1836	Clindamicina 300 mg cáps. ( )	UNIAO QUIMICA	UND	5.000,000	0,0000	0,7000	3.500,00	Venceu
255	04-06-4311	Cloridrato de Ondansetrona 2mg/ml - inj 4ml ( )	HALEX ISTAR	AMP	2.240,000	0,0000	0,6350	1.422,40	Venceu
262	46-01-0030	Cloridrato de tiordiazina 100 mg drágea ( )	UNIAO QUIMICA	UND	8.960,000	0,0000	0,6600	5.913,60	Venceu
336	04-06-1855	Dipirona 500 mg/ml 2 ml injetável. ( )	SANTISA	AMP	32.000,000	0,0000	0,3000	9.600,00	Venceu
372	04-06-1860	Espironolactona 25 mg. - compr. ( )	ASPEN	UND	630.560,000	0,0000	0,1250	78.820,00	Venceu
471	04-06-2654	Imunoglobulina Anti-RhO 300 mcg/ml - frasco ou ampola de 1,5mg ( )	KAMADA	FR	50,000	0,0000	176,0000	8.800,00	Venceu
556	04-06-2104	Metronidazol 50 gr. gel vaginal + aplicador ( )	SANVAL	BISN	3.500,000	0,0000	3,5000	12.250,00	Venceu
579	04-06-3093	Nimesulida 50mg/ml - gotas 15 ml ( )	VITAMEDIC	FR	3.920,000	0,0000	1,1376	4.459,39	Venceu
586	04-06-0040	Nitroglicerina 5 mg/ml 10ml ampola ( )	CRISTALIA	AMP	50,000	0,0000	26,0000	1.300,00	Venceu
651	04-06-2139	Prednisona 20 mg - compr. ( )	BRAINFARMA	UND	145.600,000	0,0000	0,1600	23.296,00	Venceu
762	46-01-0113	Tramadol 50 mg - cáps. ( )	HIPOLABOR	UND	126.000,000	0,0000	0,1200	15.120,00	Venceu
763	46-01-0156	Tramadol 50mg/ml - 2 ml inj. ( )	HIPOLABOR	AMP	6.720,000	0,0000	0,6500	4.368,00	Venceu
<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>								<b>284.749,63</b>	

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

*[Handwritten signature]*

10884  
010259

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

12055 56  
DROGA FONTE  
010260

## Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA

**Nome da Empresa** BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A  
**CNPJ** 05.161.069/0001-10 **Autorização** 1.05.584-9  
**Nome Comercial** CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA ✓  
**Classe Terapêutica** ANTIDEPRESSIVOS  
**Registro** 155840067  
**Processo** 25351.534978/2011-89  
**Vencimento do Registro** 09/2019

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
ATIVA			
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/12/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558400670010

**Princípio Ativo** CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

*[Handwritten signatures and initials]*

12856

010261

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/12/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1558400670029
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA		
<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 - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• LABORATÓRIO NEO QUÍMICA COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		



010283471  
DROGA FONTE

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

10558

## Detalhe do Produto: atenolol

<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>	atenolol		
<b>Classe Terapêutica</b>	BETABLOQUEADORES SIMPLES		
<b>Registro</b>	125680146		
<b>Processo</b>	25351.107626/2006-91		
<b>Vencimento do Registro</b>	09/2022		

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
---------------------	---------------------------	------------------	---------------------------

ATIVA

25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/09/2007
---------------------------------------	-----------------------	---	------------

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460011
-----------------	----------	-----------------	---------------

<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL
------------------------	----------

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
------------------------------------------------	-------------------------

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
----------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<b>Fabricantes Internacionais</b>	[sem dados cadastrados]
-----------------------------------	-------------------------

<b>Via de Administração</b>	ORAL
-----------------------------	------

<b>IFA único</b>	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

~~10859~~  
010264

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

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

ATIVA

25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	2	24/09/2007
-------------------------------------	--------------------	---	------------

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460021
-----------------	----------	-----------------	---------------

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**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]

*Handwritten signatures and initials:*  
 P. J. C. (with circled P)  
 J. C. (with circled J)  
 J. C. (with circled J)  
 J. C. (with circled J)

<b>Via de Administração</b>	ORAL	10960 
<b>IFA único</b>	Sim	010265 
<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>	<b>Não Informado</b>	
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b> 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460038
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

[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**

ATIVA

**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**25 MG COM CT BL AL  
PLAS TRANS X 800COMPRIMIDO  
SIMPLES

4

24/09/2007

**Validade**

24 meses

**Registro**

1256801460046

**Princípio Ativo**

ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação**

[sem dados cadastrados]

10061

010266



<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> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[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>	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**

ATIVA

**Forma****Farmacêutica****Nº Apres.**

6

**Data de Publicação**

24/09/2007

50 MG COM CT BL AL  
PLAS TRANS X 300COMPRIMIDO  
SIMPLES

10063

010268

Handwritten signatures and initials, including a circled '2' and the name 'Lauressa'.

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460062
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<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 [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		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
ATIVA			

10864

010289

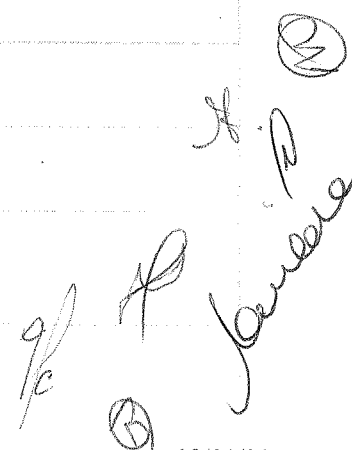
Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Javier'.

50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	7	24/09/2007	10865 010270
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460070	
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL			
<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 [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>	<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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800	COMPRIMIDO SIMPLES	8	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460089
Princípio Ativo	ATENOLOL		
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	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		

10666

010271


  
 H. P.

**Apresentação  
fracionada**

Não

10567  
010272  
af**Apresentação**

ATIVA

**Forma  
Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**100 MG COM CT BL  
AL PLAS TRANS X 30COMPRIMIDO  
SIMPLES

9

24/09/2007

**Validade**

24 meses

**Registro**

1256801460097

**Princípio Ativo**

ATENOLOL

**Complemento  
Diferencial da  
Apresentação***[sem dados cadastrados]***Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]***Via de  
Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

**Conservação**CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM  
TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
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]*af  
af  
Jawel  
B

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

~~10868~~  
010273  
4

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<b>ATIVA</b>			
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	10	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460100
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<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 [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		

4  
8  
②  
Javiera  
9/12  
③



**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

10869  
 010274

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

ATIVA

100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	11	24/09/2007
-----------------------------------------	-----------------------	----	------------

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460119
-----------------	----------	-----------------	---------------

<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL
------------------------	----------

<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> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[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
--------------------------------	-----------------------------

Handwritten signatures and initials, including a circled 'B'.

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

10070

010275

Apresentação	Forma	Nº Apres.	Data de Publicação
<b>ATIVA</b>	<b>Farmacêutica</b>		
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800	COMPRIMIDO SIMPLES	12	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460127
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<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> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[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>		

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

10871

013276

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

ATIVA

25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	24/09/2007
------------------------------------------------------	-----------------------	----	------------

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460135
-----------------	----------	-----------------	---------------

<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL
------------------------	----------

<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
------------------	-----

10772  
 010277

**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** Sim

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

ATIVA

25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	24/09/2007
------------------------------------------------	--------------------	----	------------

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460143
-----------------	----------	-----------------	---------------

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

10073  
 010278

<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>	<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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<b>ATIVA</b>			
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460151
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<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>		

Handwritten signatures and initials: *J. J. J. J. J.*

<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</p> <p>[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>	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>

10074

010279

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	16	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460161
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		

<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</p> <p>[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>	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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA			
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	24/09/2007

10575

010280





50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	18	24/09/2007	10077 010282
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460186	
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b>	ORAL			
<b>IFA único</b>	Sim			
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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>	<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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<b>ATIVA</b>			<del>10078</del> 010283
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	19	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460194
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<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>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

**Apresentação fracionada** Sim

10279

010284

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

ATIVA

50 MG COM CT BL AL  
PLAS TRANS X 400  
(EMB FRAC) COMPRIMIDO  
SIMPLES 20 24/09/2007

**Validade** 24 meses **Registro** 1256801460208

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

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

~~10580~~

*[Handwritten signature]*

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

010285

*[Handwritten signature]*

**Apresentação fracionada** Sim

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

ATIVA

100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	21	24/09/2007
-------------------------------------------------	--------------------	----	------------

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460216
-----------------	----------	-----------------	---------------

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

*[Handwritten signatures and initials]*

10081

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

010286

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	22	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460224
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

10082

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

010287

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

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

ATIVA

100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	24/09/2007
-------------------------------------------------------	-----------------------	----	------------

**Validade** 24 meses **Registro** 1256801460232

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
CONSERVAR EM LUGAR SECO  
PROTEGER DA LUZ

10683

010288

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

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

ATIVA

100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	24/09/2007
-------------------------------------------------------	-----------------------	----	------------

**Validade** 24 meses **Registro** 1256801460240

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM 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>Sim</b>

~~10884~~

010289

[Voltar](#)



10285

DROGA FONTE

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

010290

Detalhe do Produto: BACLOFEN

**Nome da Empresa** LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A

**CNPJ** 17.159.229/0001-76 **Autorização** 1.00.370-7

**Nome Comercial** BACLOFEN

**Classe Terapêutica** RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES

**Registro** 103700111

**Processo** 25000.023307/96-52

**Vencimento do Registro** 07/2021

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

10 MG COM CT BL AL COMPRI M I D O 1 05/07/1996  
 PLAS INC X 20 SIM P L E S

**Validade** 24 meses **Registro** 1037001110017

**Princípio Ativo** BACLOFENO

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA Único** Sim

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	10036 <i>[assinatura]</i>
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	010291 <i>[assinatura]</i>
<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>	

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>INATIVA</b>			
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	05/07/1996
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1037001110025
<b>Princípio Ativo</b>	BACLOFENO		
<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 <i>[sem dados cadastrados]</i>  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>	[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>

~~10087~~

010292

[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMOPRIDA

**Nome da Empresa** HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA  
**CNPJ** 19.570.720/0001-10 **Autorização** 1.01.343-0  
**Nome Comercial** BROMOPRIDA  
**Classe Terapêutica** ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES  
**Registro** 113430130  
**Processo** 25351.000953/2006-12  
**Vencimento do Registro** 04/2021 ✓

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	24/04/2006

Validade	Registro
24 meses	1134301300018

**Princípio Ativo** BROMOPRIDA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

1cem  
 128.  
 10888  
 DROGA FONTE  
 010293  
 sp



Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

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

5 MG/ML SOL INJ CX 100 SOLUÇÃO INJETAVEL 3 24/04/2006  
AMP VD AMB X 2 ML

Validade 24 meses Registro 1134301300034

Princípio Ativo BROMOPRIDA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

10890

010295

~~10091~~

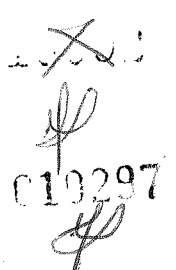
Voltar

010296

  
  
  
  
19/01/2018 13:05

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

763


  
 010297

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORTARIA 344/98 - LISTA A2)

**Nome da Empresa** HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA  
**CNPJ** 19.570.720/0001-10 **Autorização** 1.01.343-0  
**Nome Comercial** CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORTARIA 344/98 - LISTA A2)  
**Classe Terapêutica** ANALGESICOS NARCOTICOS  
**Registro** 113430156  
**Processo** 25351.098075/2007-48  
**Vencimento do Registro** 07/2018

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	07/07/2008

Validade	Registro
24 meses	1134301560011

**Princípio Ativo** CLORIDRATO DE TRAMADOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

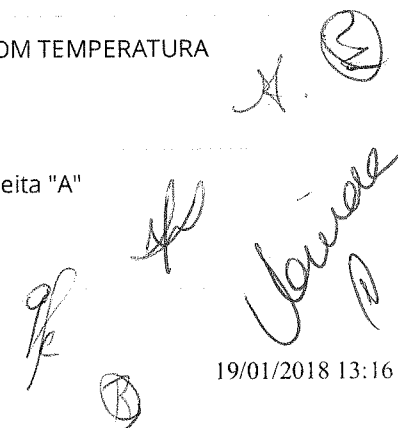
**Via de Administração** INTRAMUSCULAR/INTRA VENOSO

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]


  
 19/01/2018 13:16



**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

~~10893~~  
010298

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	07/07/2008

**Validade** 24 meses **Registro** 1134301560028

**Princípio Ativo** CLORIDRATO DE TRAMADOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO

**IFA único** Sim

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

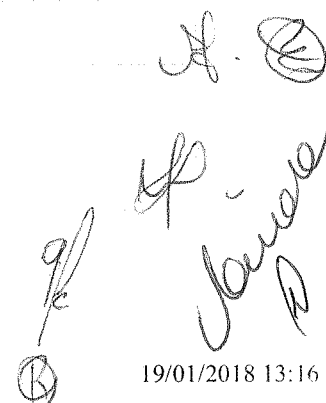
**Restrição de prescrição** Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

Handwritten signatures and stamps, including a circular stamp with the letter 'B' and a signature that appears to be 'Janaína'.




<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	07/07/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301560044
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
<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>• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<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		

Voltar

~~10596~~



010301


10097 154

DROGA FONTE

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

010302

Detalhe do Produto: CARBONATO DE LÍTIO

**Nome da Empresa** HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA ✓  
**CNPJ** 19.570.720/0001-10 **Autorização** 1.01.343-0  
**Nome Comercial** CARBONATO DE LÍTIO ✓  
**Classe Terapêutica** ANTIDEPRESSIVOS  
**Registro** 113430167  
**Processo** 25351.695995/2008-90  
**Vencimento do Registro** 06/2019 ✓

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

300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25	COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/06/2009
--------------------------------------	-----------------------	---	------------

<b>Validade</b> 24 meses	<b>Registro</b> 1134301670011
--------------------------	-------------------------------

**Princípio Ativo** CARBONATO DE LÍTIO

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais

- HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

*[Handwritten signatures and initials]*

10008

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

**Restrição de prescrição** Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

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

ATIVA

**Farmacêutica**

300 MG COM CT BL  
AL PLAS AMB X 50

COMPRIMIDO  
SIMPLES

2

01/06/2009

**Validade**

24 meses

**Registro**

1134301670028

**Princípio Ativo**

CARBONATO DE LÍTIO

**Complemento Diferencial da Apresentação**

[sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

ORAL

<b>IFA único</b>	Sím
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

10089

010304

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/06/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301670036
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO		
<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>		

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

<b>Via de Administração</b>	ORAL	10200 P
<b>IFA único</b>	Sim	010305 P
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"	
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado	
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência</b>	Não	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA 300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/06/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301670044
<b>Princípio Ativo</b>	CARBONATO DE LÍTIO		
<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 - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		



**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*~~10201~~

010306

**Via de Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

**Conservação**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**

Voltar

10:02 176  
DROGA FONTE

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

010307

Detalhe do Produto: ARTRINID

**Nome da Empresa** UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A ✓

**CNPJ** 60.665.981/0001-18 **Autorização** 1.00.497-7

**Nome Comercial** ARTRINID ✓

**Classe Terapêutica** ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS  
CETOPROFENO ✓

**Registro** 104970004

**Processo** 25992.015113/76

**Vencimento do Registro** 03/2022 ✓

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
50 MG/ML SOL INJ IM CT AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	13/03/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049700040051
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO		
<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 - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

**Local de Fabricação****Fabricantes Nacionais**

- ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL
- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL

10103

010308

**Fabricantes Internacionais***[sem dados cadastrados]***Via de Administração**

INTRAMUSCULAR

**IFA único**

Sim

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso***[sem dados cadastrados]***Destinação**

Comercial

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

ATIVA

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

50 MG/ML SOL INJ IM  
CT 50 AMP VD AMB X  
2 ML

SOLUÇÃO INJETAVEL

6

13/03/1997

**Validade**

24 meses

**Registro**

1049700040062

**Princípio Ativo**

CETOPROFENO

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]	<del>10104</del> #
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	010309 #
<b>Local de Fabricação</b>	<p><b>Fabricantes Nacionais</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <p><b>Fabricantes Internacionais</b></p> <p>[sem dados cadastrados]</p>	
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR	
<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>	<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**

ATIVA

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

# (2)

#

#

Janvier

#

50 MG/ML SOL INJ IM CT 6 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	13/03/1997	<del>10105</del> f
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049700040070	010310 f
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO			
<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 - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li><li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li></ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]			
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR			
<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>	<b>Não Informado</b>			
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>			

**Apresentação  
fracionada****Não**

10106

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

010311

50 MG CAP DURA CT  
BL AL PLAS PVC  
TRANS X 24CAPSULA GELATINOSA  
DURA

8

13/03/1997

**Validade**

24 meses

**Registro**

1049700040089

**Princípio Ativo**

CETOPROFENO

**Complemento  
Diferencial da  
Apresentação***[sem dados cadastrados]***Embalagem**

- Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação****Fabricantes Nacionais**

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL
- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL

**Fabricantes Internacionais***[sem dados cadastrados]***Via de  
Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

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

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso***[sem dados cadastrados]***Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais****Não Informado**

<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
ATIVA			
100 MG PO LIOF IV CT 50 FA VD TRANS	PO LIOFILO INJETAVEL	9	13/03/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049700040097
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO		
<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 - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> <li>• LABORATIL FARMACEUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO		
<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		

10207

010312

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

10108

010313

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">ATIVA</div>			
50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 6	CAPSULA GELATINOSA DURA	10	13/03/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049700040100
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO		
<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>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL</li> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		





<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	<del>10109</del> f
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	010314 f
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>	
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	



<b>Apresentação</b> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MG/G GEL CT BG AL X 30 G	GEL	11	13/03/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049700040119
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO		
<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>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		

f  
f  
B  
A. (S)  
Javier  
P

<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>	[sem dados cadastrados]
<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>

~~10110~~  
  
 010315  


<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
25 MG/G GEL CT 25 BG AL X 30 G	GEL	12	13/03/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049700040127
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO		
<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>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		

<b>Via de Administração</b>	TOPICA	<del>10111</del> f
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	010316 f
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>	
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]	
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>	
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>	

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
25 MG/G GEL CT 50 BG AL X 30 G	GEL	13	13/03/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049700040135
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO		
<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>		

f  
 ①  
 ②  
 ③  
 ④  
 ⑤  
 ⑥  
 ⑦  
 ⑧  
 ⑨  
 ⑩  
 ⑪  
 ⑫  
 ⑬  
 ⑭  
 ⑮  
 ⑯  
 ⑰  
 ⑱  
 ⑲  
 ⑳

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA  
- BRASIL

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*~~10112~~

010317

**Via de Administração**

TOPICA

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

ATIVA

**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**25 MG/G GEL CT BG  
PLAS LAM X 30 G

GEL

14

13/03/1997

**Validade**

24 meses

**Registro**

1049700040143

**Princípio Ativo**

CETOPROFENO

**Complemento Diferencial da Apresentação***[sem dados cadastrados]*

**Embalagem**

- Primária - BISNAGA PLASTICO LAMINADO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

~~10313~~**Local de Fabricação****Fabricantes Nacionais**

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL

010318

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

TOPICA

**IFA Único**

Sim

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**

[sem dados cadastrados]

**Destinação**

[sem dados cadastrados]

**Restrito a hospitais****Não Informado****Tarja**

[sem dados cadastrados]

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

ATIVA

**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**25 MG/G GEL CT 25  
BG PLAS LAM X 30 G

GEL

15

13/03/1997

**Validade**

24 meses

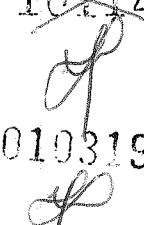

**Registro**




1049700040151

**Princípio Ativo**

CETOPROFENO

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA PLASTICO LAMINADO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICA		
<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>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA			
25 MG/G GEL CT 50 BG PLAS LAM X 30 G	GEL	16	13/03/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	104970G040161

~~10314~~  
  
010319  


<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA PLASTICO LAMINADO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p><b>Fabricantes Nacionais</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <p><b>Fabricantes Internacionais</b></p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	TOPICA
<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>	[sem dados cadastrados]
<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

 ATIVA





Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

1015

010320

50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 24	CAPSULA GELATINOSA DURA	17	13/03/1997	10116 010321
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049700040178	
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]			
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (PVC/PVDC )</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL</li> <li>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [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			
<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>			



**Apresentação fracionada**

Não

~~10117~~

010322

**Apresentação**

ATIVA

**Forma Farmacêutica**

**Nº Apres.**

**Data de Publicação**

50 MG CAP DURA CT  
BL AL PLAS  
PVC/PVDC TRANS X 6

CAPSULA GELATINOSA  
DURA

18

13/03/1997

**Validade**

24 meses

**Registro**

1049700040186

**Princípio Ativo**

CETOPROFENO

**Complemento Diferencial da Apresentação**

[sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - Blister de alumínio e plástico transparente (PVC/PVDC )
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL
- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

[sem dados cadastrados]

**IFA único**

Sim

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**

[sem dados cadastrados]

**Destinação**

Comercial

10:18

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

010323

Apresentação fracionada Não

Apresentação

INATIVA

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

50 MG CAP GEL DURA  
CT FR PLAS OPC X 24CAPSULA GELATINOSA  
DURA

1

13/03/1997

Validade

24 meses

Registro

1049700040016

Princípio Ativo

CETOPROFENO

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

010324

10/19

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

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

INATIVA

100 MG PO LIOF IV CT 2 FA VD INC + 2 AMP DIL X 5 ML	PO LIOFILO INJETAVEL+ SOLUÇÃO DILUENTE	2	13/03/1997
-----------------------------------------------------------	-------------------------------------------	---	------------

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049700040024
-----------------	----------	-----------------	---------------

**Princípio Ativo** CETOPROFENO

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAVENOSO

**IFA único** Sim

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

10120

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

010325

**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			
100 MG SUP RET CT BL AL PLAS INC X 10	SUPOSITORIO RETAL	3	13/03/1997
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049700040038
<b>Princípio Ativo</b>	CETOPROFENO		
<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>• UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	RETAL		
<b>IFA único</b>	Sim		

INATIVA

100 MG SUP RET CT  
BL AL PLAS INC X 10

SUPOSITORIO RETAL

3

13/03/1997

**Validade**

24 meses

**Registro**

1049700040038

**Princípio Ativo**

CETOPROFENO

**Complemento Diferencial da Apresentação**

[sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

RETAL

**IFA único**

Sim

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

010326

10x21  
ef

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**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

200 MG COM RETARD CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO DE DESINTEGRAÇÃO LENTA	4	13/03/1997
------------------------------------------------	--------------------------------------	---	------------

Validade	Registro
----------	----------

24 meses

1049700040046

**Princípio Ativo** CETOPROFENO

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER ALUMINIO PVC TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

ef  
10  
B

10x21  
ef  
Jámore  
B

Via de Administração	ORAL	010327 <i>[assinatura]</i>	10/22 <i>[assinatura]</i>
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

[Voltar](#)

*[assinatura]* *[assinatura]* *[assinatura]*  
*[assinatura]* *[assinatura]* *[assinatura]*  
*[assinatura]* *[assinatura]* *[assinatura]*



019329

10/24

**Via de Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

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

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

**Restrição de uso**

Adulto

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

N

**Tarja**

Vermelha sob restrição

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
ATIVA			
300 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	17/04/2006
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049713320026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLINDAMICINA monoidratado		
<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>		



010230

10125

**Local de Fabricação****Fabricantes Nacionais**

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL

**Fabricantes Internacionais***[sem dados cadastrados]***Via de Administração**

ORAL

**IFA Único**

Sim

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob prescrição médica com retenção de receita

**Restrição de uso**

Adulto

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

N

**Tarja****Vermelha sob restrição****Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
300 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	17/04/2006
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049713320034
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CLINDAMICINA monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		



10127

255 DROGA FORTE

010332

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de ondansetrona

**Nome da Empresa** HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA

**CNPJ** 01.571.702/0001-98 **Autorização** 1.00.311-3

**Nome Comercial** cloridrato de ondansetrona

**Classe Terapêutica** ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES

**Registro** 103110136

**Processo** 25351.868459/2008-16

**Vencimento do Registro** 08/2019

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CT 01 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	03/08/2009

Validade	Registro
24 meses	1031101360016

**Princípio Ativo** CLORIDRATO DE ONDANSETRONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem** [sem dados cadastrados]

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - GOIÂNIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAVENOSO

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** [sem dados cadastrados]

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

10428

**Destinação****Restrito a hospitais** S**Tarja** [sem dados cadastrados]**Medicamento referência** Não**Apresentação fracionada** Não

010333

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	03/08/2009

**Validade** 24 meses **Registro** 1031101360024**Princípio Ativo** CLORIDRATO DE ONDANSETRONA**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]**Embalagem** [sem dados cadastrados]**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - GOIÂNIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAVENOSO**IFA único** Sim**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
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]



Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CT 01 AMP VD AMB X 4 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	03/08/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1031101360040
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - GOIÂNIA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRA VENOSO		
<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>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	03/08/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1031101360059
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA		

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem** [sem dados cadastrados]

**Local de Fabricação**  
Fabricantes Nacionais  
• HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - GOIÂNIA - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAVENOSO

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
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
2 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	03/08/2009

**Validade** 24 meses **Registro** 1031101360067

**Princípio Ativo** CLORIDRATO DE ONDANSETRONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem** [sem dados cadastrados]

~~10131~~  
010336

*J. J. J. J.*  
*J. J. J. J.*  
*J. J. J. J.*

~~10132~~

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA - GOIÂNIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*

**Via de Administração** INTRAVENOSO

**IFA único** Sim

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

010337

[Voltar](#)



10133 262  
DROGA FONTE

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

010338

Detalhe do Produto: UNITIDAZIN

**Nome da Empresa** UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A ✓  
**CNPJ** 60.665.981/0001-18 **Autorização** 1.00.497-7  
**Nome Comercial** UNITIDAZIN ✓  
**Classe Terapêutica** NEUROLEPTICOS ✓  
**Registro** 104971230  
**Processo** 25351.166173/2002-19  
**Vencimento do Registro** 01/2018 ✓

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA 25 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 20	DRAGEA SIMPLES	2	21/01/2003

**Validade** 24 meses **Registro** 1049712300021

**Princípio Ativo** CLORIDRATO DE TIORIDAZINA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

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

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL 1

Handwritten signatures and initials, including a circled '2' and a signature that appears to be 'Jovane'.

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

10134

010339

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
50 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 20	DRAGEA SIMPLES	3	21/01/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049712300031
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA		
<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 [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Via de Administração</b>	ORAL 1
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

10135

010340

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
100 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 20	DRAGEA SIMPLES	4	21/01/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049712300048
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]*~~10136~~

010341

**Via de Administração**

ORAL 1

**IFA único**

Sim

**Conservação**EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C)  
PROTEGER DA UMIDADE**Restrição de prescrição**

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

**Restrição de uso***[sem dados cadastrados]***Destinação**

Comercial

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<b>ATIVA</b>			
100 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 100	DRAGEA SIMPLES	5	21/01/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049712300056

**Princípio Ativo****Complemento Diferencial da Apresentação***[sem dados cadastrados]*



~~10138~~**Complemento Diferencial da Apresentação**

[sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

010343

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

ORAL 1

**IFA único**

Sim

**Conservação**

EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C)  
 PROTEGER DA UMIDADE

**Restrição de prescrição**

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

**Restrição de uso**

[sem dados cadastrados]

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

Não Informado

**Tarja**

[sem dados cadastrados]

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**

INATIVA

**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**3% SOL OR CT FR VD  
AMB X 10 ML +  
DOSADOR

SOLUÇÃO ORAL

6

21/01/2003

**Validade**

24 meses

**Registro**

1049712300064

10839

<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA
<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>	<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>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ
<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>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

010344

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA			

3% SOL OR CT FR VD SOLUÇÃO ORAL 7 21/01/2003  
AMB X 50 ML +  
DOSADOR

10140  
010345

**Validade** 24 meses **Registro** 1049712300072

**Princípio Ativo** CLORIDRATO DE TIORIDAZINA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C)  
PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não



010346

10341

<b>Apresentação</b> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
200 MG COM RETARD CT FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	8	21/01/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049712300080
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA		
<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 [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

010347

10/12

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>INATIVA</b>			
200 MG COM RETARD CT FR VD AMB X 100	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	9	21/01/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049712300099
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TIORIDAZINA		
<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 [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

010348

~~10343~~

Voltar

*[Handwritten signatures and initials]*

10144

DROGA FORTE

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

336

Detalhe do Produto: SANTIDOR

010349

**Nome da Empresa** SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A

**CNPJ** 04.099.395/0001-82 **Autorização** 1.00.186-2

**Nome Comercial** SANTIDOR

**Classe Terapêutica** ANALGESICOS

**Registro** 101860012

**Processo** 25991.004907/79-31

**Vencimento do Registro** 01/2020

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

500 MG COM CX 50 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) COMPRIMIDO SIMPLES 1 31/07/2002

**Validade** 24 meses **Registro** 1018600120013

**Princípio Ativo** DIPIRONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

**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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

010350  
10115**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
---------------------------------------------	--------------------	-----------	--------------------

500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	31/07/2002
-------------------------------------------------------------	-------------------	---	------------

<b>Validade</b> 24 meses	<b>Registro</b> 1018600120021
--------------------------	-------------------------------

**Princípio Ativo** DIPIRONA**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]**Embalagem**

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais

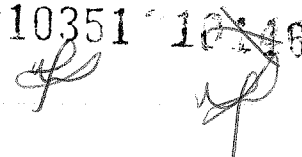
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAVENOSO**IFA único** Sim**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA LUZ**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]**Destinação** Comercial**Restrito a hospitais** Não Informado

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be "Joviane" and several circular stamps.

010351 - 10146  
**Tarja** [sem dados cadastrados]**Medicamento referência** Não**Apresentação fracionada** Não

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	31/07/2002

<b>Validade</b>		<b>Registro</b>	
24 meses		1018600120048	

**Princípio Ativo** DAPIRONA**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]**Embalagem**

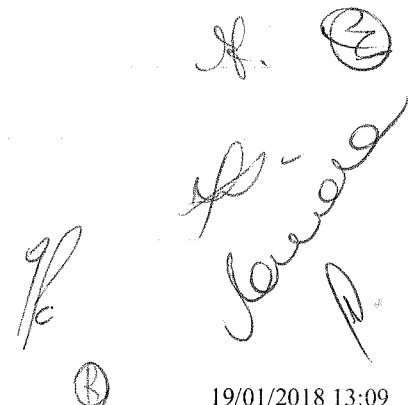
- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** INTRAVENOSO**IFA único** Sim**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
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

010352-10147

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação** ATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**500 MG/ML SOL INJ CX  
100 AMP VD AMB X 5 ML  
(EMB HOSP)

SOLUÇÃO INJETAVEL

5

31/07/2002

**Validade**

24 meses

**Registro**

1018600120056

**Princípio Ativo**

DIPIRONA

**Complemento Diferencial da Apresentação**

[sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

INTRAVENOSO

**IFA único**

Sim

**Conservação**CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA LUZ**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**

[sem dados cadastrados]

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

Não Informado

**Tarja**

[sem dados cadastrados]

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

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

010353-10148

500 MG/ML SOL OR CX  
100 FR PLAS GOT X 10  
ML (EMB HOSP)

SOLUÇÃO ORAL

3

31/07/2002

**Validade**

24 meses

**Registro**

1018600120031

**Princípio Ativo**

DIPIRONA

**Complemento  
Diferencial da  
Apresentação***[sem dados cadastrados]***Embalagem**

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR
- Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA

**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)

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição 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





010355

10150

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 0 E -20°C ( FREEZER )
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 16	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	29/04/2002
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1376400400035
<b>Princípio Ativo</b>	ESPIRINOLACTONA		
<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 [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	IMPLANTE OSSEO		

010356 10751

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 0 E -20°C ( FREEZER )
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANSX 200	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	29/04/2002
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1376400400043
<b>Princípio Ativo</b>	ESPIRINOLACTONA		
<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 [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		

010357 - 10152

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 0 E -20°C ( FREEZER )
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 160	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	29/04/2002
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1376400400061
<b>Princípio Ativo</b>	ESPIRINOLACTONA		
<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 [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		

010358

10153

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 0 E -20°C ( FREEZER )
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	29/04/2002
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1376400400078
<b>Princípio Ativo</b>	ESPIRONOLACTONA		
<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>• CELLOFARM LTDA - SERRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		

010359

18154

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

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	29/04/2002
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1376400400086
<b>Princípio Ativo</b>	ESPIRONOLACTONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SERRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

010360

~~10155~~Via de  
Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento  
referência

Não

Apresentação  
fracionada

Não

Apresentação

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

ATIVA

25 MG COM REV CT  
BL AL PLAS TRANS X  
1000 (EMB HOSP)COMPRIMIDO  
REVESTIDO

9

29/04/2002

Validade

36 meses

Registro

1376400400094

Princípio Ativo

ESPIRONOLACTONA

Complemento  
Diferencial da  
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

[sem dados cadastrados]

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - SERRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]***Via de Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso***[sem dados cadastrados]***Destinação**

Comercial

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

INATIVA

**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**50 MG COM REV CT  
BL AL PLAS INC X 30COMPRIMIDO  
REVESTIDO

2

29/04/2002

**Validade**

36 meses

**Registro**

1376400400027

**Princípio Ativo**

ESPIRINOLACTONA

**Complemento Diferencial da Apresentação***[sem dados cadastrados]*



010362

10157

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

**Conservação**

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 0 E -20°C ( FREEZER )

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**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			
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 150	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	29/04/2002
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1376400400051
<b>Princípio Ativo</b>	ESPIRINOLACTONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

010363-10-58

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

*[sem dados cadastrados]*

Fabricantes Internacionais

*[sem dados cadastrados]***Via de Administração**

ORAL

**IFA único**

Sim

**Conservação**

CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 0 E -20°C ( FREEZER )

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição 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

010364 - 10.50471  
 DROGA FONTE

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: KAMRHO-D

**Nome da Empresa** PANAMERICAN MEDICAL SUPPLY SUPRIMENTOS MÉDICOS LTDA  
**CNPJ** 01.329.816/0001-26 **Autorização** 1.03.136-9  
**Nome Comercial** KAMRHO-D ✓  
**Classe Terapêutica** IMUNOGLOBULINAS  
**Registro** 131360004  
**Processo** 25351.038883/01-90  
**Vencimento do Registro** 06/2022 ✓

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
300 MCG SOL INJ CT FA VD INC X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	10/06/2002
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1313600040018
<b>Princípio Ativo</b>	IMUNOGLOBULINA ANTI-Rho(D) ✓		
<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 [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• KAMADA LTD. - ISRAEL</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR		

9/10  
 J. J. J. J.  
 J. J. J. J.  
 P

010365

~~10160~~

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C ( REFRIGERADOR )
<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>	S
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Voltar

010366

556. *[Handwritten signature]*  
DROGA FONTE  
~~10161~~  
*[Handwritten signature]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

**Nome da Empresa** SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA

**CNPJ** 61.068.755/0001-12 **Autorização** 1.00.714-6

**Nome Comercial** METRONIDAZOL

**Classe Terapêutica** AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS

**Registro** 107140232

**Processo** 25351.014221/00-80

**Vencimento do Registro** 07/2020

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC	GELEIA VAGINAL	1	31/07/2000

**Validade** 24 meses **Registro** 1071402320012

**Princípio Ativo** METRONIDAZOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** VAGINAL

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

*[Handwritten signatures and initials]*

010367

10362

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC (EMB HOSP)	GELEIA VAGINAL	3	31/07/2000

**Validade** 24 meses **Registro** 1071402320039

**Princípio Ativo** METRONIDAZOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** VAGINAL

**IFA único** Sim

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

010388' 10163

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC (EMB HOSP)	GELEIA VAGINAL	2	31/07/2000

**Validade** 24 meses **Registro** 1071402320020

**Princípio Ativo** METRONIDAZOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA

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

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

010359-1064

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/G GEL VAG CT BG PLAS OPC X 50 G + 10 APLIC	GELEIA VAGINAL	6	31/07/2000

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1071402320063
-----------------	----------	-----------------	---------------

<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL
------------------------	--------------

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
------------------------------------------------	-------------------------

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BISNAGA DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul>
----------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

<b>Via de Administração</b>	VAGINAL
-----------------------------	---------

<b>IFA único</b>	Sim
------------------	-----

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
--------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
--------------------------------	-----------------------------

<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
-------------------------	-------------------------

<b>Destinação</b>	Comercial
-------------------	-----------

<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
-----------------------------	----------------------

<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
--------------	-------------------------

<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
-------------------------------	------------

<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>
--------------------------------	------------

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG/G GEL VAG CX 50 BG PLAS OPC X 50 G + 500 APLIC (EMB HOSP)	GELEIA VAGINAL	7	31/07/2000



010370

10:65

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1071402320071
<b>Princípio Ativo</b>	METRONIDAZOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - BISNAGA 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>• SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	VAGINAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

[Voltar](#)

010371

579

DROGA FONTE

10166

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: NIMELIT

**Nome da Empresa** VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA ✓

**CNPJ** 30.222.814/0001-31 **Autorização** 1.00.392-3

**Nome Comercial** NIMELIT ✓

**Classe Terapêutica** ANTINFLAMATORIOS

**Registro** 103920073

**Processo** 25000.016463/99-09

**Vencimento do Registro** 07/2020 ✓

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

ATIVA

100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	4	17/07/2000
----------------------------------------	-----------------------	---	------------

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1039200730046
-----------------	----------	-----------------	---------------

**Princípio Ativo** NIMESULIDA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

010372

~~10167~~

<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
<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>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
50 MG/ML SUS OR CT 50 FR GOT PLAS OPC X 15 ML	SUSPENSAO ORAL	5	17/07/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1039200730054
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<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 - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		

010373 10168  
*[Handwritten signatures]*

<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
<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	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<b>ATIVA</b>			
50 MG/ML SUS OR CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML	SUSPENSAO ORAL	7	17/07/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1039200730070
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<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 - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO</li> </ul>		

*[Handwritten signatures and initials]*

*Janeiro*

010374 - 10169  
**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**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**

Adulto e Pediátrico acima de 12 anos

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

N

**Tarja**

Vermelha

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**

ATIVA

**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**100 MG COM CT BL  
AL PLAS TRANS X 504COMPRIMIDO  
SIMPLES

8

17/07/2000

**Validade**

24 meses

**Registro**

1039200730089

**Princípio Ativo**

NIMESULIDA

**Complemento Diferencial da Apresentação***[sem dados cadastrados]*

010375.10170

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

**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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**

Adulto e Pediátrico acima de 12 anos

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

N

**Tarja**

Vermelha

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA			
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	1	17/07/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1039200730011
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		

010376

~~10371~~

**Complemento Diferencial da Apresentação**

[sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO

**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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**

[sem dados cadastrados]

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

**Não Informado**

**Tarja**

[sem dados cadastrados]

**Medicamento referência**

**Não**

**Apresentação fracionada**

**Não**

**Apresentação**

INATIVA

**Forma Farmacêutica**

**Nº Apres.**

**Data de Publicação**

10 MG/ML SUS OR CT  
FR VD AMB X 60 ML

SUSPENSAO ORAL

2

17/07/2000

**Validade**

24 meses

**Registro**

1039200730021

019377

10172

<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA
<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 - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p><b>Fabricantes Nacionais</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL .</li> </ul> <p><b>Fabricantes Internacionais</b></p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

**Apresentação**

INATIVA

**Forma**

Farmacêutica

**Nº Apres.****Data de Publicação**



019378

10273

50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	SUSPENSAO ORAL	3	17/07/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1039200730038
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<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 - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

9/c B

A.  
Javie  
18/01/2018 09:01

010379

10174

<b>Apresentação</b> INATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
10 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML	SUSPENSAO ORAL	6	17/07/2000
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1039200730062
<b>Princípio Ativo</b>	NIMESULIDA		
<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 - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO</li></ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - ANÁPOLIS - BRASIL</li></ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

010380

10175

**Apresentação  
fracionada**

Não

**Apresentação**

INATIVA

**Forma  
Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**10 MG/ML SUS OR CT  
50 FR VD AMB X 60  
ML

SUSPENSAO ORAL

9

17/07/2000

**Validade**

24 meses

**Registro**

1039200730097

**Princípio Ativo**

NIMESULIDA

**Complemento  
Diferencial da  
Apresentação***[sem dados cadastrados]***Embalagem**

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR
- Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELAO

**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**Restrição de  
prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso***[sem dados cadastrados]***Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais****Não Informado****Tarja***[sem dados cadastrados]*

**Medicamento  
referência**      **Não**

010381

~~10176~~

**Apresentação  
fracionada**      **Não**

Voltar

*A. B.*  
*R. C.*  
*J. D.*  
*E. F.*

10177 586  
 DROGA FONTE  
 010382  
 [assinatura]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: TRIDIL

<b>Nome da Empresa</b>	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
<b>CNPJ</b>	44.734.671/0001-51	<b>Autorização</b>	1.00.298-1
<b>Nome Comercial</b>	TRIDIL		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
<b>Registro</b>	102980133		
<b>Processo</b>	25000.014718/92-32		
<b>Vencimento do Registro</b>	10/2019		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
ATIVA			
0,4 MG PER GELAT CT FR VD AMBAR X 30	PEROLA GELATINOSA	1	08/12/1994
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029801330010
<b>Princípio Ativo</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais		
	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	[sem dados cadastrados]		

[assinatura]

[assinatura]

[assinatura]

~~10178~~  
010383  
*[Handwritten signature]*

<b>IFA único</b>	Não
<b>Conservação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Institucional
<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

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
5 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	08/12/1994
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029801330029
<b>Princípio Ativo</b>	NITROGLICERINA		
<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 - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRA VENOSO		

*[Handwritten signatures and initials]*



<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO
<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>	Institucional
<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>



~~10180~~  
019385  
[assinatura]

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
5 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	08/12/1994
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029801330045
<b>Princípio Ativo</b>	NITROGLICERINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		



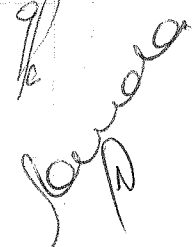
[assinatura]  
[assinatura]  
[assinatura]



<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO
<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>	S
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

~~10181~~  
  
 010386  


<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<input type="checkbox"/> ATIVA 5 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	08/12/1994
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029801330053
<b>Princípio Ativo</b>	NITROGLICERINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

  
  
  
 18/01/2018 09:02

~~10182~~  
010387

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li><li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li></ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li></ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO
<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>	S
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Voltar

*[Handwritten signatures and initials]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: CORTICORTEN

**Nome da Empresa** BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A

**CNPJ** 05.161.069/0001-10 **Autorização** 1.05.584-9

**Nome Comercial** CORTICORTEN

**Classe Terapêutica** HORMONIOS CORTICOSTEROIDES

**Registro** 155840078

**Processo** 25351.566292/2011-61

**Vencimento do Registro** 06/2022

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

5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 COMPRIMIDO SIMPLES 1 11/12/2011

**Validade** 24 meses **Registro** 1558400780010

**Princípio Ativo** PREDNISONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO 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

651  
10183  
DROGA FONTE  
010388

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

**Restrição de uso** Adulto e Pediátrico

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** N

**Tarja** Vermelha

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/12/2011

**Validade** 36 meses **Registro** 1558400780029

**Princípio Ativo** PREDNISONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO 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 1

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** Adulto e Pediátrico

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** N

~~10184~~

010389



**Apresentação fracionada**

Não

~~10186~~  
 010391

**Apresentação**  ATIVA

**Forma Farmacêutica**

**Nº Apres.**

**Data de Publicação**

20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20

COMPRIMIDO SIMPLES

4

11/12/2011

**Validade**

36 meses

**Registro**

1558400780045

**Princípio Ativo**

PREDNISONA

**Complemento Diferencial da Apresentação**

[sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO 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

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

N

**Tarja**

Vermelha

**Medicamento referência**

Não

**Apresentação fracionada**

Não

**Apresentação**  ATIVA

**Forma Farmacêutica**

**Nº Apres.**

**Data de Publicação**

*(Handwritten signatures and stamps)*

20 MG COM CX BL AL      COMPRIMIDO SIMPLES      5      11/12/2011  
 PLAS TRANS X 500 ( EMB  
 HOSP)

10187

010392

**Validade** 36 meses      **Registro** 1558400780053

**Princípio Ativo** PREDNISONA

**Complemento** [sem dados cadastrados]

**Diferencial da  
 Apresentação**

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL 1

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** Adulto e Pediátrico

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** N

**Tarja** Vermelha

**Medicamento  
 referência** Não

**Apresentação  
 fracionada** Não

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

5 MG COM CT BL AL      COMPRIMIDO SIMPLES      6      11/12/2011  
 PLAS TRANS X 16

**Validade** 36 meses      **Registro** 1558400780061

**Princípio Ativo** PREDNISONA

**Complemento  
Diferencial da  
Apresentação**

[sem dados cadastrados]

~~10188~~

**Embalagem**

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

010393

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração**

ORAL 1

**IFA único**

Sim

**Conservação**

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

**Restrição de prescrição**

Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso**

Adulto e Pediátrico

**Destinação**

Comercial

**Restrito a hospitais**

N

**Tarja**

Vermelha

**Medicamento  
referência**

Não

**Apresentação  
fracionada**

Não



**Apresentação**  ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**  
20 MG COM CT BL AL COMPRIMIDO SIMPLES 7 11/12/2011

~~10189~~

010394

**Validade** 36 meses **Registro** 1558400780071

**Princípio Ativo** PREDNISONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO 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 1

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** Adulto e Pediátrico

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** N

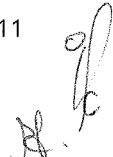



**Tarja** Vermelha

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

**Apresentação**  ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**  
5 MG COM CT BL AL COMPRIMIDO SIMPLES 8 11/12/2011

PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)

19/01/2018 14:06

**Validade** 36 meses **Registro** 1558400780088

**Princípio Ativo** PREDNISONA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO 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 1

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** Adulto e Pediátrico

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** N

**Tarja** Vermelha

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

~~10190~~

010395

Voltar

10191 762

DRUGA FOUTE

010396

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORT. 344/98 - LISTA A2)

<b>Nome da Empresa</b>	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	19.570.720/0001-10	<b>Autorização</b>	1.01.343-0
<b>Nome Comercial</b>	CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORT. 344/98 - LISTA A2)		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANALGESICOS NARCOTICOS		
<b>Registro</b>	113430174		
<b>Processo</b>	25351.546886/2008-40		
<b>Vencimento do Registro</b>	11/2019		
<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
ATIVA	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	15/11/2009
50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS AMB X 10			
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301740018
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO 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>• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		

10192

010397

<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
<b>ATIVA</b>			
50 MG CAP GEL DURA CX BL AL PLAS AMB X 100 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	15/11/2009
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301740026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		



<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL  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 Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>

[Voltar](#)~~10194~~

010399

Handwritten signatures and initials: *H. T/C*, *Genaro*, and a circled *R*.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORTARIA 344/98 - LISTA A2)

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	CLORIDRATO DE TRAMADOL (PORTARIA 344/98 - LISTA A2)		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Registro	113430156		
Processo	25351.098075/2007-48		
Vencimento do Registro	07/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	07/07/2008
Validade	24 meses	Registro	1134301560011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
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	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	07/07/2008
Validade	24 meses	Registro	1134301560028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
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	INTRAMUSCULAR/INTRA VENOSO
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

010401

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	07/07/2008
Validade	24 meses	Registro	1134301560036
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
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/INTRA VENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	07/07/2008



Validade	24 meses	Registro	1134301560044	10187
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			010402
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) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
				Voltar

BRAINFARMA

56  
10:38  
DROGA FONTE  
010403

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

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

33



Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Insumos Farmacêuticos.  
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa, Fábica S/A Indústria F. Concreto, CNPJ: 60.911.161/0001-02. Endereço: Rua Guilherme Barbosa De Melo 83, Bunklin Novo. Município: São Paulo, UF: SP, CEP: 05371-160. Autorização de Funcionamento: 1029241. Expediente(s): 0345248/15-1. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem; Insumos Farmacêuticos.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa, Anulações do Brasil Ltda, CNPJ: 05.439.635/0009-70. Endereço: Rodovia Anhanguera (SP-340), S/N, Km 107, Jardim São Francisco (Nova Mogiana). Município: São José do Rio Preto, UF: SP, CEP: 13141-000. Autorização de Funcionamento: 1.05.392. Expediente(s): 0655639/15-6. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Produtos estéreis, reconstituintes, não sendo preparação asséptica.

Table with 2 columns: Empresa, Braximex Indústria Química e Farmacêutica S/A, CNPJ: 05.191.069/0005-44. Endereço: Av. Brasil, 2507, São Mateus do Sul, Paraná. Município: Curitiba, UF: PR, CEP: 81220-000. Autorização de Funcionamento: 1.02.992/15-4. Expediente(s): 0328790/15-6 e 0430304/15-6. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Soluções não estéreis, cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, granulosos, pastilhas, novas formulações; Soluções não estéreis, cápsulas, comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, granulosos, pastilhas, novas formulações; Soluções não estéreis, injeções, emulsões, soluções, suspensões, cápsulas e xaropes; Soluções não estéreis, emulsões, soluções, suspensões, cápsulas e xaropes; Soluções não estéreis, injeções, emulsões, soluções, suspensões, cápsulas e xaropes.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Chelone, Germany, Schenckel GmbH, CNPJ: 61.109.034/0001-36. Endereço: Straubener, 1 and 2, 73614 Schenckel. País: Alemanha. Autorização de Funcionamento: 1.00.286-1. Expediente(s): 06411274-5-1. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Soluções não estéreis, comprimidos, reconstituintes.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, BISA Indústria Bioquímica S.A., CNPJ: 64.711.585/0001-14. Endereço: Via do Páramo, C.H.05/13, Pauriss, Nomes. País: Suíça. Autorização de Funcionamento: 1.02.161. Expediente(s): 0185919/15-5. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Produtos estéreis, hormônios, emulsões, soluções.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016029000033

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Induca Resoluções Unimed (Plan II), CNPJ: 08.157.293/0001-27. Endereço: 1-52, 33, 34, Viena Industrial Area, Viena, Sabará, GO. País: Índia. Autorização de Funcionamento: 1.08.261. Expediente(s): 0622354/13-8. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Produtos estéreis, soluções, reconstituintes, soluções.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, MSD Internacional GmbH, T/A MSD Ireland (Carlow), CNPJ: 45.987.013/0001-34. Endereço: Dublin Road, Carlow, Co. Carlow. País: Irlanda. Autorização de Funcionamento: 1.00.020-2. Expediente(s): 0638236/15-5. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Produtos estéreis - soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) injeções.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Q Pharma AB, CNPJ: 74.242.034/0001-08. Endereço: Avenida São João, 27, Madua, 21215. País: Suécia. Autorização de Funcionamento: 1.02.876-2. Expediente(s): 0064374/15-6. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Soluções não estéreis, hormônios, comprimidos.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Schering-Plough Labor NV, CNPJ: 45.983.913/0001-34. Endereço: Indústriapark AB, Hooftweg 100, B-2220. País: Bélgica. Autorização de Funcionamento: 1.00.029. Expediente(s): 0620776/15-6. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Produtos estéreis, emulsões, soluções.

Table with 2 columns: Empresa, Valera Farmacêutica Ltda, CNPJ: 02.752.277/0001-70. Endereço: Rua Alcega Ramal, 823, Parque dos Matos. Município: Porto Alegre, UF: RS, CEP: 91180-500. Autorização de Funcionamento: 1.00.473. Expediente(s): 9127959/15-9. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Líquidos não estéreis, soluções e xaropes.

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 Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016.

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

Art. 1º Indefinir 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

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Trephca Farmacêuticos Limited, CNPJ: 01.571.702/0001-98. Endereço: C. L. Sosa Industrial Bites, Sclama, Chiraburu, Himachal Pradesh, Índia. País: Índia. Autorização de Funcionamento: 1.00.311. Expediente(s): 0041935/14-2. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005 não apresentação da documentação solicitada no item 4 da notificação de exigência nº 07312453-1.

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 Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016.

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE Nº 278, de 30 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 12801615/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Botanical Pharma GmbH, CNPJ: 49.475.833/0001-96. Endereço: Osterfeldstr. 5/60, 50320 - Langgertsh. North Rhine-Westphalia. País: Alemanha. Autorização de Funcionamento nº: 1.00974-1. Expediente nº: 0625991/14-3. Produtos: Certificados de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos; Soluções não estéreis, comprimidos. Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 197/2013 e em desconformidade com a RDC nº 17/2015 não entrega de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos itens: 2º Anexo 1.5.8.3.1.2. Anexo IV. e 3º Anexo IV. e 3º Anexo V.

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso 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: EMPRESA, Lídiene Soares Pereira Ribeiro, CNPJ: 23.846.539/0001-61. Endereço: Praça Padre José Maria do Sacramento 100, BAIRRO: Centro CEP: 23948000 - CHAPADA DO NORTE/MG. Município: Belo Horizonte, UF: MG, CEP: 31220-000. Autorização de Funcionamento: 7.43657 N. ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO CORREIATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL. PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS. EMPRESA: Santos & Martins Drogaria e Perfumaria ME. ENDEREÇO: Rua Higienópolis, 307. BAIRRO: Jardim Paulista CEP: 13348500 - INDAIATUBA/SP. CNPJ: 23.472.792/0001-80. Autorização de Funcionamento: 7.43668 S. ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL. PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS.

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.204-2 de 2001 e 24/08/2001, que institui a infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

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

RATI

71, 10.29  
DROGA FONTE  
010404



Diário Oficial da União - Suplemento

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

Empresa Fabricante: Genzyme Corporation	
Endereço: 45, 51, 74, 76 West Main Avenue, Framingham, MA, 01701	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.142.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	Expediente(s): 070787615-5 e 070786815-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Instumas farmacêuticos ativos biológicos; alfa-manopina e beta-galactosidase	
Produtos estériles nos bioreatores	

Empresa Fabricante: Instituto Grifols SA	
Endereço: Polígono Industrial Levant. Can Gausch, 2. 08150, Piñets del Vallès - Barcelona	
País: Espanha	
Empresa Solitante: Cellegre Brasil Produtos Farmacêuticos Lda	CNPJ: 17.825.281/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.09.014-9	Expediente(s): 091894415-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Instumas farmacêuticos ativos biológicos; albumina humana	

Empresa Fabricante: Lonza Biologics Inc.	
Endereço: 151 International Drive, Fort Worth, New Hampshire	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solitante: Biotec-Mycos Squibb Farmos Ltda	CNPJ: 35.098.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.09.180-4	Expediente(s): 053272415-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Instumas farmacêuticos ativos biológicos; atoxilactate; lactoferrina	

RESOLUÇÃO - RE Nº 446, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Genzyme Polylunala SAS	
Endereço: 1511 Avenue Marcel Mercey - Bâtiments C1 et C3 - 69281 - Marcy l'Etoile	
País: França	
Empresa Solitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.142.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8	Expediente(s): 073493615-0 e 073301515-5
Produtos estériles	
Instumas farmacêuticos ativos biológicos e Produtos estériles	
Motivo: Em desacordo com os artigos 4º e 11 da RDC nº 39/11, considerando que foi autorizada a fabricação dos produtos objeto do pedido de certificação desde junho 2015, no caso do instuma farmacêutico ativo biológico e desde julho 2015, no caso do produto.	

Empresa Fabricante: Kamada Ltd	
Endereço: Kitabutsu Betsu Kaikan, M.P. Neeze 8552509	
País: Japão	
Empresa Solitante: Panamerican Medical Supply Suprimen-tax Médicos Ltda	CNPJ: 01.329.816/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.03.136-9	Expediente(s): 094518415-6
Instumas farmacêuticos ativos biológicos	
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005 não apresentação das respectivas notificações de produto, conforme notificação de existência nº 099180X15-5	

RESOLUÇÃO - RE Nº 447, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento 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 (às) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html> pelo código 10102016022200054

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: Zhejiang Character Pharmaceutical Co., Ltd	
Endereço: TONGXIAO, DASHAN, XIANG, ZHEJIANG PROVINCE - 317321	
País: China	
Empresa Solitante: CAQ - Casa da Química Ind e Com. Ltda	CNPJ: 01.451.209/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.09.803-0	Expediente(s): 073409215-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Instumas Farmacêuticos Ativos	
Instuma farmacêutico ativo obtido por síntese química; acetilona	

Empresa Fabricante: Zhejiang Character Pharmaceutical Co., Ltd	
Endereço: TONGXIAO, DASHAN, XIANG, ZHEJIANG PROVINCE - 317321	
País: China	
Empresa Solitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento: 1.09.232-1	Expediente(s): 072808415-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Instumas Farmacêuticos Ativos	
Instuma farmacêutico ativo obtido por síntese química; acetilona	

Empresa Fabricante: Zhejiang Character Pharmaceutical Co., Ltd	
Endereço: TONGXIAO, DASHAN, XIANG, ZHEJIANG PROVINCE - 317321	
País: China	
Empresa Solitante: Laboratório Teuto Brasileiro S.A.	CNPJ: 17.189.229/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.09.320-7	Expediente(s): 061743115-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Instumas Farmacêuticos Ativos	
Instuma farmacêutico ativo obtido por síntese química; acetilona	

Empresa Fabricante: VIG Chun	
Endereço: 35, Avenue Jean Jaurès - 92390 Villeneuve-la-Garenne	
País: França	
Empresa Solitante: Sandoz-Aventis Farmaceuticos Lda	CNPJ: 02.585.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.201-3	Expediente(s): 056289815-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Instuma farmacêutico ativo biológico; enoxaparina sódica	

RESOLUÇÃO - RE Nº 448 DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento 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 Produtos para a Saúde, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Jabl Chemt Singapore Pte. Ltd	
Endereço: 16 Tampines Industrial Estate, Cingapura	
País: Cingapura	
Empresa Solitante: Atto Suture do Brasil Ltda.	CNPJ: 01.045.409/0001-28
Autorização de Funcionamento nº: 1.03.699-9	Expediente nº: 0193670914-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009	

RESOLUÇÃO - RE Nº 450, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento 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 (às) 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: Amazonia Distribuidora Ltda.		CNPJ: 04.564.165/0001-47
Endereço: Avenida Presidente Médici, 1034, Parque Duque		
Município: Timon - PE - MA		CEP: 65611-301
Autorização de Funcionamento: 1.12.392-7		Autorização Especial: 1.12.898-8
Expediente(s): 110982914-2		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem		
Medicamentos		

Empresa: Manda Distribuidora Ltda.		CNPJ: 02.483.939/0001-08
Endereço: Rua José Acácio, 272, Vila União		
Município: Fortaleza - UF: CE		CEP: 60416-800
Autorização de Funcionamento: 1.04.522-6		Autorização Especial: 1.20.785-6
Expediente(s): 010103115-0		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem		
Medicamentos		

RESOLUÇÃO - RE Nº 451, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do Regulamento 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 (às) empresa(s) constante(s) no ANEXO a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos;

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: Smith Laboratories Inc.	
Endereço: 5201 South Greenway, Fort Worth, Texas	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solitante: Novartis Biogenética S.A	CNPJ: 56.094.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.008-3	Expediente(s): 097307215-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos para análise (com preparação aséptica) e geis (com preparação aséptica)	

Empresa Fabricante: Alfa Macrogammi S.p.A.	
Endereço: Via Enrico Fermi 1, 620500 Albano (PE)	
País: Itália	
Empresa Solitante: Biotecnia Indústria Farmacêutica Ltda - ME	CNPJ: 03.108.098/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.04.396-0	Expediente(s): 103146715-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Líquidos não estériles; soluções	

Empresa Fabricante: Panacea AG	
Endereço: Landshuterstrasse 5, 63303, Dreieich	
País: Alemanha	
Empresa Solitante: Panamerican Medical Supply Suprimen-tax Médicos Ltda	CNPJ: 01.329.816/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.03.136-9	Expediente(s): 062811714-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Instumas farmacêuticos ativos biológicos (financinonato), pasta IV de classe humana	

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 'Jovane'.



**Empresa Fabricante:** Bherichama Indústria Farmacêutica S.A.  
**Endereço:** S. Martinho de Itapoa, Cambuá, 3045-016.  
**País:** Portugal  
**Empresa solicante:** Ortopharm Distribuidora e Logística Ltda. CNPJ: 10.585.311/0001-13  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.071-8 **Expediente(s):** 059109314-7  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Sólidos não esteréis, comprimidos e comprimidos revestidos.**

**Empresa Fabricante:** Bristol-Myers Squibb Company  
**Endereço:** 38 Jackson Road, Worcester, Massachusetts, 01451.  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicante:** Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda. CNPJ: 06.998.982/0001-07  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.100-8 **Expediente(s):** 045765814-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Insuflam Farmacêuticos ativos biológicos, insuflam biológicos, produtos esteréis, soluções, comprimidos e comprimidos revestidos.**

**Empresa Fabricante:** Cevaeva Pharma S.L.  
**Endereço:** Polígono Industrial Entidiano Revilla Saiz, Avda de Agreda, 31, Olvega 48111, Soria  
**País:** Espanha  
**Empresa solicante:** Geans Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda. CNPJ: 11.082.598/0001-21  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.250-3 **Expediente(s):** 072130315-4  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Sólidos não esteréis, injeções, cápsulas e comprimidos revestidos.**

**Empresa:** Divostr Indústria, Comércio e Participações Ltda. CNPJ: 03.090.043/0001-29  
**Endereço:** Rua Vigarão, Tapetes Bitoucoi, 258, Santo Amaro  
**Município:** São Paulo **UF:** SP **CEP:** 04755-069  
**Autorização de Funcionamento:** 1.05.665-9 **Expediente(s):** 028528815-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.**

**Empresa Fabricante:** Hameln Farmacêutica GmbH  
**Endereço:** Lange Feld 13, 31789 Hameln  
**País:** Alemanha  
**Empresa solicante:** UCB Biopharma S.A. CNPJ: 04.711.500/0001-14  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.961-9 **Expediente(s):** 077289015-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Produtos esteréis, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).**

**Empresa Fabricante:** Int'l Drug Systems LLC  
**Endereço:** 33 Laclose Drive #B30, Branchburg, NJ 08876.  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicante:** Eli Lilly do Brasil Ltda. CNPJ: 43.940.018/0001-44  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.266-3 **Expediente(s):** 054910015-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Insuflam Farmacêuticos ativos biológicos, anticorpos monoclonais e derivados.**

**Empresa Fabricante:** Laboratorios Sernov RV  
**Endereço:** Scheunlan 4r-5b, B-1070, Brno  
**País:** Bélgica  
**Empresa solicante:** Orion Representação Importadora Distribuidora Ltda. CNPJ: 38.509.503/0001-57  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.748-7 **Expediente(s):** 059829715-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Produtos esteréis, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização asséptica).**

**Empresa Fabricante:** Laboratorios León Farma S.A.  
**Endereço:** Polígono Industrial Navaterosa, C/ La Vallina, S/N, Villanueva de León  
**País:** Espanha  
**Empresa solicante:** Bitalab Sensus Farmacêutica Ltda. CNPJ: 49.475.833/0001-06  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.074-4 **Expediente(s):** 073125015-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Sólidos não esteréis, injeções, comprimidos e comprimidos revestidos.**

**Empresa Fabricante:** Merckle GmbH  
**Endereço:** Ludwig-Maximilians-Strasse 1, 80143 München, Bavaia-Württemberg  
**País:** Alemanha  
**Empresa solicante:** Heel do Brasil Distribuidora Ltda. CNPJ: 05.994.539/0001-27  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.128-2 **Expediente(s):** 050232615-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Produtos esteréis, soluções (com preparação asséptica).**

**Empresa Fabricante:** Naured Life Sciences Pvt. Ltd.  
**Endereço:** Plot N° G-17-1, MIDC, Jayang, Baram, Thane 401506, Maharashtra State  
**País:** Índia  
**Empresa solicante:** Laboratório Químico Farmacêutico Resarcim Ltda. CNPJ: 61.282.661/0001-41  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.646-1 **Expediente(s):** 046626015-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Sólidos não esteréis, esteróides, comprimidos, revestidos (embolização primária).**

**Empresa Fabricante:** Nirma Limited.  
**Endereço:** Village Sachana Tal-Viranganam Sachana - 382 150, Dist. Ahmedabad (Raj.)  
**País:** Índia  
**Empresa solicante:** FBM Indústria Farmacêutica Lda CNPJ: 02.850.549/0001-05  
**Autorização de Funcionamento:** 1.05.474-1 **Expediente(s):** 062187314-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Produtos esteréis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).**

**Empresa Fabricante:** Parkeon Inc.  
**Endereço:** 2160 Snytek Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K3  
**País:** Canadá  
**Empresa solicante:** Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-11  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.029-0 **Expediente(s):** 107764215-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Sólidos não esteréis, comprimidos revestidos.**

**Empresa:** Puri Distribuidora S. Co. Ltda. CNPJ: 05.886.959/0001-01  
**Endereço:** Rua Miraflores, 1142, Centro, Colônia, Mato Grosso do Sul  
**Município:** Itaitinga **UF:** MS **CEP:** 78900-000  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.366-5 **Expediente(s):** 041934015-2, 086578115-2, 087372515-2  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós. Sólidos não esteréis: injeções, soluções, suspensões e suspensões orais. Líquidos não esteréis: soluções, emulsões, soluções, suspensões, suspensões orais, emulsões.**

**Empresa Fabricante:** Sandoz Private Limited  
**Endereço:** Plot n° 8-A-2, 8-B, TTC Industrial Area, Kalwe Block, Village Dughe, Navr Mumbai, Thane 400708 Maharashtra State.  
**País:** Índia  
**Empresa solicante:** Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-10  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.012-2 **Expediente(s):** 036010915-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Sólidos não esteréis, cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.**

**Empresa Fabricante:** Shanghai Dahua Pharmaceutical Co., Ltd.  
**Endereço:** 3503 Changsheng Farm Road, Chongming District, Shanghai  
**País:** China  
**Empresa solicante:** DKT do Brasil Produtos de Uso Personal Ltda. CNPJ: 18.756.680/0001-43  
**Autorização de Funcionamento:** 1.11.913-7 **Expediente(s):** 111510114-4  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Produtos esteréis (injeções, injeções (com esterilização terminal)).**

**Empresa Fabricante:** Stallergenes S.A.  
**Endereço:** 6 rue Alexis de Tocqueville, 92141, Antony  
**País:** França  
**Empresa solicante:** Novogran Importação e Exportação Ltda-ME. CNPJ: 14.939.670/0001-82  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.588-9 **Expediente(s):** 91303414-6, 013706214-3 e 913609914-7  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Insuflam Farmacêuticos ativos biológicos, esteróides biológicos, produtos esteréis, soluções (com preparação asséptica). Líquidos não esteréis, soluções.**

**Empresa Fabricante:** Ukraine PISC Indus  
**Endereço:** 5 Zruchvalna Str - Kiev  
**País:** Ucrânia  
**Empresa solicante:** Fundação Oswaldo Cruz - Fiocruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (Fundação de Amparo à Pesquisa em Saúde) CNPJ: 33.781.055/0001-13  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.063-1 **Expediente(s):** 110404014-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Insuflam Farmacêuticos ativos biológicos, injeções humanas**  
**Produtos esteréis, soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).**

**Empresa:** Winton Systems Clássica Indústrias Ltda. CNPJ: 35.820.448/0001-10  
**Endereço:** R. Casa Grande, 2422, Piracicaba  
**Município:** Piracicaba **UF:** SP **CEP:** 13960-350  
**Autorização de Funcionamento:** 2.20.000-1 **Expediente(s):** 049060915-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Clássica Indústrias, cápsulas.**

**Empresa Fabricante:** Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation a subsidiary of Pfizer Inc.  
**Endereço:** 401 North Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10955  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicante:** Wyeth Indústria Farmacêutica Lda CNPJ: 01.072.303/0001-43  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.113-4 **Expediente(s):** 057223215-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Produtos esteréis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).**

**Empresa Fabricante:** Zada Hospira Oncology Private Limited  
**Endereço:** Plot n° 3, Phase - 1, Special Economic Zone, S.H. n° 8A, Saffing - Baria Road, Village - Matoda, Tal - Sanand, Matoda - 382 213, Ahmedabad, Gujarat State  
**País:** Índia  
**Empresa solicante:** Hospira Produtos Hospitalares Ltda. CNPJ: 06.283.144/0001-89  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.250-1 **Expediente(s):** 073111115-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.**  
**Produtos esteréis esteróides, pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).**

DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITARIA  
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, aprovado nos termos do Anexo I da RDC nº 61, de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016, e na RDC nº 90, de 27 de dezembro de 2007, republicada no DOU de 28 de março de 2008, e suas alterações, resolve:

Art. 1º Definir as patentes relativas a produtos fumígenos derivados do tabaco, conforme anexo.  
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FERNANDO MENDES GARCIA NETO

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'F. Garcia'.

Teuto

82  
10/2016  
DROGA FONTE  
010406



EMPRESA: MF MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA - ME ENDEREÇO: ALAMEDA CENTRAL SN CONJ BK 47 LOJA 103/104 BAIRRO- NÚCLEO HABITACIONAL CEP: 72860121 - NOVO GAMA/GO CNPJ: 11.025.584/0001-76 PROCESSO: 25351.730630/2013-86  
AUTORIZ/MS: 7.06651-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL.  
EMPRESA: Maria Concebida Mendes Alves - ME ENDEREÇO: Rua Antonio C Valadares, 322 BAIRRO: CEP.: URUANA DE MINAS/MG CNPJ: 18.836.108/0001-84 PROCESSO: 25351.032704/2015-87  
AUTORIZ/MS: 7.36150-6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS- PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS.  
EMPRESA: FARMÁCIA CAVALCANTI LTDA ENDEREÇO: RUA SENADOR PINHEIRO RAMOS Nº 303 BAIRRO: CENTRO CEP: 55825009 - PAUDALHO/PE CNPJ: 04.169.910/0001-53 PROCESSO: 25351.595507/2014-92  
AUTORIZ/MS: 7.32623-5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.  
EMPRESA: EL ACHKAR, EL ACHKAR & POOL LTDA - ME ENDEREÇO: rua xv de novembro, 99 BAIRRO: centro CEP: 84240000 - PIRAÍ DO SUL/PR CNPJ: 09.354.351/0001-75 PROCESSO: 25351.374475/2014-04  
AUTORIZ/MS: 7.22167-3 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS- PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS.

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 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, resolve:

Art. 1º Indefere 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 L1 02 BAIRRO: JARDIM ORIENTE CEP: 72870257 - VALPARAISO DE GOIAS/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 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, resolve:

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 44, da Resolução RDC nº 19, de 04 de agosto de 2013, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda - EPP), Endereço (Rua Vidal Proença Lohm, 315, Fundos, Distrito Industrial), Município (São José), UF (SC), CEP (88104-810), Autorização de Funcionamento (1.01.570-4), Expediente(s) (0891160/15-6), and Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (Solidos não esteréis, cremes, géis, pastas e pomadas; Líquidos não esteréis, emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Instituto Biossímico Indústria Farmacêutica Ltda), Endereço (Rua Antônio João, Prédios 168,194 e 218, Coidovil), Município (Rio de Janeiro), UF (RJ), CEP (21250-150), and Autorização de Funcionamento (1.00.063-7), Expediente(s) (0782776/15-5).

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://w.www.tcu.br/atividade/inf>, pelo código 10102016041100055

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013

EMPRESA: ÔMEGA COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA ENDEREÇO: Q CLS (COMERCIO) 4 BLOCO B LOTE: 03; LOJA: 01 E 03, TERREO BAIRRO: RIACHO FUNDO I CEP: 71820512 - RIACHO FUNDO/DF CNPJ: 24.887.143/0001-25 PROCESSO: 25351.261255/2013-11

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A Alteração de endereço já foi contemplada em outro expediente (1365933/16-2)

EMPRESA: FARMÁCIA PLANALTO LTDA ME ENDEREÇO: r jóao pedro ribeiro, Nº 452 BAIRRO: planalto CEP: 55920009 - ITAMBE/PE CNPJ: 07.055.390/0001-46 PROCESSO: 25351.138217/2015-27

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013

EMPRESA: MARCIA MIDORI MATSURA IBIUNA ME ENDEREÇO: RUA MONSENHOR CINTRA BAIRRO: CENTRO CEP: 18150000 - IBIUNA/SP CNPJ: 21.279.780/0001-20 PROCESSO: 25351.082901/2015-47

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: As atividades pleiteadas não constam da Licença Sanitária, contrariando o art. 17 da Resolução RDC nº 17/2013

EMPRESA: BIOPHYTOS MANIPULAÇÃO LTDA ENDEREÇO: AVENIDA LONDRES, Nº 139 BAIRRO: SANTA CRUZ CEP: 32340570 - CONTAGEM/MG CNPJ: 03.226.931/0001-09 PROCESSO: 25351.289666/2007-67

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado encontra-se ilegível o que impossibilita a correta análise conforme instruções da RDC 17/2013.

EMPRESA: DROGARIAS ELLO EIRELI - ME ENDEREÇO: av. t-63 nº 4.622 qd 02 lt 97 BAIRRO: parque anhanguera CEP: 74335102 - APARECIDA DE GOIÂNIA/GO CNPJ: 33.259.805/0001-05 PROCESSO: 25351.314196/2014-71

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º, § 1º e § 2º, da Resolução RDC nº 17/2013.

EMPRESA: FARMÁCIA MANFRON LTDA ENDEREÇO: RUA RUI BARBOSA, 02 BAIRRO: CENTRO CEP: 84460000 - JVAI/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 DROGARIA - EPP ENDEREÇO: RUA JOSEFA ALVES DE SQUEIRA, 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 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, 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 manuel linhares junior 105 terreo sala 01 BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 89110000 - GASPÁR/SC CNPJ: 13.421.677/0001-45 PROCESSO: 25351.956802/2016-92  
AUTORIZ/MS: 1.15322-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 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 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, resolve:

Art. 1º Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: AG FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA CONCEIÇÃO, Nº 856 BAIRRO: CENTRO CEP: 63010222 - JUAZEIRO DO NORTE/CE CNPJ: 05.166.958/0001-70 PROCESSO: 25351.928151/2016-41  
AUTORIZ/MS: 1.15296-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS  
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: 25609.00312/09-61  
AUTORIZ/MS: 1.34250-1 ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos esteréis carbapenênicos: póis (com preparação asséptica).  
Produtos esteréis cefalosporínicos: póis (com preparação asséptica).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Laboratório Teuto Brasileiro S.A.), CNPJ (17.459.229/0001-76), Endereço (VP 7D, Módulo 11, Quadra 13, Daga), Município (Anápolis), UF (GO), CEP (75142-130), and Autorização de Funcionamento (1.00.370-7), Expediente(s) (0722114/15-1, 0722440/15-3, 0722337/15-7, 0722626/15-8).

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: comprimidos, comprimidos revestidos.  
Sólidos não esteréis penicilínicos: comprimidos e póis.  
Sólidos não esteréis cefalosporínicos: comprimidos e póis.  
Semi-sólidos não esteréis: cremes, géis e pomadas.  
Líquidos não esteréis: emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.  
Produtos esteréis: cápsulas, emulsões, 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: póis (com esterilização terminal), póis (com preparação asséptica) e póis liofilizados.  
Produtos esteréis cefalosporínicos: póis (com preparação asséptica) e póis 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 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 do Medicamentos, resolve:

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

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Lorena'.

10202  
010407



ANEXO

**EMPRESA: JUAN PABLO GRANDE MONTALVO - EPP**  
**AUTORIZAÇÃO/MS: \_\_\_\_\_**  
**CNPJ: 16.813.048/0001-59**  
**PROCESSO: 25763.094219/2016-90**  
**ENDEREÇO: AV. DOM LUIS, 300 - SALA 613**  
**BAIRRO: ALDEOTA**  
**MUNICÍPIO: FORTALEZA**  
**UF: CE**  
**CEP: 60.160-196**  
**ÁREA: PAF**  
**ATIVIDADE:** Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.  
**MOTIVO DO INDEFERIMENTO:** Não apresentou os documentos dos itens 08, 09, 12 e 13 constantes no anexo III da RDC/Anvisa nº 345, de 16 de dezembro de 2002, contrariando assim o Art.14 deste Regulamento.

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

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

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

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Distribuidora de Medicamentos e Produtos Hospitalares Ubense Ltda.	CNPJ: 12.313.285/0001-08
Endereço: Rua Juca Neto, S/Nº, Centro	
Município: São José de Ubá	UF: RJ
CEP: 28455-000	
Autorização de Funcionamento: 1.12.455-1	Autorização Especial: 1.14.416-0
Expediente(s): 0758932/15-8	
Motivo: descumprimento do inciso IX do Art. 13 da Portaria nº 802/1998 e do parágrafo único do Art. 31 da Portaria nº 344/1998.	

ANEXOS

Empresa Fabricante: Abbott Biologicals B.V.	
Endereço: Veerweg 12, 8121 AA Ols	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Novartis Biotecnologia S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5	Expediente(s): 1017663/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Allouan Práticos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 43.426.626/0009-24
Endereço: Avenida Guarulhos, 3372 - Ponte Grande	
Município: Guarulhos	UF: SP
CEP: 07010-000	
Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8	Expediente(s): 1184330/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pomadas (com preparação asséptica); soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica);	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: AndersonBroxon (UK) Limited	
Endereço: Units 2-7, Wye Valley Business Park, Brecon Road, Hay-on-Wye, Hereford, Herefordshire, HR3 5PG	
País: Reino Unido	
Empresa solicitante: Promarm Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.233-4	Expediente(s): 0929569/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Sri Mirra Innoharm Pvt. Ltd.	
Endereço: No. 288, 299, SIDCO Estate, Ambattur, Chennai - 600 098	
País: Índia	
Empresa solicitante: Fundação Estadual de Produção e Pesquisa em Saúde - FEPPS	CNPJ: 00.689.359/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.01.210-0	Expediente(s): 1926311/16-2
Linhas: Sólidos não estéreis.	
Motivo: Em desacordo com o § 2º do Art. 11 e inciso V do Art. 41 da RDC nº 39/2013: a autorização de funcionamento da empresa solicitante não possui a atividade de importar medicamentos.	

Empresa Fabricante: Astellas Pharma Europe B.V.	
Endereço: Hoopstraat 2, 7942 JG Middel	
País: Holanda	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1	Expediente(s): 0966817/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Besins Manufacturing Belgium SA	
Endereço: Grand Bijsardensstraat 128, Broesevelden 1620	
País: Bélgica	
Empresa solicitante: Besins Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 11.082.598/0001-21
Autorização de Funcionamento: 1.08.759-3	Expediente(s): 1290721/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos; embalagem secundária.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Distribuidora de Medicamentos Brasil Miracema Ltda.	CNPJ: 03.946.428/0001-10
Endereço: Rua Marçílio de Poly, S/Nº - Galpões 1 e 2, Parque de Exposições Jamil Cardoso, Centro	
Município: Miracema	UF: RJ
CEP: 28460-000	
Autorização de Funcionamento: 1.05.344-0	Autorização Especial: 1.21.161-6
Expediente(s): 1621522/16-2	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Empresa Fabricante: Buchinger Ingelheim Prunovo S.A. de C.V.	
Endereço: Calle del Maíz n.49, Barrio Xalocan, Xochimilco, Distrito Federal, C.P. 16090.	
País: México	
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 60.831.658/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8	Expediente(s): 0154546/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC	
Endereço: 2725 Scherer Drive North St. Petersburg, Florida (FL) 33716	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Astellas Farma Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 07.768.134/0001-04
Autorização de Funcionamento: 1.07.717-1	Expediente(s): 0966953/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis (granul): cápsulas moles.	

Empresa Fabricante: CENEXI	
Endereço: 52, Rue Mareet et Jacques Gauscher 94120 - Fontenay Sous Bois.	
País: França	
Empresa solicitante: Astrazenca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento: 1.01.618-1	Expediente(s): 1138610/16-0

*(Handwritten signatures and initials)*

10203  
010408  
f



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

Empresa: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46  
Endereço: Rua Dr. Giacomo Chiesi 151 Km 39,7 Est. Romeiros, Votuporim  
Município: Santana de Parnaíba UF: SP CEP: 06500-970  
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0827331/15-6 e 0827270/15-1

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

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.p.A.  
Endereço: Via San Leonardo, 96 - 43122 Parma  
País: Itália  
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46  
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0762539/14-1

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

Empresa Fabricante: Dr. Wilmar Schwabe GmbH & Co.KG  
Endereço: Wilmar-Schwabe Strasse 4, 76377 Karlsruhe  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 06.397.775/0001-74  
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 1768267/15-4

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

Empresa Fabricante: Excella GmbH  
Endereço: Nürnberger Str. 12, 90537 Feucht  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Collect Importação e Comércio Ltda. CNPJ: 53.452.157/0001-14  
Autorização de Funcionamento: 1.05.189-5 Expediente(s): 1895155/16-4

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

Empresa Fabricante: Excella GmbH  
Endereço: Nürnberger Str. 12, 90537 Feucht  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Meeck S.A. CNPJ: 33.060.213/0001-84  
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 1201673/16-0

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

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.  
Endereço: Perzoni 47, SI - 2391 Pivotalje  
País: Eslovênia  
Empresa solicitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A. CNPJ: 60.659.463/0029-92  
Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9 Expediente(s): 1151155/16-9

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

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.  
Endereço: Perzoni 47, SI - 2391 Pivotalje  
País: Eslovênia  
Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda. CNPJ: 53.162.095/0001-06  
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1 Expediente(s): 1151131/16-1

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

Empresa Fabricante: Madaus Pharmaceuticals Private Ltd.  
Endereço: Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Ponda, Goa 403115  
País: Índia  
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 06.397.775/0001-74  
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 0950784/15-1

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

Empresa Fabricante: Medispray Laboratories Pvt. Ltd.  
Endereço: Plot No. 344/345, Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Goa 403115  
País: Índia  
Empresa solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S/A. CNPJ: 17.159.229/0001-76  
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7 Expediente(s): 1016222/15-4

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

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited [Beta Lacium Division]  
Endereço: 152-6, 154/16, Doressanipalya, Blockahalli, Bannerghata Road, Bangalore - 560 076  
País: Índia  
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22  
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente(s): 0600332/15-0

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

Empresa: Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 12.424.020/0001-79  
Endereço: Av. Torquato Tanzi, 17.703 - Área de Transição  
Município: Manaus UF: AM CEP: 69041-025  
Autorização de Funcionamento: 1.10.647-2 Expediente(s): 0031517/15-6

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

Empresa Fabricante: Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.R.L.  
Endereço: Via Nubimense, 90 - 04011- Anellia (LT)  
País: Itália  
Empresa solicitante: AstraZeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00  
Autorização de Funcionamento: 01.618-1 Expediente(s): 1727339/16-1

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

Empresa Fabricante: Rovi Contract Manufacturing S.L.  
Endereço: Julián Camarillo, 35, Madrid 28037  
País: Espanha  
Empresa solicitante: Gafols Brasil Ltda. CNPJ: 02.813.899/0001-71  
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 1713734/16-9

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

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilacleri Sanayi ve Ticaret A.S.  
Endereço: GOSB Ihsan Dede Caddesi 900, Sokak, Gebze-Kocaeli  
País: Turquia  
Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.202/0001-30  
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1185160/16-1

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

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A CNPJ: 60.665.981.0005-41  
Endereço: Avenida Prefeito Olyvo Gentes de Oliveira, 4.550, São Cristóvão  
Município: Povoado Alegre UF: MG CEP: 32550-000  
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1416752/16-2 e 1140603/16-8

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

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0135-48  
Endereço: Avenida Getúlio Vargas, 200, Centro Industrial  
Município: Jataí Maranhão UF: MG CEP: 32520-395  
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0670599/15-5

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos criogênicos medicinais

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, do Art.54, inciso I, parágrafo 1º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

UF: PR  
CEP: 81.650-290  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de Desinsetização ou Desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.  
EMPRESA: BRASCO LOGÍSTICA OFFSHORE LTDA  
AUTORIZ/MS: 9.07605-0  
CNPJ: 03.562.124/0001-59  
PROCESSO: 25752.167714/2016-78  
ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO FABIO GOULART, Nº 605 - PARTE

BAIRRO: ILHA DA CONCEIÇÃO  
MUNICÍPIO: NITERÓI

UF: RJ  
CEP: 24050-090  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.

EMPRESA: TECHVET SERVIÇOS LTDA - ME  
AUTORIZ/MS: 9.07609-4  
CNPJ: 21.340.197/0001-88

PROCESSO: 25752.183912/2016-10  
ENDEREÇO: RUA PESQUEIRA, Nº 59 - FUNDOS 59  
BAIRRO: BONSUCESSO  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO

UF: RJ  
CEP: 21041-150  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

EMPRESA: AMB SOLUÇÕES AMBIENTAIS E TRANSPORTE DE RESÍDUOS LTDA  
AUTORIZ/MS: 9.07610-6  
CNPJ: 14.77.887/0001-00

PROCESSO: 25752.185707/2016-19  
ENDEREÇO: AVENIDA COELHO DA ROCHA, Nº 543  
BAIRRO: BIFFORD ROXO  
MUNICÍPIO: BELFORD ROXO

UF: RJ  
CEP: 26130-130  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteira.

EMPRESA: SHIPPING PROTECTION SERVIÇOS MARÍTIMOS LTDA - EPP  
AUTORIZ/MS: 9.07613-8  
CNPJ: 10.851.534/0004-28

PROCESSO: 25752.187145/2016-85  
ENDEREÇO: RUA JOSÉ SILVA DE AZEVEDO NETO, Nº 200 - BLOCO 4 - SALA 104

BAIRRO: BARRA DA TIJUCA  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO

UF: RJ  
CEP: 22.775-056  
ÁREA: PAF

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

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



010499  
 10204  
 154,762  
 128,463  
 DROGA FONTE



**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 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 Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder a(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 Calistópolis.	
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. 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 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 Medicamentos, resolve:

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

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 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 Brasil Ltda	CNPJ: 00.331.788/0009-79
Endereço: Avenida Thiago Antunes Teixeira, 14/15 - Bela Vista	
Município: Palhoça	UF: SC
	CEP: 88132-717
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127580/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Gases medicinais: envase.	

Empresa: Air Líquido Brasil Ltda	CNPJ: 00.331.788/0057-73
Endereço: ST. STRC, Trecho 2, Conjunto E, 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 N° 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0948089/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos Sólidos não estéreis hormonais: cápsulas. Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Balkanpharma-Dumitza AD	
Endereço: 3 Samokovsko Shosse Str. Dumitza 2600	
Pais: Bulgária	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1091664/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bispco 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 estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016072500004

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: Laboratorios Pfizer Ltda	CNPJ: 46.070.868/0001-69
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1563092/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

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

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

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC	
Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington (WA) 99207	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Bromarin Brasil Farmacêutica Ltda	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 1100305/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

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

Empresa: Laboratório Globo Ltda	CNPJ: 17.115.437/0001-73
Endereço: Rodovia MG 424, Km 6,8, Fazenda Perobas	
Município: São José da Lapa	UF: MG
	CEP: 33350-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.535-8	Expediente(s): 1172675/16-3, 1172678/16-4 e 1172693/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited	
Endereço: Kothur, Mahabubnagar 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): 1184301/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos.	

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

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

*[Handwritten signatures and initials]*



010410

10805



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

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

Empresa Fabricante: Sanofi Windthrop Industrie. Endereço: 1, rue de la Vierge, Ambarès st Lagrave, 33505 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. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

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

Empresa Fabricante: UCB Farchim SA. Endereço: Z.I. du Planchy, Chemin de Croix Blanche 10, 1630 Bulle. País: Suíça. Empresa solicitante: Chesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.263.032/0001-46. Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0. Expediente(s): 1185084/16-1. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

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

Empresa: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 14.041.956/0001-37. Endereço: Av. Francisco Samuel Lucchessi Filho, 1.059, Penha. Município: Bragança Paulista. UF: SP. CEP: 12929-000. Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0. Expediente(s): 0796657/14-1 e 0796685/14-7. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

Empresa: Hipolabor Farmacêutica Ltda. CNPJ: 19.570.720/0001-10. Endereço: Rodovia BR 262, Km 125, Borges. Município: Sabará. UF: MG. CEP: 34735-010. Autorização de Funcionamento: 1.01.345-0. Expediente(s): 1181362/16-S, 1180817/16-2, 1180870/16-2 e 1180831/16-4. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes. Semissólidos não estéreis: pomadas, géis e pomadas. Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: Genmed Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.992.062/0001-65. Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença, Km 08 - Chácara Assay. Município: Hortolândia. UF: SP. CEP: 13186-991. Autorização de Funcionamento: 1.00.583-3. Expediente(s): 0814427/15-3. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: cápsulas moles.

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

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 Interferir 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: Osmopharm SA. Endereço: Via Ale. Fornaci, 6930, Bedano. País: Suíça. Empresa solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72. Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3. Expediente(s): 0524876/15-5. Linha(s): Sólidos não estéreis. Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2015 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos aplicadas aos artigos 13 (alíneas "b" e "f" do inciso III do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 121, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 212, 213 (inciso V do § 2º), 244, 247, 253, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 376, 379 (§§ 1º, 2º e 3º).

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG. Endereço: Schützenstrasse 87 und 99-101, 88212 Ravensburg. País: Alemanha. Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda. CNPJ: 56.998.701/0001-16. Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1. Expediente(s): 0041567/14-7. Linha(s): Produtos estéreis. Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 2º da RDC nº 39/2015.

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 0966852/15-4. Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós. Semissólidos não estéreis: cremes e géis. Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões e xampus. Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

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

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Janssen'.

UNIAO Quimica

010411 10206  
JTG. 207.262

DROGA FONTE



ANEXO

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: JORGE SOARES - ME  
AUTORIZ/MS: 9.06015-5  
CNPJ: 16.433.331/0001-55  
PROCESSO Nº. 25751.431674/2013-89 (1928284/16-2)  
ENDEREÇO: AV. CAMAQUÃ (ABC VIII E IX), 2443  
BAIRRO: CASSINO  
MUNICÍPIO: RIO GRANDE  
UF: RS  
CEP: 96.207-320  
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de limpeza e recolhimento de resíduos resultantes do tratamento de águas servidas e dejetos em terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.

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

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

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento 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 Armazenamento de Medicamentos.

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenamento de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

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

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

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

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

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

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

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

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

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 'Jorge Soares' and 'JTG'.



010412

10207

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

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

Empresa: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46  
Endereço: Rua Dr. Giacomo Chiesi 151 Km 39,2 Est Romeiros, Votuporim  
Município: Santana de Parnaíba UF: SP CEP: 06500-970  
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0827331/15-6 e 0827270/15-

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

Empresa Fabricante: Chiesi Farmaceutici S.p.A.  
Endereço: Via San Leonardo, 96 - 43122 Parma  
País: Itália  
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46  
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 0762539/14-1

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

Empresa Fabricante: Dr. Wilmar Schwabe GmbH & Co. KG  
Endereço: Wilmar-Schwabe-Strasse 4, 76227 Karlsruhe  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 360.397.775/0001-74  
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 1706826/15-4

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

Empresa Fabricante: Excella GmbH  
Endereço: Nürnberger Str. 12, 90537 Feucht  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Collect Importação e Comércio Ltda. CNPJ: 53.452.157/0001-74  
Autorização de Funcionamento: 1.05.189-5 Expediente(s): 1895155/16-4

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

Empresa Fabricante: Excella GmbH  
Endereço: Nürnberger Str. 12, 90537 Feucht  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Merck S.A. CNPJ: 33.069.212/0001-84  
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 1201673/16-0

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

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.  
Endereço: Perzonali 47, SI - 2391 Prevalje  
País: Eslovênia  
Empresa solicitante: Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A. CNPJ: 60.659.463/0029-92  
Autorização de Funcionamento: 1.00.573-9 Expediente(s): 1151155/16-9

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Sólidos não estéreis: comprimidos, pós.

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.  
Endereço: Perzonali 47, SI - 2391 Prevalje  
País: Eslovênia  
Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda. CNPJ: 53.152.095/0001-06  
Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1 Expediente(s): 1151131/16-1

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Sólidos não estéreis: penicilínicos, pós.

Empresa Fabricante: Madus Pharmaceuticals Private Ltd.  
Endereço: Kundam Industrial Estate, Kundam, Ponda, Goa 403115  
País: Índia  
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 60.397.775/0001-74  
Autorização de Funcionamento: 1.00.639-8 Expediente(s): 0950784/15-1

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Sólidos não estéreis (granul), granulados.

Empresa Fabricante: Medispruv Laboratories Pvt. Ltd.  
Endereço: Plot No. 344/345, Kundam Industrial Estate, Kundam, Goa 403115  
País: Índia  
Empresa solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S/A. CNPJ: 17.159.229/0001-76  
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7 Expediente(s): 1016222/15-1

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

Empresa Fabricante: Mylan Laboratories Limited (Beta Lactam Division)  
Endereço: 152/6, 154/16, Doreosanipaly, Bilekahalli, Bannerghatta Road, Bangalore - 560 076.  
País: Índia  
Empresa solicitante: Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22  
Autorização de Funcionamento: 1.08.830-7 Expediente(s): 0600332/15-0

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

Empresa: Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 12.424.020/0001-79  
Endereço: Av. Torquato Tapajós, 17.703 - Área de Treinagem  
Município: Manaus UF: AM CEP: 69041-025  
Autorização de Funcionamento: 1.00.647-2 Expediente(s): 0031517/15-6

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

Empresa Fabricante: Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.R.L.  
Endereço: Via Mennesses, 90 - 04011 - Aprilia (LT)  
País: Itália  
Empresa solicitante: Astrazeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00  
Autorização de Funcionamento: 01.618-1 Expediente(s): 1727339/16-1

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

Empresa Fabricante: Rovi Contract Manufacturing S.L.  
Endereço: Julián Camarillo, 35, Madrid 28037.  
País: Espanha  
Empresa solicitante: Grifols Brasil Ltda. CNPJ: 02.513.899/0001-71  
Autorização de Funcionamento: 1.03.641-7 Expediente(s): 1713734/16-9

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

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saatiik Unvanli Ilacleri Sanayi ve Ticaret A.S.  
Endereço: GOSB Ihsan Dede Caddesi 900, Sokak, Gebze-Kocaeli.  
País: Turquia  
Empresa solicitante: Novartis Biotecnologia S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30  
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1185160/16-1

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

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A. CNPJ: 60.663.981/0005-41  
Endereço: Avenida Prefeito Cláudio Gomes de Oliveira, 1.330, São Cristóvão  
Município: Baurão de Algodão UF: MG CEP: 37550-000  
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7 Expediente(s): 1316752/16-2 e 1144803/16-8

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

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda. CNPJ: 35.820.448/0135-48  
Endereço: Avenida Getúlio Vargas, 200, Centro Industrial  
Município: João Monlevade UF: MG CEP: 35930-395  
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 Expediente(s): 0670599/15-3

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:**  
Líquidos criogênicos medicáveis.

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

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Art.151, inciso III, e o Art.54, inciso I, parágrafo 1º do 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, e ainda amparado pela Resolução nº 345, de 16 de dezembro de 2002, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

- EMPRESA: PARANÁ SAÚDE AMBIENTAL LTDA - ME  
AUTORIZ/MS: 9.07631-9  
C.N.P.J.: 10.439.844/0001-97  
PROCESSO: 25743.648478/2015-31  
ENDEREÇO: RUA CLETO DA SILVA, Nº 84  
BAIRRO: BOQUEIRÃO  
MUNICÍPIO: CURITIBA  
UF: PR  
CEP: 81.650-290  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de Desinsetização ou Desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.  
EMPRESA: BRASCO LOGÍSTICA OFFSHORE LTDA  
AUTORIZ/MS: 9.07605-0  
CNPJ: 03.562.124/0001-59  
PROCESSO: 25752.167714/2016-78  
ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO FABIO GOULART, Nº 605 - PARTE  
BAIRRO: ILHA DA CONCEIÇÃO  
MUNICÍPIO: NITERÓI  
UF: RJ  
CEP: 24050-090  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operem transporte coletivo internacional de passageiros, aeronaves e embarcações.  
EMPRESA: TECHVET SERVIÇOS LTDA - ME  
AUTORIZ/MS: 9.07609-4  
CNPJ: 21.340.197/0001-88  
PROCESSO: 25752.183912/2016-10  
ENDEREÇO: RUA PESQUEIRA, Nº 59 - FUNDOS 59  
BAIRRO: BONSUCESSO  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO  
UF: RJ  
CEP: 21041-150  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de desinsetização ou desratização em veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteiras e recintos alfandegados.  
EMPRESA: AM3 SOLUÇÕES AMBIENTAIS E TRANSPORTE DE RESÍDUOS LTDA  
AUTORIZ/MS: 9.07610-6  
CNPJ: 14.77.887/0001-00  
PROCESSO: 25752.185707/2016-19  
ENDEREÇO: AVENIDA COELHO DA ROCHA, Nº 543  
BAIRRO: BELFORD ROXO  
MUNICÍPIO: BELFORD ROXO  
UF: RJ  
CEP: 26130-130  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteira.  
EMPRESA: SHIPPING PROTECTION SERVIÇOS MARÍTIMOS LTDA - EPP  
AUTORIZ/MS: 9.07613-7  
CNPJ: 10.851.334/0004-28  
PROCESSO: 25752.187145/2016-85  
ENDEREÇO: RUA JOSÉ SILVA DE AZEVEDO NETO, Nº 200 - BLOCO 4 - SALA 104  
BAIRRO: BARRA DA TIJUCA  
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO  
UF: RJ  
CEP: 22.775-056  
ÁREA: PAF  
ATIVIDADE: Prestação de serviços de administração ou representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direto por embarcação, tomando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/act/index.html>, pelo código 10102016071800022

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

*[Handwritten signature]*



010414

10209

Halex

Item 265

DROGA FONTE



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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

Art. 2º A presente Certificação 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: Sanofi-Aventis de Mexico, S.A. de C.V.
Endereço: Acedulero del Alto Lerma, No. 2 - Zona Industrial Ocoyoacac, C.P. 52240, Estado de Mexico
País: Mexico
Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacéutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.301-7 Expediente(s): 1687883716-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos e supositórios.

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

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

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

Art. 1º Conceder (às) 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: Biolar Diagnóstica Comércio e Representações Ltda. CNPJ: 00.884.207/0001-07
Endereço: Avenida Amílcar, 580, Recanto dos Vinhais. CEP: 65076-070
Município: São Luís - UF: MA
Autorização de Funcionamento: 1.04.666-6 Autorização Especial: 1.21.346-6
Expediente(s): 035513173-8
Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

Empresa: Nova Actofarma Comércio e Representações Ltda. CNPJ: 01.982.722/0001-51
Endereço: Avenida José Alves de Azevedo, 468 - Centro. CEP: 28025-405
Município: Campos dos Goytacazes - UF: RJ
Autorização de Funcionamento: 1.06.796-8 Autorização Especial: 1.10.120-1
Expediente(s): 9517719/13-7
Medicamentos: Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

ANEXO

Empresa Fabricante: AndersonBreon Inc.
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109.
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Allergan Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 43.426.626/0001-77
Autorização de Funcionamento: 1.00.147-8 Expediente: 2307726/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Bayer Pharma AG
Endereço: Kaiser-Wilhelm-Allee, 51368 Leverkusen
País: Alemanha
Empresa solicitante: Bayer S.A. CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 Expediente(s): 1719271/16-4 e 1719284/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária).
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Biosyn Arzneimittel GmbH
Endereço: Eberhardstr. 64, 70736 Fellbach
País: Alemanha
Empresa solicitante: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.07.576-2 Expediente(s): 2154751/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: DHL Supply Chain (Netherlands) B.V.
Endereço: Biisterhuizen 11-27, 6546 AR, Nijmegen
País: Holanda
Empresa solicitante: Shire Farmacéutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.06.979-1 Expediente(s): 1573359/16-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Eli Lilly and Company
Endereço: Lilly Corporate Center, Indianapolis, Indiana (IN) 46285.
País: Estados Unidos da América.
Empresa solicitante: Daiichi Sankyo Brasil Farmacéutica Lt. CNPJ: 60.874.187/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.454-8 Expediente(s): 0141736/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Fournier Laboratories Ireland Limited
Endereço: Amnrepps, Carrigrohilly, Co. Cork
País: Irlanda
Empresa solicitante: Abhye Farmacéutica Ltda. CNPJ: 13.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 1657866/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (terracel).

Empresa: Falestar Indústria Farmacéutica S.A. CNPJ: 01.571.702/0001-98
Endereço: Rodovia BR-153, Km 03 - Chácara Retiro.
Município: Goiânia - UF: GO CEP: 74675-090
Autorização de Funcionamento: 1.00.311-3 Expediente(s): 1152860/16-5
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 Fabricante: Lilly del Caribe, Inc.
Endereço: 65th Infantry Road, Km. 12,6 (PR01) - Carolina, Porto Rico 00985.
País: Estados Unidos da América.

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.

10415  
 10210  
 DROGA FONTE

SANTISA

ITEM 376



**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEV/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades  
 EMPRESA: ETSUL TRANSPORTES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA ARLINDO NATAL 040  
 BAIRRO: UBERABA CEP: 81580460 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 86.046.828/0001-04  
 PROCESSO: 25351.061438/55-71 AUTORIZ/MS: 3.01694.1  
**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEV/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades  
 EMPRESA: LUZQUIMICA PRODUTOS QUIMICOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA SERRA DO RONCADOR 427  
 BAIRRO: JD.BANDEIRANTES CEP: 86065590 - LONDRINA/PR  
 CNPJ: 00.357.508/0001-41  
 PROCESSO: 0091097 AUTORIZ/MS: 3.01938.3  
**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEV/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades  
 EMPRESA: HERMOGENES F DOS SANTOS PRODUTOS QUIMICOS  
 ENDEREÇO: AV ALAN KARDEC 1503  
 BAIRRO: PARQUE AVENIDA CEP: 87025000 - MARINGÁ/PR  
 CNPJ: 72.205.784/0001-03  
 PROCESSO: 5004994 AUTORIZ/MS: 3.01573.1  
**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEV/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades  
 EMPRESA: MKM PRODUTOS QUIMICOS LTDA  
 ENDEREÇO: ESTRADA PARA YARA  
 BAIRRO: YARA CEP: 86360000 - BANDEIRANTES/PR  
 CNPJ: 73.549.750/0001-00  
 PROCESSO: 8005897 AUTORIZ/MS: 3.02006.1

**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEV/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades  
 EMPRESA: IND QUIM NOSSA SRA APARECIDA LTDA  
 ENDEREÇO: R AURELIANO A DA SILVA 00600  
 BAIRRO: JARDIM ITALIA CEP: 80060 - CURITIBA/PR  
 CNPJ: 76.035.930/0001-42  
 PROCESSO: 250001180189 AUTORIZ/MS: 3.00426.8  
**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEV/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades  
 EMPRESA: ROSANGELA RIVABEN BELNIAK ME  
 ENDEREÇO: EST COLONIA BALBINO CUNHA S  
 BAIRRO: BOTATIUYA CEP: 83600000 - CAMPO LARGO/PR  
 CNPJ: 85.039.014/0001-71  
 PROCESSO: 2304094 AUTORIZ/MS: 3.01596.1  
**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEV/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades  
 EMPRESA: TRIO QUIMICA IND. E COM. DE DET. LTDA  
 ENDEREÇO: RUA JORGE LACERDA 1640  
 BAIRRO: JD JUSSARA CEP: 85801390 - CASCAVEL/PR  
 CNPJ: 77.882.116/0001-26  
 PROCESSO: 25023.100002/00 AUTORIZ/MS: 3.02310.9  
**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Ofício nº 268/2016-DVVSP/CEV/SVS emitido pela Autoridade Sanitária do Estado do Paraná e encerramento de atividades  
 EMPRESA: FARMITAL PRODS FTCOS LTDA  
 ENDEREÇO: AV JOSE JOAQUIM SEABRA 00595  
 BAIRRO: RIO PEQUENO CEP: 5364 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 43.999.069/0001-83  
 PROCESSO: 250090370578 AUTORIZ/MS: 1.00789.6

**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1225451/16-7  
 EMPRESA: FARMITAL PRODS FTCOS LTDA  
 ENDEREÇO: AV JOSE JOAQUIM SEABRA 00595  
 BAIRRO: RIO PEQUENO CEP: 5364 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 43.999.069/0001-83  
 PROCESSO: 250001382982 AUTORIZ/MS: 2.00682.3  
**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1226477/16-6  
 EMPRESA: SUMITOMO CORPORATION DO BRASIL S/A  
 ENDEREÇO: AVENIDA PAULISTA, Nº 949, 1º ANDAR  
 BAIRRO: BELA VISTA CEP: 01311100 - SÃO PAULO/SP  
 CNPJ: 60.492.212/0001-65  
 PROCESSO: 250001543592 AUTORIZ/MS: 2.01738.4  
**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1226523/16-0  
 EMPRESA: FAGAN SA INDS REUNIDAS  
 ENDEREÇO: R FRANCISCO PEREIRA 00426  
 BAIRRO: V GALVAO CEP: 7000 - GUARULHOS/SP  
 CNPJ: 31.116.791/0001-43  
 PROCESSO: 250001355478 AUTORIZ/MS: 1.00831.1  
**MOTIVO DO CANCELAMENTO:**  
 Não atualização dos dados cadastrais, contrariando a RDC nº 16/2014, e não cumprimento da notificação de exigência nº 1246104/16-1.  
 Total de Empresas: 28

**RESOLUÇÃO - RE Nº 1.654, DE 23 DE JUNHO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, 8º 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 Medicamentos, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0012-71
Endereço: Via Vicinal Antônio Sarti, 540, Vila Industrial	
Município: Sorocaba	UF: SP CEP: 14175-350
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127630/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais; envase	

Empresa: Air Líquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0006-23
Endereço: Estrada da Boa Esperança, 650 - Parq. Bom Pastor	
Município: Belford Roxo	UF: RJ CEP: 20110-120
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 0038304/15-3 e 0038286/15-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais; Líquidos enocênicos medicinais.	

Empresa: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Endereço: Rodovia Professor Zelandi Vaz (SP-332), Km 135, Itapavussu.	
Município: Cosmópolis	UF: SP CEP: 13150-000
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2	Expediente(s): 1342574/16-9, 1342563/16-3, 1342617/16-4, 1342591/16-9, 1342729/16-6 c 1342605/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis; pós (com preparação asséptica); Produtos estéreis; embalagem secundária; Sólidos não estéreis cefalosporínicos; cápsulas, comprimidos revestidos e pós; Líquidos não estéreis cefalosporínicos; soluções e suspensões; Produtos estéreis cefalosporínicos; pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited, Unit - III	
Endereço: Survey No. 313 and 314, Bachupally Village, Outhubullapur Mandal, Ranga Reddy Dist.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33

Autorização de Funcionamento: 1.02.210-1	Expediente(s): 1096687/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis; cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Fundação Baiana de Pesquisa Científica e Desenvolvimento Tecnológico, Poponeamento e Distribuição de Medicamentos-BAHIA-FARMA	CNPJ: 13.078.518/0001-90
Endereço: Acesso II BR 324 nº 1241 - Cia Sui	UF: BA CEP: 43700-000
Município: Simões Filho	UF: BA
Autorização de Funcionamento: 1.09.885-7	Expediente(s): 0915509/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis; comprimidos e comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Bausch & Lomb Incorporated	
Endereço: 8500 Hidden River Parkway, Tampa, Florida (FL) 33637	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Instituto Terapêutico Delta Ltda.	CNPJ: 33.173.097/0002-74
Autorização de Funcionamento: 1.00.440-9	Expediente(s): 0513081/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis; soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Baxter Oncology GmbH	
Endereço: Kantstrasse 2, 33790 Halle/Westfalen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 0948854/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos (granul); pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Bayer S.A.	
Endereço: Edifício 1 y 3, Calle 8 entre 3 y 5; Edifício 2: Calle 3 y Calle del Canal - Parque Industrial Pilar - Provincia Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 0103683/14-1 e 0104257/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis; comprimidos, comprimidos efervescentes e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC	
Endereço: 2725 Scherer Drive North, Saint Petersburg FL 33716	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticada.html>, pelo código 10102016062700037

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

*[Handwritten signatures and initials]*





Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1 Expediente(s): 1106854/15-0  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: hormônios, cápsulas, moles (granul).

Empresa Fabricante: Catalent Pharma Solutions, LLC  
 Endereço: 1100 Enterprise Drive, Winchester, Kentucky 40391  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.736-1 Expediente(s): 0926408/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: granulados (granul).

Empresa Fabricante: CENEXI-Laboratórios Thissen S.A.  
 Endereço: Rue de la Papyrée 2-4-6, B 1420, Braine L'Alleud, Wallon Brabant  
 País: Bélgica  
 Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0926408/15-6  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados (granul).

Empresa Fabricante: Emure Pharmaceuticals Limited  
 Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, MIDC, Hinjwadi, Pune 411057  
 País: Índia  
 Empresa solicitante: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 44.211.936/0001-37  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0 Expediente(s): 1138652/16-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A.  
 Endereço: Stada Provinciale Asolana, n.º 90 (loc. San Polo), 43056 - Torrile (PR)  
 País: Itália  
 Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 1339713/16-3 e 1339738/16-9  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas e comprimidos revestidos (granul).  
 Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e com preparação aséptica).

Empresa Fabricante: Janssen Ortho LLC  
 Endereço: State Road 933, Km 0,1, Mamey Ward, Gurabo, PR 00778  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0969354/15-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: cápsulas (granul), comprimidos (granul) e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Laboratorios León Farma S.A.  
 Endereço: Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina s/n, Villaluque-León  
 País: Espanha  
 Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.043-8 Expediente(s): 0930680/15-3  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: hormônios: comprimidos revestidos.

Empresa: Laboratório Químico Farmacêutico Bergamo Ltda. CNPJ: 61.282.661/0001-41  
 Endereço: Rua Rafael de Marco, 43, Jardim das Oliveiras.  
 Município: Taboão da Serra UF: SP CEP: 06765-000  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.646-1 Expediente(s): 0993934/15-2 e 0658975/15-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aséptica).  
 Produtos estéreis: embalagem secundária.  
 Sólidos não estéreis: embalagem secundária.  
 Sólidos não estéreis: hormônios: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: MSD International GmbH T/A MSD Ireland (Ballydine).  
 Endereço: Kilsheelan, Clonmel, Co. Tipperary  
 País: Irlanda  
 Empresa solicitante: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0 Expediente(s): 0991909/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC  
 Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834  
 País: Estados Unidos da América  
 Empresa solicitante: Alexion Farmacêutica Brasil Importação e Distribuição de Produtos e Serviços de Administração de Vendas Ltda.  
 Autorização de Funcionamento: 1.02.811-8 Expediente(s): 0161287/15-5  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aséptica).

Empresa Fabricante: Pharmachemie B.V.  
 Endereço: Swensweg 5, 2031 GA Haarlem  
 País: Holanda  
 Empresa solicitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30  
 Autorização de Funcionamento nº: 1.00.968-5 Expediente(s) nº: 0758068/13-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: cápsulas.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production.  
 Endereço: Avenue du Béarn, 64320, Idron.  
 País: França  
 Empresa Solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1 Expediente(s): 0999011/15-6  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis (granul): soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Sanofi S.P.A.  
 Endereço: Loc. Valcanello, 03012, Anagni (FR)  
 País: Itália  
 Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 1124325/15-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e pós liofilizados.

Empresa: Sanlisa Laboratório Farmacêutico S/A CNPJ: 04.099.395/0001-82  
 Endereço: Rua Monsenhor Claro, N.º 6-90 - Centro,  
 Município: Bauri UF: SP CEP: 17015-130  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.180-2 Expediente(s): 1143986/16-6, 1143989/16-1 e 1143995/16-2  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: comprimidos.  
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).  
 Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e ampolas.

Empresa Fabricante: SK Chemicals Co., Ltd.  
 Endereço: 149, Sandan-ro, Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do.  
 País: Coreia do Sul  
 Empresa solicitante: Biosintética Farmacêutica Ltda. CNPJ: 53.162.095/0001-06  
 Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1 Expediente(s): 0664322/15-1  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: adesivos.

Empresa Fabricante: SK Chemicals Co., Ltd.  
 Endereço: 149, Sandan-ro, Heungdeok-gu, Cheongju-si, Chungcheongbuk-do.  
 País: Coreia do Sul  
 Empresa solicitante: Ache Laboratórios Farmacêuticos S.A. CNPJ: 60.659.463/0029-92  
 Autorização de Funcionamento: 1.00.373-9 Expediente(s): 0664338/15-8  
 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estéreis: adesivos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.655, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º da Constituição Federal e o art. 1º da Resolução do Conselho de Administração - 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:

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016062700038

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)*

10416  
*(Handwritten mark)*

10211  
*(Handwritten mark)*



PROCESSO: 25351.110265/2014-09  
 ULMY8474606M (8.10286.2)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 IMPORTAR: CORRELATOS  
 EMPRESA: Biodina Instrumentos Científicos Euclides - ME  
 ENDEREÇO: Rua José Clemente, 90 Parte  
 BAIRRO: Centro CEP: 24020105 - NITERÓI/RJ  
 CNPJ: 29.375.441/0002-30  
 PROCESSO: 25351.503082/2015-31  
 7WX19W08627Y (8.12650.1)  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: CORRELATOS  
 EXPEDIR: CORRELATOS  
 IMPORTAR: CORRELATOS  
 Total de Empresas: 4

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Não apresentação do relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014  
 EMPRESA: DENTAL FOCUS COMERCIO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LIMITADA - EPP  
 ENDEREÇO: RUA BACURITI, Nº 04, SALA 02  
 BAIRRO: PARQUE CENTRAL CEP: 09291140 - SANTO ANDRÉ/SP  
 CNPJ: 06.881.294-0001-94  
 PROCESSO: 25351.017520/2016-68  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Não encaminhamento do relatório de inspeção de acordo com os arts. 14 e 15, inciso I, alínea c da RDC 16, de 2014  
 PROCESSO: 25351.017484/2016-71  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Não encaminhamento do relatório de inspeção de acordo com os arts. 14 e 15, inciso I, alínea c da RDC 16, de 2014  
 Total de Empresas: 6

ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: BIOHOSP PRODUTOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA MEM DE SA, 448  
 BAIRRO: SANTA EFIGÊNIA CEP: 30260270 - BELO HORIZONTE/MG  
 CNPJ: 18.269.125/0002-68  
 PROCESSO: 25351.959800/2016-57 AUTORIZ/MS: 1.15442.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 Total de Empresas: 3

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.251, 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º. Indeferi o pedido de Autorização de Funcionamento para as Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: Power Clean Indústria e Comércio de Produtos de Limpeza Ltda  
 ENDEREÇO: Av. dos Navegantes, 22  
 BAIRRO: Centro CEP: 45810000 - PORTO SEGURO/BA  
 CNPJ: 01.122.354/0001-71  
 PROCESSO: 25351.032766/2016-09  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Não apresentação do relatório de inspeção que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitido pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.  
 EMPRESA: M. CASSAB COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA  
 ENDEREÇO: AVENIDA DAS NAÇÕES UNIDAS, Nº 20882  
 BAIRRO: JURUBATUBA CEP: 04795000 - SÃO PAULO-SP  
 CNPJ: 49.698.723/0001-03  
 PROCESSO: 25351.012217/2016-16  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Não apresentação do relatório de inspeção ou documento equivalente que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, emitidos pela autoridade sanitária local competente, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº 16/2014.  
 EMPRESA: CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS  
 ENDEREÇO: RODOVIA AMG KM 1920 SN SÃO SEBASTIÃO DA BELA VISTA  
 BAIRRO: SÃO SEBASTIÃO DA BELA VISTA CEP: 37567000 - BELA VISTA DE MINAS/MG  
 CNPJ: 02.814.497/0007-00  
 PROCESSO: 25351.866789/2016-44  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 1273378/16-9, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005.  
 EMPRESA: HBR MEDICAL EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: AV. PROFESSOR LUIZ ALEXANDRE DE OLIVEIRA, 789  
 BAIRRO: VIVENDAS DO PARQUE CEP: 79021430 - CAMPO GRANDE/MS  
 CNPJ: 13.063.746/0002-77  
 PROCESSO: 25351.509554/2013-61  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Não cumprimento da exigência formulada sob o número de notificação 0987957/15-9, contrariando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do interessado a verificação quanto a existência de exigências, conforme estabelecem os artigos 4 e 5 da RDC 204/2005.  
 EMPRESA: ESPUMA SERVICE COMERCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA EPP  
 ENDEREÇO: TRAVESSA DR. ALFREDO LIRA Nº 551  
 BAIRRO: ALECRIM CEP: 59055572 - NATAL/RN  
 CNPJ: 08.965.013/0001-07  
 PROCESSO: 25351.025922/2016-61

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.252, 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º. Indeferi 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.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: OPERA MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES LTDA  
 ENDEREÇO: RUA MONSENHOR BRUNO Nº 1320  
 BAIRRO: ALDEOTA CEP: 60115190 - FORTALEZA/CE  
 CNPJ: 01.634.974/0001-90  
 PROCESSO: 25016.063527/2006-09  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Petição em desacordo com a RDC 76/2008. Não há previsão de ampliação de atividade para AFE de varejista de produtos para saúde. A empresa deve solicitar o cancelamento da autorização vigente juntamente com o pedido de nova autorização.  
 EMPRESA: alfrs industria de movas lida me  
 ENDEREÇO: Rua Argemiro Pires nº 340  
 BAIRRO: Iacandinho CEP: 95860000 - ENCANTADO/RS  
 CNPJ: 19.338.456/0001-94  
 PROCESSO: 25351.502593/2015-14  
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:  
 Petição em desacordo com a RDC 76/2008. Não há previsão de ampliação de atividade para AFE de varejista de produtos para saúde. A empresa deve solicitar o cancelamento da autorização vigente juntamente com o pedido de nova autorização  
 Total de Empresas: 2

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.253, 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes 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: POTIGUAR TRANSPORTES DE CARGAS LTDA - ME  
 ENDEREÇO: R. GATASSE KALUME 20  
 BAIRRO: MESSIANA CEP: 60842340 - FORTALEZA/CE  
 CNPJ: 07.519.723/0001-30  
 PROCESSO: 25351.044858/2016-38 AUTORIZ/MS: 1.15453.3  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: MEDPLACE DISTRIBUIDORA MEDICO HOSPITALAR LTDA ME  
 ENDEREÇO: RUA GONÇALVES DIAS, 79  
 BAIRRO: INACIO BARBOSA CEP: 49040220 - ARACAJU/SE  
 CNPJ: 09.308.595/0001-11  
 PROCESSO: 25351.987509/2016-61 AUTORIZ/MS: 1.15453.4

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.254, 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 Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 46, de 22 de outubro de 2015, resolve:

Art. 1º. Alterar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: PLENA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS MEDICO E HOSPITALAR LTDA  
 ENDEREÇO: Avenida Tanerode Neves, 3010 A  
 BAIRRO: Zacarias CEP: 35300576 - CARATINGA/MG  
 CNPJ: 12.576.098/0001-09  
 PROCESSO: 25351.711790/2013-91 AUTORIZ/MS 1.10321.5  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS SANTA CRUZ LTDA  
 ENDEREÇO: AV. LITORÂNEA, Nº 2652, ÁREA I BLOCO 100A  
 BAIRRO: VILA SÃO LUIZ CEP: 25056075 - DUQUE DE CAXIAS/RJ  
 CNPJ: 61.940.292/0017-02  
 PROCESSO: 25000.038816/08-41 AUTORIZ/MS. 1.20565.6  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 EMPRESA: DIMEVA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA  
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ FRARON, Nº 155, SALA 01  
 BAIRRO: FRARON CEP: 85503320 - PATO BRANCO/PR  
 CNPJ: 76.386.283/0001-13  
 PROCESSO: 25351.509570/2014-99 AUTORIZ/MS: 1.12064.1  
 ATIVIDADE/CLASSE  
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO  
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO  
 EXPEDIR: MEDICAMENTO  
 Total de Empresas: 3

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.256, DE 12 DE MAIO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

PROIBIDA A REPRODUÇÃO  
 A. 9/k  
 B. 10  
 C. 11  
 D. 12  
 E. 13  
 F. 14  
 G. 15  
 H. 16  
 I. 17  
 J. 18  
 K. 19  
 L. 20  
 M. 21  
 N. 22  
 O. 23  
 P. 24  
 Q. 25  
 R. 26  
 S. 27  
 T. 28  
 U. 29  
 V. 30  
 W. 31  
 X. 32  
 Y. 33  
 Z. 34  
 AA. 35  
 AB. 36  
 AC. 37  
 AD. 38  
 AE. 39  
 AF. 40  
 AG. 41  
 AH. 42  
 AI. 43  
 AJ. 44  
 AK. 45  
 AL. 46  
 AM. 47  
 AN. 48  
 AO. 49  
 AP. 50  
 AQ. 51  
 AR. 52  
 AS. 53  
 AT. 54  
 AU. 55  
 AV. 56  
 AW. 57  
 AX. 58  
 AY. 59  
 AZ. 60  
 BA. 61  
 BB. 62  
 BC. 63  
 BD. 64  
 BE. 65  
 BF. 66  
 BG. 67  
 BH. 68  
 BI. 69  
 BJ. 70  
 BK. 71  
 BL. 72  
 BM. 73  
 BN. 74  
 BO. 75  
 BP. 76  
 BQ. 77  
 BR. 78  
 BS. 79  
 BT. 80  
 BU. 81  
 BV. 82  
 BV. 83  
 BW. 84  
 BX. 85  
 BY. 86  
 BZ. 87  
 CA. 88  
 CB. 89  
 CC. 90  
 CD. 91  
 CE. 92  
 CF. 93  
 CG. 94  
 CH. 95  
 CI. 96  
 CJ. 97  
 CK. 98  
 CL. 99  
 CM. 100  
 CN. 101  
 CO. 102  
 CP. 103  
 CQ. 104  
 CR. 105  
 CS. 106  
 CT. 107  
 CU. 108  
 CV. 109  
 CW. 110  
 CX. 111  
 CY. 112  
 CZ. 113  
 DA. 114  
 DB. 115  
 DC. 116  
 DD. 117  
 DE. 118  
 DF. 119  
 DG. 120  
 DH. 121  
 DI. 122  
 DJ. 123  
 DK. 124  
 DL. 125  
 DM. 126  
 DN. 127  
 DO. 128  
 DP. 129  
 DQ. 130  
 DR. 131  
 DS. 132  
 DT. 133  
 DU. 134  
 DV. 135  
 DW. 136  
 DX. 137  
 DY. 138  
 DZ. 139  
 EA. 140  
 EB. 141  
 EC. 142  
 ED. 143  
 EE. 144  
 EF. 145  
 EG. 146  
 EH. 147  
 EI. 148  
 EJ. 149  
 EK. 150  
 EL. 151  
 EM. 152  
 EN. 153  
 EO. 154  
 EP. 155  
 EQ. 156  
 ER. 157  
 ES. 158  
 ET. 159  
 EU. 160  
 EV. 161  
 EW. 162  
 EX. 163  
 EY. 164  
 EZ. 165  
 FA. 166  
 FB. 167  
 FC. 168  
 FD. 169  
 FE. 170  
 FF. 171  
 FG. 172  
 FH. 173  
 FI. 174  
 FJ. 175  
 FK. 176  
 FL. 177  
 FM. 178  
 FN. 179  
 FO. 180  
 FP. 181  
 FQ. 182  
 FR. 183  
 FS. 184  
 FT. 185  
 FU. 186  
 FV. 187  
 FW. 188  
 FX. 189  
 FY. 190  
 FZ. 191  
 GA. 192  
 GB. 193  
 GC. 194  
 GD. 195  
 GE. 196  
 GF. 197  
 GG. 198  
 GH. 199  
 GI. 200  
 GJ. 201  
 GK. 202  
 GL. 203  
 GM. 204  
 GN. 205  
 GO. 206  
 GP. 207  
 GQ. 208  
 GR. 209  
 GS. 210  
 GT. 211  
 GU. 212  
 GV. 213  
 GW. 214  
 GX. 215  
 GY. 216  
 GZ. 217  
 HA. 218  
 HB. 219  
 HC. 220  
 HD. 221  
 HE. 222  
 HF. 223  
 HG. 224  
 HH. 225  
 HI. 226  
 HJ. 227  
 HK. 228  
 HL. 229  
 HM. 230  
 HN. 231  
 HO. 232  
 HP. 233  
 HQ. 234  
 HR. 235  
 HS. 236  
 HT. 237  
 HU. 238  
 HV. 239  
 HW. 240  
 HX. 241  
 HY. 242  
 HZ. 243  
 IA. 244  
 IB. 245  
 IC. 246  
 ID. 247  
 IE. 248  
 IF. 249  
 IG. 250  
 IH. 251  
 II. 252  
 IJ. 253  
 IK. 254  
 IL. 255  
 IM. 256  
 IN. 257  
 IO. 258  
 IP. 259  
 IQ. 260  
 IR. 261  
 IS. 262  
 IT. 263  
 IU. 264  
 IV. 265  
 IW. 266  
 IX. 267  
 IY. 268  
 IZ. 269  
 JA. 270  
 JB. 271  
 JC. 272  
 JD. 273  
 JE. 274  
 JF. 275  
 JG. 276  
 JH. 277  
 JI. 278  
 JJ. 279  
 JK. 280  
 JL. 281  
 JM. 282  
 JN. 283  
 JO. 284  
 JP. 285  
 JQ. 286  
 JR. 287  
 JS. 288  
 JT. 289  
 JU. 290  
 JV. 291  
 JW. 292  
 JX. 293  
 JY. 294  
 JZ. 295  
 KA. 296  
 KB. 297  
 KC. 298  
 KD. 299  
 KE. 300  
 KF. 301  
 KG. 302  
 KH. 303  
 KI. 304  
 KJ. 305  
 KK. 306  
 KL. 307  
 KM. 308  
 KN. 309  
 KO. 310  
 KP. 311  
 KQ. 312  
 KR. 313  
 KS. 314  
 KT. 315  
 KU. 316  
 KV. 317  
 KW. 318  
 KX. 319  
 KY. 320  
 KZ. 321  
 LA. 322  
 LB. 323  
 LC. 324  
 LD. 325  
 LE. 326  
 LF. 327  
 LG. 328  
 LH. 329  
 LI. 330  
 LJ. 331  
 LK. 332  
 LL. 333  
 LM. 334  
 LN. 335  
 LO. 336  
 LP. 337  
 LQ. 338  
 LR. 339  
 LS. 340  
 LT. 341  
 LU. 342  
 LV. 343  
 LW. 344  
 LX. 345  
 LY. 346  
 LZ. 347  
 MA. 348  
 MB. 349  
 MC. 350  
 MD. 351  
 ME. 352  
 MF. 353  
 MG. 354  
 MH. 355  
 MI. 356  
 MJ. 357  
 MK. 358  
 ML. 359  
 MN. 360  
 MO. 361  
 MP. 362  
 MQ. 363  
 MR. 364  
 MS. 365  
 MT. 366  
 MU. 367  
 MV. 368  
 MW. 369  
 MX. 370  
 MY. 371  
 MZ. 372  
 NA. 373  
 NB. 374  
 NC. 375  
 ND. 376  
 NE. 377  
 NF. 378  
 NG. 379  
 NH. 380  
 NI. 381  
 NJ. 382  
 NK. 383  
 NL. 384  
 NM. 385  
 NO. 386  
 NP. 387  
 NQ. 388  
 NR. 389  
 NS. 390  
 NT. 391  
 NU. 392  
 NV. 393  
 NW. 394  
 NX. 395  
 NY. 396  
 NZ. 397  
 OA. 398  
 OB. 399  
 OC. 400  
 OD. 401  
 OE. 402  
 OF. 403  
 OG. 404  
 OH. 405  
 OI. 406  
 OJ. 407  
 OK. 408  
 OL. 409  
 OM. 410  
 ON. 411  
 OO. 412  
 OP. 413  
 OQ. 414  
 OR. 415  
 OS. 416  
 OT. 417  
 OU. 418  
 OV. 419  
 OW. 420  
 OX. 421  
 OY. 422  
 OZ. 423  
 PA. 424  
 PB. 425  
 PC. 426  
 PD. 427  
 PE. 428  
 PF. 429  
 PG. 430  
 PH. 431  
 PI. 432  
 PJ. 433  
 PK. 434  
 PL. 435  
 PM. 436  
 PN. 437  
 PO. 438  
 PP. 439  
 PQ. 440  
 PR. 441  
 PS. 442  
 PT. 443  
 PU. 444  
 PV. 445  
 PW. 446  
 PX. 447  
 PY. 448  
 PZ. 449  
 QA. 450  
 QB. 451  
 QC. 452  
 QD. 453  
 QE. 454  
 QF. 455  
 QG. 456  
 QH. 457  
 QI. 458  
 QJ. 459  
 QK. 460  
 QL. 461  
 QM. 462  
 QN. 463  
 QO. 464  
 QP. 465  
 QQ. 466  
 QR. 467  
 QS. 468  
 QT. 469  
 QU. 470  
 QV. 471  
 QW. 472  
 QX. 473  
 QY. 474  
 QZ. 475  
 RA. 476  
 RB. 477  
 RC. 478  
 RD. 479  
 RE. 480  
 RF. 481  
 RG. 482  
 RH. 483  
 RI. 484  
 RJ. 485  
 RK. 486  
 RL. 487  
 RM. 488  
 RN. 489  
 RO. 490  
 RP. 491  
 RQ. 492  
 RR. 493  
 RS. 494  
 RT. 495  
 RU. 496  
 RV. 497  
 RW. 498  
 RX. 499  
 RY. 500  
 RZ. 501  
 SA. 502  
 SB. 503  
 SC. 504  
 SD. 505  
 SE. 506  
 SF. 507  
 SG. 508  
 SH. 509  
 SI. 510  
 SJ. 511  
 SK. 512  
 SL. 513  
 SM. 514  
 SN. 515  
 SO. 516  
 SP. 517  
 SQ. 518  
 SR. 519  
 SS. 520  
 ST. 521  
 SU. 522  
 SV. 523  
 SW. 524  
 SX. 525  
 SY. 526  
 SZ. 527  
 TA. 528  
 TB. 529  
 TC. 530  
 TD. 531  
 TE. 532  
 TF. 533  
 TG. 534  
 TH. 535  
 TI. 536  
 TJ. 537  
 TK. 538  
 TL. 539  
 TM. 540  
 TN. 541  
 TO. 542  
 TP. 543  
 TQ. 544  
 TR. 545  
 TS. 546  
 TU. 547  
 TV. 548  
 TW. 549  
 TX. 550  
 TY. 551  
 TZ. 552  
 UA. 553  
 UB. 554  
 UC. 555  
 UD. 556  
 UE. 557  
 UF. 558  
 UG. 559  
 UH. 560  
 UI. 561  
 UJ. 562  
 UK. 563  
 UL. 564  
 UM. 565  
 UN. 566  
 UO. 567  
 UP. 568  
 UQ. 569  
 UR. 570  
 US. 571  
 UT. 572  
 UU. 573  
 UV. 574  
 UW. 575  
 UX. 576  
 UY. 577  
 UZ. 578  
 VA. 579  
 VB. 580  
 VC. 581  
 VD. 582  
 VE. 583  
 VF. 584  
 VG. 585  
 VH. 586  
 VI. 587  
 VJ. 588  
 VK. 589  
 VL. 590  
 VM. 591  
 VN. 592  
 VO. 593  
 VP. 594  
 VQ. 595  
 VR. 596  
 VS. 597  
 VT. 598  
 VU. 599  
 VV. 600  
 VW. 601  
 VX. 602  
 VY. 603  
 VZ. 604  
 WA. 605  
 WB. 606  
 WC. 607  
 WD. 608  
 WE. 609  
 WF. 610  
 WG. 611  
 WH. 612  
 WI. 613  
 WJ. 614  
 WK. 615  
 WL. 616  
 WM. 617  
 WN. 618  
 WO. 619  
 WP. 620  
 WQ. 621  
 WR. 622  
 WS. 623  
 WT. 624  
 WU. 625  
 WV. 626  
 WW. 627  
 WX. 628  
 WY. 629  
 WZ. 630  
 XA. 631  
 XB. 632  
 XC. 633  
 XD. 634  
 XE. 635  
 XF. 636  
 XG. 637  
 XH. 638  
 XI. 639  
 XJ. 640  
 XK. 641  
 XL. 642  
 XM. 643  
 XN. 644  
 XO. 645  
 XP.





ANEXO

Empresa: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. Endereço: Avenida Acesso Rodoviária S/N - Quadra 001 - Módulo 01 - Fins Município: Serra - RJ - RJ - CEP: 29161-576 Autorização de Funcionamento: 1.03.744-8 Expediente(s): 1011468/15-8 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Empresa: Hisamitsu Farmacêutica do Brasil Ltda. Endereço: Avenida Buriti 1050 - Distrito Industrial Município: Manaus - UF: AM - CEP: 69075-000 Autorização de Funcionamento: 1.01.052-5 Expediente(s): 0827800/15-8 e 0827833/15-4 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: géis e emulsões. Líquidos não esteréis: soluções aereossóis.
Empresa Fabricante: Jubilant Hollisterstier General Partnership Endereço: 16751 Route Transcanadienne, Kirkland, Québec País: Canadá Empresa solicitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. Endereço: 1.09.107-1 Expediente(s): 0812664/15-0 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: pomadas (com preparação asséptica).
Empresa: Multilab Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. Endereço: Rodovia RS-401 Km 20, 1009 Município: São Jerônimo - UF: RS - CEP: 96700-000 Autorização de Funcionamento: 1.01319-6 Expediente(s): 1006823/15-0, 1006767/15-1 e 1006808/15-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós. Sólidos não esteréis: cremes, géis, pastas e pomadas. Líquidos não esteréis: colírios, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Sólidos não esteréis: penicilinas, cápsulas e pós.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.257, DE 12 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere 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 Medicamentos, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Aestca Pharmaceuticals S.R.L. Endereço: Via Praglia 15-10044 Pianezza (TO) País: Itália Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. Endereço: 1.00.058-0 Expediente(s): 1017558/15-0 e 1017571/15-7 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (embalagem primária e secundária). Líquidos não esteréis: soluções.
Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation Endereço: 25212 W. Illinois Route 120, Round Lake, Illinois 60073 País: Estados Unidos da América Empresa solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. Endereço: 1.00.683-9 Expediente(s): 0934497/15-7 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis (envase e embalagem secundária): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Empresa Fabricante: Biocon Limited Endereço: Plot No. 2-4, Phase-IV, Bommasandra-Itagi Link Road, Bommasandra Post, Bangalore 560109 País: Índia Empresa solicitante: EMS S/A Endereço: 1.00.235-1 Expediente(s): 1017718/15-3 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Empresa Fabricante: Boiron S.A. Endereço: 1, Rue Edouard Buffard -Zac des Fênes -77144- Montévrain País: França Empresa solicitante: Boiron Medicamentos Montecapôtes Ltda. Endereço: 1.06.616-2 Expediente(s): 0991542/15-7 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções (com preparação asséptica).
Empresa: Casula & Vasconcelos Indústria Farmacêutica e Comércio Ltda. ME Endereço: Rua Castanho Pini, 520, Milionários Município: Belo Horizonte - UF: MG - CEP: 30620-070 Autorização de Funcionamento: 1.06.400-9 Expediente(s): 1022285/15-5

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016051600042

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Empresa Fabricante: Ferring Controlled Therapeutics Limited Endereço: 1 Redwood Place, Pcel Park Campus, East Kilbride, Strathclyde, G74 5PB País: Reino Unido Empresa solicitante: Laboratórios Ferring Ltda. Endereço: 1.02.876-2 Expediente(s): 1010346/15-5 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: hormônios, óvulos.
Empresa Fabricante: Hameln Pharmaceuticals GmbH Endereço: Langes Feld 13, 31789 - Hameln País: Alemanha Empresa solicitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos Lt- Endereço: 1.00.100-4 Expediente(s): 0984580/15-2 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).
Empresa Fabricante: Jai Pharma Ltd Endereço: Plot No. 20 & 21, Pharmex The Pharmaceutical Special Economic Zone, Sarkhej - Bavla N. H. 2, SA - Near Village Matoda, Tal- Sanand, Matoda - 382 213 - Ahmedabad, Gujarat State. País: Índia Empresa solicitante: DKT do Brasil Produtos de Uso Pessoal Ltda. Endereço: 1.11.913-7 Expediente(s): 1002915/15-0 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: hormônios, comprimidos e comprimidos revestidos.
Empresa Fabricante: Jubilant Hollisterstier General Partnership Endereço: 16751 Route Transcanadienne, Kirkland, Québec País: Canadá Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. Endereço: 1.01.300-3 Expediente(s): 0826175/15-0 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: pós liofilizados. Empresa Fabricante: Lilly del Caribe, Inc. Endereço: 65th Infantry Road, Km. 12,6 (PR01) - Carolina, Puerto Rico 00985. País: Estados Unidos da América Empresa solicitante: Huelab Sanus Farmacêutica Ltda. Endereço: 1.00.974-4 Expediente(s): 0482013/15-4 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis (granul) : cápsulas e comprimidos revestidos.
Empresa Fabricante: Naprod Life Sciences PVT. Ltd Endereço: Plot No. G-17/1, MIDC, Tarapur Boisar, Thane 401506, Maharashtra State País: Índia Empresa solicitante: Fama Vision Importação e Exportação de Me- Endereço: 1.07.465-1 Expediente(s): 1017710/15-8 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos esteréis: citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Empresa Fabricante: Sig. Manufacturing, S.L.U. Endereço: Carr N-I, Km 36, San Agustín de Guadalix 28750 (Madrid) País: Espanha Empresa solicitante: Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produtos Médicos Hospitalar Ltda. Endereço: 1.10.965-1 Expediente(s): 0482083/15-3 Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.258, DE 12 DE MAIO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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 de Medicamentos, ou o descumprimento dos procedimentos de parâmetros submetidos 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: Lindo Gases Ltda. Endereço: Av. Antonio Frederico Ozanan, 1401 - Brigadeiro Município: Canoas - UF: RS - CEP: 91320-580 Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3 Expediente(s): 1124090/14-3 Linha(s): Gases Medicinais. Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 7º da RDC nº 30/2013 não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Gases Medicinais com relação ao item 3.1 do Anexo da RDC nº 69/2008.
Empresa Fabricante: Orion Corporation, Orion Pharma Espoo Site Endereço: Orjantie 1, 02300 Espoo País: Finlândia Empresa solicitante: Novartis Biofarmácia S.A. Endereço: 1.00.068-5 Expediente(s): 1116544/15-8 Linha(s): Sólidos não esteréis. Motivo: Em desacordo com o Art. 52 (Inciso I) da Lei nº 6360/1976 e Art. 352 da RDC nº 17/2010, alterado pela RDC nº 25/2015.

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.

KAMADA

DROGA FORTS



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, Mcal. Francisco Solano López, Km 197,5 San Juan Bautista, Misiones	
País: Paraguai	
Empresa Solitante: Té Guarani do Brasil Ltda.	CNPJ: 04.259.723/0001-60
Autorização de Funcionamento: 1.05.208-0	Expediente(s): 1460071/16-4
Linha(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 á(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	
País: Alemanha	
Empresa Solitante: Medley 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 SAIyC	
Endereço: Conesa Nº. 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa Solitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S/A	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 2279270/16-8
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, EPIP, AHC, IDA, Pashamlaram, Patancheru Mandal, Medak District, Telangana	
País: Índia	
Empresa Solitante: 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	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solitante: 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.	
País: Canadá	
Empresa Solitante: Novartis Biotécnicas 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.	
País: Costa Rica	
Empresa Solitante: 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	
Endereço: Avenida Vital Brazil, 1500, Butantã	
Município: São Paulo UF: SP	
CNPJ: 61.821.344/0001-56	
CEP: 05503-900	
Autorização de Funcionamento: 1.02.234-0	Expediente(s): 1916400/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insunços 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	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solitante: 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. y A.	
Endereço: Sanabria nº. 2353 (Código Postal C1417AZE), Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa Solitante: 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	
País: Israel	
Empresa Solitante: 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: Palpa 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa Solitante: Nutrix Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Farmacêuticos 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/I Bommasandra-Jigani link Road, Industrial Area, Anekal Taluk, Bangalore - 560 105	
País: Índia	
Empresa Solitante: 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)	
País: Itália	
Empresa Solitante: 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 initials)*

SANUAC

ITEM 596 DROGA FONTE



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 às Empresa(s) constant(es) 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, S/A, Cubicma	
Município: Guarulhos	UF: SP
CNPJ: 07.220-080	
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127613/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais	

Empresa: Surval Comércio e Indústria Ltda	CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nireolau Alayon, 441, Interlagos	
Município: São Paulo	UF: SP
CNPJ: 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.	
Sólidos não estéreis: cremes, 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: 01.371.702/0001-98
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: Farnac	
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 Forêt, 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 & Dohme Farmacêutica Ltda	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.929-0	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 Teorania	
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(OES)

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 > Stride™  
 800 half shell > Stride™ 800 IIC > Stride™ 800 mini canal >  
 CLASSE : II 10283310143  
 80027 - EQUIPAMENTO - Cadastro de Família de Equipamentos para saúde importado

Empresa: Nova Química Farmacêutica S/A	CNPJ: 72.593.791/0001-11
Endereço: Avenida Ceci, 820, Tamboré	
Município: Barueri	UF: SP
CNPJ: 06460-120	
Autorização de Funcionamento: 1.02.675-4	Expediente(s): 0256639/15-7, 0256643/15-8 e 0257671/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: colírios, pomadas, suspensões.	
Líquidos não estéreis: embalagem secundária.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production	
Endereço: Rue du Luce, 45500 - Gien	
País: França	
Empresa solicitante: Laboratórios Pierre Fabre do Brasil Ltda	CNPJ: 33.051.491/0001-59
Autorização de Funcionamento: 1.00.162-9	Expediente(s): 0245785/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções.	

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

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

010421 10216  
 579  
 DROGA FONTE

VITAMEDIC



**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 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 de Distribuição e/ou Armazenagem de Medicamentos por meio de sua renovação automática.
- Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa: Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0006-49
Endereço: Avenida Sebastião Lemes Viana Qd 10 - It 04, Galpão A, Parque Industrial Aparecida de Goiânia	
Município: Aparecida de Goiânia	UF: GO
CEP: 74992-550	
Autorização de Funcionamento: 1.09.029-0	Autorização Especial: 1.22.974-1
Expediente(s): 0704012/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos	

Empresa: Ciamed Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 05.782.733/0001-49
Endereço: Rua Severino Augusto Preto, Nº 581, São Santo Antônio	
Município: Encantado	UF: RS
CEP: 95960-000	
Autorização de Funcionamento: 1.05.785-3	Autorização Especial: 1.21.499-5
Expediente(s): 0831410/15-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 629, 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 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa Fabricante: Ajanta Pharma Limited
Endereço: B-4/5/6, MIDC Industrial Area, Paithan, Aurangabad, Maharashtra - 431 128
País: Índia
Empresa solicitante: Ranbaxy Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 73.663.650/0001-90
Autorização de Funcionamento: 1.02.352-8
Expediente(s): 0619977/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estereis: comprimidos

Empresa Fabricante: Novo Nordisk Pharmaceutical Industries Inc.
Endereço: 2612 Poyhatan Road, Clayton, NC 27527
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda.
CNPJ: 82.277.955/0001-55
Autorização de Funcionamento: 1.01.766-2
Expediente(s): 0790205/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos estereis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica)

Empresa Fabricante: Vitamedia Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 30.222.314/0001-81
Endereço: Rua VPR-01, Quadra 02-A, Médica 01, Dalt	
Município: Anápolis	UF: GO
CEP: 75133-020	
Autorização de Funcionamento: 1.06.392-3	Expediente(s): 0660082/15-5; 0660023/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos estereis: embalagem secundária	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016031400024

**RESOLUÇÃO - RE Nº 630, DE 11 DE MARÇO DE 2016**

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
 Sólidos não estereis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos;  
 Semeados não estereis: cremas, pomadas e pomadas;  
 Líquidos não estereis: elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes

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. 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa: Comed - Produtos Médicos e Hospitalares Ltda.	CNPJ: 03.296.379/0001-17
Endereço: Rua Paulina Maria Mendonça, 801, Jatuba	
Município: Maceió	UF: AL
CEP: 57035-557	
Autorização de Funcionamento: 1.05.464-4	Autorização Especial: 1.12.945-4
Expediente(s): 0081243/15-9	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos	

**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 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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO  
 ANEXO

Empresa Fabricante: Abbott Healthcare SAS
Endereço: Route de Belleville, lieu dit Maillard, 01400 Chailion sur Chalosse
País: França
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.
CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.552-1
Expediente(s): 0806075/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Sólidos não estereis (tablets): cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: Aleon Cusi SA
Endereço: Camil Fabra, 58 - 08320 El Masnou (Barcelona)
País: Espanha
Empresa solicitante: Novartis BioCiências S.A.
CNPJ: 36.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.09.068-5
Expediente(s): 0749286/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos estereis: pomadas

Empresa Fabricante: Ares Trading Uruguay S.A.
Endereço: Ruta 8, km 17.500, Edificio Merck Suro, Zona América, Montevideo
País: Uruguai
Empresa solicitante: Fundação Osvaldo Cruz
CNPJ: 33.781.055/0001-55
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3
Expediente(s): 0967077/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos
Produtos estereis: embalagem secundária

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

*(Handwritten signatures and initials)*

119422

~~10217~~



**VITAMEDIC**

Eficácia e Credibilidade Valorizando a Saúde

Anápolis, 04 de Fevereiro de 2016.

REF.: COMUNICADO – ALTERAÇÃO – RAZÃO SOCIAL

Prezado(a)

Serve o presente comunicado para levar ao vosso conhecimento que a empresa VITAPAN INDÚSTRIA FARMACEUTICA LTDA teve sua razão social modificada, permanecendo com o mesmo número de CNPJ.

Dessa forma, seguem abaixo os novos dados a serem considerados:

Razão Social: VITAMEDIC INDÚSTRIA FARMACEUTICA LTDA

CNPJ: 30.222.814/0001-31

Inscrição Estadual: 10.197.801-4

Endereço: VP-R1 Qd. 02-A Modulo 01 – Daia. Cep: 75.132-020

Sem mais para o momento, estamos á disposição para esclarecer quaisquer dúvidas que se julguem necessárias.

Atenciosamente.

Karla Fabianny R. Batista  
Contadora CRC-GO 15.975/O

 GRUPO  
JOSÉ ALVES

VITAMEDIC Indústria Farmacêutica Ltda - Rua VPR 01 Quadra 2A Módulo 01 DAIA - Anápolis-GO  
CEP 75132-020 - Contato: (62) 3902-6100 - SAC 0800 62 2929 - sac@vitamedic.ind.br - www.vitamedic.ind.br

110423 10218  
586  
DROGA FONTE

CRISTALIA



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

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

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

Art. 1º 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 and Empresa Solitante. Includes details for Catalent Germany Schindorf GmbH and Alchemia.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa Solitante. Includes details for Ascis Pharmaceuticals GmbH and UCB Biopharma S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa Solitante. Includes details for Anderson Biotech Incorporated and Bioman Brasil Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa Solitante. Includes details for Baxter Healthcare Corporation and Grifols Brasil Ltda.

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

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Cristália Indústria Farmacêutica S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa Solitante. Includes details for GP Grenzach Produktions GmbH and Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa Solitante. Includes details for Janssen Biologics (Ireland) and Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa Solitante. Includes details for Pharmathen International SA and Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa Solitante. Includes details for Pharmathen International SA and Biométrica Farmacêutica Ltda.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa Solitante. Includes details for Produtos Científicos S.A. de C.V. and Produtos Farmacêuticos Millet Roux.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante and Empresa Solitante. Includes details for Samofi S.P.A. and Samofi-Avanti Farmacêutica Ltda.

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

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3 586, de 12 de setembro de 2014, no Diário Oficial da União nº 177, de 15 de setembro de 2014, Seção 1, pág. 90 e em suplemento, págs. 198 a 200, conforme expediente 1082814/15-1.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Ophthalmas S.A. and BARRO Indústria Farmacêutica.

Certificação de Boas Práticas para a(s) Indústria de Produção Farmacêutica(s), incluindo: Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal); Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com preparação aseptica); Suspensões Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal).

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa and CNPJ. Includes details for Cristália Produtos Farmacêuticos Ltda.

Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos. Soluções parenterais: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação aseptica).

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.



010424

10219



Empresa: <b>Crédito Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda</b>	CNPJ: 04.780.793/0001-69
Endereço: <b>Avenida Paulista, 2071 - Paulista</b>	
Município: <b>São Paulo</b>	UF: <b>SP</b>
CEP: <b>04.543-9000</b>	
Autorização de Funcionamento: <b>1.001.024-1</b>	Expediente(s): <b>021133715-1</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos para Saúde	

ENDEREÇO: AV. JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.830 - 12ª ANDAR - SALA 2, BAIRRO: ITAIM BIBI, MUNICÍPIO: SÃO PAULO, UF: SP, CEP: 04.543-9000, ÁREA: PAF, ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de produto regularizado na ANVISA - Sancantes Demissantários.

Empresa: <b>Grupo SaúdeLine Brasil Ltda</b>	CNPJ: 33.247.748/0001-10
Endereço: <b>Estrada dos Brandenburges, 8464 - Jacupiranga</b>	
Município: <b>Rio de Janeiro</b>	UF: <b>RJ</b>
CEP: <b>22783-110</b>	
Autorização de Funcionamento: <b>1.001.024-1</b>	Expediente(s): <b>075648215-1, 075649815-8 e 075650915-7</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos para Saúde	

MATRIZ  
EMPRESA: SERTRADING SERVIÇOS IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA  
AUTORIZ/MS: 9.07446-1  
CNPJ: 04.780.793/0001-69  
PROCESSO Nº: 25759.833873/2016-43 (1201414/16-1)  
ENDEREÇO: AV. JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.830 - 12ª ANDAR - SALA 2, BAIRRO: ITAIM BIBI, MUNICÍPIO: SÃO PAULO, UF: SP, CEP: 04.543-9000, ÁREA: PAF, ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de produto regularizado na ANVISA - produtos para saúde e para diagnóstico in vitro.

Empresa: <b>Fabricante, N.V. Orbanon</b>	
Endereço: <b>Kloosteraan 15349 ABOs</b>	
País: <b>Holanda</b>	
Empresa solicitante: <b>Merck Sharp e Dohme Farm. (CNPJ: 45.987.913/0001-34)</b>	
Endereço: <b>Lida</b>	
Autorização de Funcionamento: <b>1.001.024-1</b>	Expediente(s): <b>067273815-7</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos	
Produtos para Saúde	

RESOLUÇÃO - RE Nº 439, 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;

**RESOLUÇÃO - RE Nº 438, 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 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, e ainda amparado pela resolução nº 61, de 19 de março de 2004, resolve:

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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

MATRIZ  
EMPRESA: SERTRADING SERVIÇOS, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA  
AUTORIZ/MS: 9.07446-1  
CNPJ: 04.780.793/0001-69  
PROCESSO Nº: 25759.833833/2016-01 (1201368/16-4)  
ENDEREÇO: AV. JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.830 - 12ª ANDAR - SALA 2, BAIRRO: ITAIM BIBI, MUNICÍPIO: SÃO PAULO, UF: SP, CEP: 04.543-9000, ÁREA: PAF, ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de produto regularizado na ANVISA - Medicamentos e de Matérias-primas com emprego na indústria farmacêutica

Empresa: <b>Endotec Produtos Médicos Ltda</b>	CNPJ: 09.585.279/0003-73
Endereço: <b>Avenida Borges de Medeiros, 2500 - Sala 1002 - Praia de Belas</b>	
Município: <b>Porto Alegre</b>	UF: <b>RS</b>
CEP: <b>91116-150</b>	
Autorização de Funcionamento: <b>3.10.985-7</b>	Expediente(s): <b>022133715-1</b>
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Produtos para Saúde	

Empresa: <b>Medicinal Produtos Hospitalares Ltda</b>	CNPJ: 08.730.076/0001-81
Endereço: <b>Avenida Afonso Pena, nº 2449 - sala 141 - Centro</b>	
Município: <b>Curitiba</b>	UF: <b>PR</b>
CEP: <b>71602-900</b>	
Autorização de Funcionamento: <b>8.04.592-7</b>	Expediente(s): <b>039550115-1</b>
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Produtos para Saúde	

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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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;

MATRIZ  
EMPRESA: SERTRADING SERVIÇOS, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA  
AUTORIZ/MS: 9.07446-1  
CNPJ: 04.780.793/0001-69  
PROCESSO Nº: 25759.833856/2016-16 (1201398/16-6)  
ENDEREÇO: AV. JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 1.830 - 12ª ANDAR - SALA 2, BAIRRO: ITAIM BIBI, MUNICÍPIO: SÃO PAULO, UF: SP, CEP: 04.543-9000, ÁREA: PAF, ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiro detentor de produto regularizado na ANVISA - Cosméticos, Perfumes e Produtos de Higiene

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.

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Empresa: <b>Fabricante, Abou Bisham (Hangzhou) Co. Ltd</b>	
Endereço: <b>n.138, Jinhua Street East, Hangzhou 311018</b>	
País: <b>China</b>	
Empresa solicitante: <b>Alere S.A</b>	CNPJ: 50.248.780/0601-01
Autorização de Funcionamento: <b>1.001.024-1</b>	Expediente(s): <b>092138915-1</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Produtos para diagnóstico de uso in vitro das classes III e IV fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 36, de 26 de agosto de 2015	

Empresa: <b>Fabricante, Dräger Medical Systems, Inc.</b>	
Endereço: <b>6 Tech Drive, B1810 - Andover, MA</b>	
País: <b>Estados Unidos da América</b>	
Empresa solicitante: <b>Duqer Indústria e Comércio Lt</b>	CNPJ: 02.335.707/0001-26
Autorização de Funcionamento: <b>1.04.073-7</b>	Expediente(s): <b>019550115-1</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001	

Empresa: <b>Indeflex Com e Ind. de Materiais Químicos Ltda</b>	CNPJ: 04.124.438/0001-95
Endereço: <b>Rua Lam. Coimbra, 434 - Jaraguá</b>	
Município: <b>São Paulo</b>	UF: <b>SP</b>
CEP: <b>04.207-000</b>	
Autorização de Funcionamento: <b>8.01.003-3</b>	Expediente(s): <b>062265115-3</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001	

Empresa: <b>South Office 4F, Kiez Rd 1st, West Sika Park, Nanshan Shenzhen, Guangdong</b>	
País: <b>China</b>	
Empresa solicitante: <b>Endolog Comércio, Importação e Exportação de Equipamentos Médicos Ltda</b>	CNPJ: 07.427.470/0001-85
Autorização de Funcionamento: <b>8.03.939-1</b>	Expediente(s): <b>114926014-0</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001	

Empresa: <b>Indústria e Comércio de Produtos Odontológicos Ltda - EPP</b>	CNPJ: 14.792.090/0001-73
Endereço: <b>Rua Marcelino Jamnik, 1038 - Sabão</b>	
Município: <b>Aracaju</b>	UF: <b>SE</b>
CEP: <b>83.700-070</b>	
Autorização de Funcionamento: <b>8.10.244-2</b>	Expediente(s): <b>078399115-0</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001	

Empresa: <b>Fabricante, Immunotech S.A.S., Beckman Coulter, Contagem</b>	
Endereço: <b>130 Av. Jean de Laire de Essange, B.P. 177 - Cedex 09 18226 - Marcellia</b>	
País: <b>França</b>	
Empresa solicitante: <b>Beckman Coulter do Brasil Comércio e Importação de Produtos de Laboratório Ltda</b>	CNPJ: 42.160.812/0001-44
Autorização de Funcionamento: <b>1.001.024-1</b>	Expediente(s): <b>063290715-0</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Materiais e equipamentos de uso in vitro da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 30, de 26 de agosto de 2015	

Empresa: <b>Beckman Coulter, Immunotech S.A.S., Beckman Coulter, Contagem</b>	
Endereço: <b>130 Av. Jean de Laire de Essange, B.P. 177 - Cedex 09 18226 - Marcellia</b>	
País: <b>França</b>	
Empresa solicitante: <b>Beckman Coulter do Brasil Comércio e Importação de Produtos de Laboratório Ltda</b>	CNPJ: 42.160.812/0001-44
Autorização de Funcionamento: <b>1.001.024-1</b>	Expediente(s): <b>063290715-0</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Materiais e equipamentos de uso in vitro da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 30, de 26 de agosto de 2015	

Empresa: <b>Mitsun Instrumental Científica Industrial Ltda</b>	CNPJ: 02.650.586/0001-26
Endereço: <b>Avenida João Basílio, nº 372 - Pa. Ind. Pereira Fernandes</b>	
Município: <b>Guarulhos</b>	UF: <b>SP</b>
CEP: <b>07.174-000</b>	
Autorização de Funcionamento: <b>1.03.130-7</b>	Expediente(s): <b>029028815-3</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Materiais e equipamentos de uso in vitro 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: <b>Fabricante, Medical Componente INC DJJA Maskomp</b>	
Endereço: <b>1409 Pda Drive - Hartfordville, PA 19138</b>	
País: <b>Estados Unidos da América</b>	
Empresa solicitante: <b>Medbyte Hospitalar Ltda</b>	CNPJ: 07.639.541/0001-74
Autorização de Funcionamento: <b>1.03.122-1</b>	Expediente(s): <b>018280315-0</b>
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde	
Materiais de uso médico das classes III e IV fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001	

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'Ferreira' and other initials like '9/f' and 'A'.

BAINFARMA

ITEM 651

010425

10240

DROGA FONTE



Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Insumos Farmacêuticos.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Fábrica S.A. Indústria F. Comércio, Rua Guilherme Barbosa, etc.)

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 Regulamento 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, etc.) and Value (Amblições do Brasil Ltda, Rua Nova Anhanguera, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Branfarma Indústria Química e Farmacêutica S/A, Rua Y. PR - J, S/Nº, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Candori Germany Schottkopf GmbH, Sachsestr. 1 and 3, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (BISA Indústria Brasileira S.A, Via do Plano, etc.)

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

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (Indeco Remédios Farmac. (Plant. II), Lc-32, 33, 34, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (MSD Internacional GmbH, Dublin Road, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (Q. Pharms, Anneslundsvägen 27, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (Scherling-Plough Labo NV, Industriepark, etc.)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, etc.) and Value (Vidua Farmacêutica Ltda, Rua Alberto Bargas, etc.)

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 Regulamento 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 peças 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

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (Trosika Pharmaceuticals Limited, C. 1, Sata Industrial, etc.)

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 Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 61 de 03 de fevereiro de 2016, publicada no DOU de 05 de fevereiro de 2016;

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 278, de 29 de janeiro de 2015, no Diário Oficial da União nº 22, de 02 de fevereiro de 2015, Seção 1, pág. 82 e suplemento, pág. 81, conforme expediente 1280615/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, País, etc.) and Value (Rostendorf Pharma GmbH, Osterfelder Str. 51-61, etc.)

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 Regulamento 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, etc.) and Value (Lidiane Soares Pereira Ribeiro, Praça Padre Jose Maria, etc.)

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

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