

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 Prontuários

Emissão em ____ / ____ / ____

Conclusão em ____ / ____ / ____

Observações:

VOLUME XXXI - 01

PROTOCOLO Nº _____

DIA _____

ESTADO DO PARANÁ
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

OK. *Luís Carlos*

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
7	46-01-0162	Acetato de Fluometalona 1 mg/ml - 5 ml - colírio (FLUTINOL CX 1 FRASCO 5 ML)	CRISTÁLIA	FR	50,000	0,0000	16,0600	803,00	Venceu
11	04-06-4260	Acetato de Prednisolona 10 mg/ml- 5 ml- colírio (OPTPRED CX COM 1 FRASCO 5 ML)	LATINOFARMA	FR	50,000	0,0000	9,2000	460,00	Venceu
78	04-06-1957	Azaitoprina 50 mg - compr. (IMUNEN CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	3,000,000	0,0000	0,8500	2.550,00	Venceu
104	46-01-0008	Biperideno 2 mg compr. (CINETOL CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	170,000,000	0,0000	0,1100	18.700,00	Venceu
185	46-01-0150	Biperideno 5 mg/ml - inj (CINETOL CX COM 25 AMPOLAS)	CRISTÁLIA	AMP	4,200,000	0,0000	1,7500	7.350,00	Venceu
155	04-06-4264	Carboximetilcelulose sódica 5 mg/ml - 15 ml- colírio (ECOFILM CX COM 1 FRASCO 15 ML)	LATINOFARMA	FR	200,000	0,0000	16,5000	3.300,00	Venceu
178	04-06-4353	Cetoprofeno 100 mg IV injetável (CETOPROFENO CX COM 50 FRASCO/AMPOLA)	CRISTÁLIA	AMP	1,000,000	0,0000	2,1900	2.190,00	Venceu
197	04-06-2217	Ciprofloxacino + dexametasona 3,5mg + 1mg/ml - 3,5g pomada (MAXIFLOX D CX COM 1 BISNAGA)	LATINOFARMA	BISN	200,000	0,0000	18,2100	3.642,00	Venceu
198	04-06-2218	Ciprofloxacino + dexametasona 3,5mg + 1mg/ml - 5 ml colírio (MAXIFLOX D CX COM 1 FRASCO 5 ML)	LATINOFARMA	FR	994,000	0,0000	6,4500	6.411,30	Venceu
202	04-06-4346	Ciprofloxacino sol. Otológica - 3mg/ml- 5ml (MAXIFLOX CX COM 1 FRASCO 5 ML)	LATINOFARMA	FR	30,000	0,0000	7,4500	223,50	Venceu
217	04-06-2505	Cloranfenicol + aminoácidos + metionina+ retinol- pom 3,5g (REGENCEL CX COM 1 BISNAGA 3 G)	LATINOFARMA	BISN	200,000	0,0000	7,4000	1.480,00	Venceu
226	04-06-3122	Clordrato de Ondansetrona 8mg -compr (NAUSEDRON CX COM 10 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	1.500,000	0,0000	1,5000	2.250,00	Venceu
237	46-01-0140	Clordrato de Donepezila 5mg - compr. (LABREA CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	1.000,000	0,0000	0,1700	170,00	Venceu
265	46-01-0184	Clordrato de Tramadol 100 mg - comp- RETARD (TRAMADON CX COM 10 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	3.500,000	0,0000	1,4000	4.900,00	Venceu
269	46-01-0035	Clorpromazina 40 mg/ml 20 ml gotas (LONGACTIL CX COM 10 FRASCOS 20 ML)	CRISTÁLIA	FR	1.000,000	0,0000	4,2000	4.200,00	Venceu
274	46-01-0185	Clozapina 25 mg comp (CLOZAPINA CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	2.520,000	0,0000	0,6300	1.587,60	Venceu
275	04-06-2000	Colagenase + Clorafenicol 30 gr pomada dermatológica (KOLLAGENASE CX COM 10 BISNAGAS 30 GR)	CRISTÁLIA	BISN	3,000,000	0,0000	7,8500	23.550,00	Venceu
312	04-06-3008	Dextrano 70 + hipromelose - 15ml colírio-gotas (LACRIBEL CX COM 1 FRASCO 5 ML)	LATINOFARMA	FR	130,000	0,0000	11,3900	1.480,70	Venceu
341	04-06-2029	Dipropionato de Betametasona 5mg + fosfato dissódico de betametasona 2 mg inj. (DUOFLAN CX COM 24 AMPOLAS 1 ML)	CRISTÁLIA	AMP	25,276,000	0,0000	2,2000	55.607,20	Venceu
393	46-01-0046	Fenitoína 100 mg compr. (FENITAL CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	173,000,000	0,0000	0,1900	32.870,00	Venceu
394	46-01-0157	Fenitoína 50 mg/ml - 5 ml - inj (FENITAL CX COM 10 AMPOLAS 5 ML)	CRISTÁLIA	AMP	530,000	0,0000	1,9000	1.007,00	Venceu
395	46-01-0047	Fenobarbital 100 mg compr. (FENOCRIS CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	251,440,000	0,0000	0,0810	20.366,64	Venceu

Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 48/2017 - PR Data da Homologação:
Fornecedor: 785 - Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.

010426

~~1000~~

ESTADO DO PARANÁ
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE
 Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR Data da Homologação: Fornecedor: 785 - Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.									
396	46-01-0048	Fenobarbital 200 mg, 2ml. inj. (FENOGRIS CX COM 25 AMPOLAS 2 ML)	CRISTÁLIA	AMP	700,000	0,0000	1,4600	1.022,00	Venceu
397	46-01-0049	Fenobarbital 4%, 20 ml gotas (FENOGRIS CX COM 10 FRASCOS 20 ML)	CRISTÁLIA	FR	1.500,000	0,0000	2,5900	3.885,00	Venceu
407	46-01-0151	Flufenazina 25 mg/ml - 1 ml - inj (FLUFENAN CX COM 50 AMPOLAS 1 ML)	CRISTÁLIA	AMP	50,000	0,0000	3,9900	199,50	Venceu
418	46-01-0054	Fosfato de codeína 30 mg - compr. (CODEIN CX COM 30 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	71,204,000	0,0000	0,7070	50.341,23	Venceu
423	04-06-2050	Frutose - 3,0 g + Acido Ascórbico (Vit. C) - 300 mg + Riboflavina (Vit B12) - 1 mg + Cloridrato de Piridoxina (Vit. B6) 2 mg + Nicotinamida - 10 mg - ampola 10 ml (FRUTOVITAN CX COM 100 AMPOLAS 10 ML)	CRISTÁLIA	AMP	1.000,000	0,0000	3,8900	3.890,00	Venceu
444	46-01-0055	Haloperidol 1 mg compr. (HALO CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	24.920,000	0,0000	0,0900	2.242,80	Venceu
446	46-01-0058	Haloperidol 5 mg compr. (HALO CX COM 200 COMPRIMIDOS) 50mg	CRISTÁLIA	UND	97.720,000	0,0000	0,0650	6.351,80	Venceu
448	46-01-0059	Haloperidol decanoato 70,52 mg/ml - injetável (HALO DECANOATO CX 25 AMPOLAS 1 ML)	CRISTÁLIA	AMP	1.600,000	0,0000	5,7500	9.200,00	Venceu
452	04-06-0037	Hidralazina 20mg/ml inj. 1ml (NEPRESOL CX COM 50 AMPOLAS 1 ML)	CRISTÁLIA	AMP	360,000	0,0000	4,2700	1.537,20	Venceu
470	46-01-0064	Imipramina 25mg compr. (IMIPRA CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	152.000,000	0,0000	0,1900	28.880,00	Venceu
486	46-01-0165	Lamotrigina 25 mg - compr. (NEURAL CX COM 30 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	8.000,000	0,0000	0,1700	1.360,00	Venceu
494	46-01-0070	Levomopromazina 100 mg. compr. (LEVOZINE CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	66.000,000	0,0000	0,5800	38.280,00	Venceu
495	46-01-0071	Levomopromazina 25 mg. compr. (LEVOZINE CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	68.600,000	0,0000	0,2500	17.150,00	Venceu
496	46-01-0072	Levomopromazina 4% 20 ml gotas (LEVOZINE CX COM 10 FRASCOS 20 ML)	CRISTÁLIA	FR	2.200,000	0,0000	7,4900	16.478,00	Venceu
507	04-06-2659	Lidocaina 10% spray, 50ml (XYLESTESIN CX COM 1 FRASCO 50 ML)	CRISTÁLIA	FR	100,000	0,0000	48,9000	4.890,00	Venceu
568	46-01-0080	Morfina 10 mg. compr. (DIMORF CX COM 50 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	5.600,000	0,0000	0,3590	2.010,40	Venceu
569	46-01-0155	Morfina 10 mg/ml - 1 ml - inj (DIMORF CX COM 50 AMPOLAS 1 ML)	CRISTÁLIA	AMP	1.540,000	0,0000	1,6900	2.602,60	Venceu
570	46-01-0081	Morfina 30 mg. compr. (DIMORF CX COM 50 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	4.000,000	0,0000	1,3000	5.200,00	Venceu
583	46-01-0082	Nitrazepam 5 mg compr. (NITRAPAN CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	5.000,000	0,0000	0,1190	595,00	Venceu
632	04-06-2236	Pilocarpina 2% solução oftálmica 10 ml (PILOCAN CX COM 1 FRASCO 10 ML)	LATINOFARMA	FR	30,000	0,0000	17,1300	513,90	Venceu
659	04-06-2142	Prometazina 50 mg - 2 ml - injetável (PAMERGAN CX COM 50 AMPOLAS 2 ML)	CRISTÁLIA	AMP	4.000,000	0,0000	1,5000	6.000,00	Venceu
664	04-06-2144	Propofol 200 mg - 20 ml - amp. (PROPOVAN 10 F/A 20 ML)	CRISTÁLIA	Amp	100,000	0,0000	4,9000	490,00	Venceu

~~10222~~
 010427

ESTADO DO PARANÁ
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 48/2017 - PR Fornecedor: 785 - Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. Data da Homologação:									
687	46-01-0098	Risperidona 1 mg - compr. (RISPERIDON CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	218.400,000	0,0000	0,1200	26.208,00	Venceu
688	46-01-0171	Risperidona 1mg/ml- solução oral - 30 ml - gotas (RISPERIDON CX COM 10 FRASCOS 30 ML)	CRISTÁLIA	FR	406,000	0,0000	6,0000	2.436,00	Venceu
689	46-01-0099	Risperidona 2 mg - compr. (RISPERIDON CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	150.000,000	0,0000	0,1200	18.000,00	Venceu
690	46-01-0100	Risperidona 3 mg - compr. (RISPERIDON CX COM 200 COMPRIMIDOS)	CRISTÁLIA	UND	8.400,000	0,0000	0,1900	1.596,00	Venceu
743	04-06-4251	Tartarato de Metoprolol 1 mg/ml 5ml -injetável (BETACRIS CX COM 10 ESTOJOS 5 ML)	CRISTÁLIA	AMP	100,000	0,0000	23,2500	2.325,00	Venceu
757	04-06-2170	Tobramicina + Dexametasona - 5 ml - Suspensão oftálmica (TOBRACIN CX COM 1 FRASCO 5 ML)	CRISTÁLIA	FR	50,000	0,0000	7,5800	379,00	Venceu
764	46-01-0168	Tramadol gotas - 100 mg/ml - 10 ml (TRAMADON CX COM 1 FRASCO 10 ML)	CRISTÁLIA	FR	500,000	0,0000	15,8600	7.930,00	Venceu
771	46-01-0115	Tropicamida 1% colírio 5 ml (CICLOMIDRIN CX COM 1 FRASCO 5 ML)	LATINOFARMA	FR	252,000	0,0000	9,0000	2.268,00	Venceu
					Total do Fornecedor ----->			1.537.152,000	
								459.360,37	

[Handwritten signature]

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

[Handwritten signature]

~~10223~~ 010428

ITEM 7

Cristalio 010429

10224



0000000000 24 Meses 20 MG COM REV CT BL AL / AL X 20 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO	0000000000 24 Meses 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3 ML BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL / AL X 30 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO	0000000000 24 Meses 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL / AL X 20 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO	0000000000 24 Meses 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3,5 ML BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL / AL X 15 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO	0000000000 24 Meses BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 20 MG COM REV CT BL AL / AL X 90 (EMB HOSP) CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO	10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0336733/15-9 (155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0283495/15-2 - 25351.196505/2015-13)	0000000000 24 Meses 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 20 MG COM REV CT BL AL / AL X 30 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO	0000000000 24 Meses 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL / AL X 60 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO	0000000000 24 Meses 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3 ML BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 10 MG COM REV CT BL AL / AL X 90 (EMB HOSP) CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO	0000000000 24 Meses 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3,5 ML BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 20 MG COM REV CT BL AL / AL X 60 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO	hemifumarato de quetiapina QUIELIX 25351.662340/2014-83 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0978931/14-6 (155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 016571/09-9 - 25351.682964/2009-43)	0000000000 24 Meses 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 20 MG COM REV CT BL AL / AL X 15 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO	0000000000 24 Meses 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) hemifumarato de quetiapina	0000000000 24 Meses 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) hemifumarato de quetiapina
LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 05044984000126 bimatoprost + maleato de timolol 25351.233516/2015-74 10488 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 0336742/15-8 (155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0283495/15-2 - 25351.196505/2015-13)	0000000000 24 Meses 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3,5 ML BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 hemifumarato de quetiapina	0000000000 24 Meses 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3 ML BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) hemifumarato de quetiapina	0000000000 24 Meses 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL	0000000000 24 Meses 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 hemifumarato de quetiapina	0000000000 24 Meses 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 hemifumarato de quetiapina
0000000000 24 Meses NOVA QUIMICA FARMACEUTICA S/A 72593791000111 bimatoprost + maleato de timolol 25351.233503/2015-03 10488 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 0336728/15-2 (155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0283495/15-2 - 25351.196505/2015-13)	0000000000 24 Meses 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) hemifumarato de quetiapina	0000000000 24 Meses 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28 hemifumarato de quetiapina

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.706, DE 6 DE OUTUBRO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos expedientes de medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos, radiofármacos e Insumos Farmacêuticos Ativos (IFAs) sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro.

Art. 4º Os IFAs revalidados podem ser consultados no link: http://www.anvisa.gov.br/Datavisa/Consulta_IFA/index.asp

Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Empresa	Processo	Nome do produto	Expediente	Vencimento do registro
GLOBE QUIMICA S.A.	253518225433201045	carbonato de lítio	0906346153	mai/21
GLOBE QUIMICA S.A.	25351822559201021	lamivudina	0906330157	mai/21
GLOBE QUIMICA S.A.	25351822569201043	zidovudina	0906341152	mai/21
GLOBE QUIMICA S.A.	25351822583201012	efavirenz	0906318158	mai/21
BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A.	25351586660201175	aciclovir	0925485154	mai/21
Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.	25351803862201007	aciclovir	0962581150	mai/21
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351803116201056	aciclovir	0962564150	mai/21
SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351787949201018	aciclovir	0962598151	mai/21
SANOFLAVENTIS FARMACEUTICA LTDA	25351823568201011	rifampicina	0965274154	jul/21
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351808778201079	efavirenz	0973858154	mai/21
SANDOZ DO BRASIL INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	253517694792010-39	cloridrato de ciprofloxacino	0995159158	jul/21

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016101000021

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

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELionato de Notas - Código CNJ 06.870-6

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.036/1994 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: 248512091717270829-1; Data: 12/09/2017 17:20:46

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFS42590-1JBV
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bal. Valor de Mitigação Certificada
Título: Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

10225

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

010430



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 vigentes³.

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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **15/09/2017 16:18:07 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 815966

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **13/09/2018 08:35:55 (hora local)**.

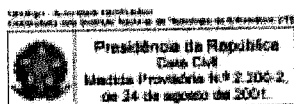
¹**Código de Autenticação Digital:** 24851209171717270829-1 a 24851209171717270829-2

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bbfa7a7d36bcefcdded3fcca17ea8014dd4d02662831bb8ff372a63895b781efbeea4eb49329550caaa1d20441052237214515461438076d0e1846f2bdb44dba99



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

10226
010431
JP

Detalhe do Produto: FLUTINOL

Nome da Empresa LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA
CNPJ 60.084.456/0001-09 **Autorização** 1.01.725-0
Nome Comercial FLUTINOL
Classe Terapêutica GLICOCORTICOIDES TOPICO OFTALMOLOGICO SIMPLES
Registro 117250028
Processo 25351.031272/00-67
Vencimento do Registro 10/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SUSPENSAO OFTALMICA	1	23/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500280011
Princípio Ativo	ACETATO DE FLUORMETOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração OFTALMOLOGICA

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [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/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SUSPENSAO OFTALMICA	2	23/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500280028
Princípio Ativo	ACETATO DE FLUORMETOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

0000000000 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL / AL X 20
 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO
 0000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL / AL X 30
 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO
 0000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL / AL X 20
 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO
 0000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL / AL X 15
 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO
 0000000000 24 Meses
 200 MG COM REV CT BL AL / AL X 90 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO
 0000000000 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL / AL X 30
 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO
 0000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL / AL X 60
 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO
 0000000000 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL / AL X 90 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO
 0000000000 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL / AL X 60
 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO
 0000000000 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL / AL X 15
 CLORIDRATO DE LERCANIDIPINO
 LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
 05044984000126
 bimatoprost + maleato de timolol 25351.233516/2015-74
 10488 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE
 0336742/15-8
 (155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0283495/15-2 - 25351.196505/2015-13)
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3,5 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 GLAMOLOL 25351.233523/2015-76
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 0336749/15-5
 (155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0283495/15-2 - 25351.196505/2015-13)
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3,5 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 NOVA QUÍMICA FARMACÉUTICA S/A 72593791000111
 bimatoprost + maleato de timolol 25351.233503/2015-03
 10488 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE
 0336728/15-2
 (155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0283495/15-2 - 25351.196505/2015-13)

0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3,5 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 VISANFORT 25351.233508/2015-28
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 0336733/15-9
 (155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0283495/15-2 - 25351.196505/2015-13)
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 5 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 0000000000 24 Meses
 0,3 MG/ML + 5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC X 3,5 ML
 BIMATOPROSTA + MALEATO DE TIMOLOL
 hemifumarato dequetiapina
 QUELIX 25351.662340/2014-83
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 0978931/14-6
 (155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 016571/09-9 - 25351.682964/2009-43)
 0000000000 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP)
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28
 hemifumarato dequetiapina

0000000000 24 Meses
 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP)
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 hemifumarato dequetiapina
 0000000000 24 Meses
 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 28
 hemifumarato dequetiapina
 ONEFARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA
 4811396000149
 CLORIDRATO DE AMBROXOL
 REXPECONE 25351.230033/2016-07
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 2106630/16-2
 (150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 034844/03-9 - 25351.010850/2003-18)
 0000000000 24 Meses
 3 MG/ML XPE INF CT FR PET AMB X 120 ML + COP (SABOR MEL)
 CLORIDRATO DE AMBROXOL
 0000000000 24 Meses
 6 MG/ML XPE ADU CT FR PET AMB X 120 ML + COP (SABOR MEL/EUCALIPTO)
 CLORIDRATO DE AMBROXOL

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.706, DE 6 DE OUTUBRO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos expedientes de medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinâmicos, fitoterápicos, biológicos, radiofármacos e insumos Farmacéuticos Ativos (IFAs) sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da ANVISA.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os IFAs revalidados podem ser consultados no link: http://www.anvisa.gov.br/Datavisa/Consulta_IFA/index.asp

Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Empresa	Processo	Nome do produto	Expediente	Vencimento do registro
GLOBE QUÍMICA S.A.	25351822543201045	carbonato de lítio	0906346153	mai/21
GLOBE QUÍMICA S.A.	25351822559201021	lamivudina	0906330157	mai/21
GLOBE QUÍMICA S.A.	25351822569201043	zidovudina	0906341152	mai/21
GLOBE QUÍMICA S.A.	25351822583201012	efavirenz	0906318158	mai/21
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.	25351586660201175	aciclovir	0925485154	mai/21
Aché Laboratórios Farmacéuticos S.A.	25351803862201007	aciclovir	0962581150	mai/21
BIOSINTÉTICA FARMACÉUTICA LTDA	25351803116201056	aciclovir	0962564150	mai/21
SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	25351787949201018	aciclovir	0965298151	mai/21
SANOPI-AVENTIS FARMACÉUTICA LTDA	25351823568201011	rifampicina	0965274154	jul/21
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA	25351808778201079	efavirenz	0973858154	mai/21
SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	253517694792010-39	cloridrato de ciprofloxacino	0995159158	jul/21

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016101000021

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 CUIJ 08.970-0
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 1165 - Bairro Das Solnas - Joo Pessoa/PB - CEP 51036-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (51) 3244-5434 - Fax: (51) 3244-5414

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.951/1994 e Art. 5º, 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: 24851209171717270909-1; Data: 12/09/2017 17:20:53

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFS42594-Y8X2
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Vilber de Miranda Cavalcanti
 Tabelião

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

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

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

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



10228

010433

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 vigentes³.

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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **15/09/2017 16:09:19 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 815964

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **13/09/2018 08:35:55 (hora local)**.

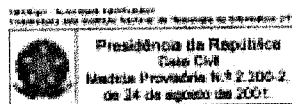
¹**Código de Autenticação Digital:** 24851209171717270909-1 a 24851209171717270909-2

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bbfa7a7d36bcefcdded3fcca17ea8014dd2a2c842056a2a6495898ac38e9bfb051ea4eb49329550caaa1d2044105223721bfcf26d1ba282750ef997b64af9d4f0b



10229
010434
of

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OFTPRED

Nome da Empresa LATINFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA
CNPJ 60.084.456/0001-09 **Autorização** 1.01.725-0
Nome Comercial OFTPRED
Classe Terapêutica GLICOCORTICOIDES TOPICO OFTALMOLOGICO SIMPLES
Registro 117250033
Processo 25351.031276/00-18
Vencimento do Registro 10/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SUSPENSAO OFTALMICA	1	15/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500330017
Princípio Ativo	ACETATO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OFTALMOLOGICA		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

ITEM 78

Cristalia 010435

10230

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 6.721/2008 autentica a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente no documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24851702170951460828-1; Data: 17/02/2017 09:52:17

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AES43650-PTJ8
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Rel. Valber de Miranda Cavalcanti
Tribunal



10

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 137, segunda-feira, 21 de julho de 2014

300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
ZYLIUM
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.7817.0048.004-4 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 32
ZYLIUM
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP 1.01039-1
FENITOÍNA
ANTICONSULSIVANTES
FURP - FENITOÍNA 25991.006367/81 05/2012
INSTITUCIONAL 1.1039.0036.006-9 24 Meses
100 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB. HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
HIPOLABOR FARMACEÚTICA LTDA 1.01343-0
AZITROMICINA DII DRATADA
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Referência - Zithromax 25351.433911/2012-62
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
600 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
600 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
900 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
900 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7
MESILATO DE DOXAZOSINA
ANTI-HIPERTENSIVOS
DOXAPROST 25000.026039/97-01 12/2017
COMERCIAL 1.0497.1234.001-3 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.002-3 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.003-1 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.004-1 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.005-8 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.006-6 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.007-4 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.008-2 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
CETOCONAZOL
ANTIMICOTICOS SISTEMICOS DE USO ORAL
Referência - NIZORAL 25351.545458/2012-58
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 10
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 30
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 100
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 200
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.636, DE 18 DE JULHO DE 2014

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidência da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso IX do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e,

considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976;
considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;
considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
SHIRE FARMACEUTICA BRASIL LTDA. - 07.898.671/0001-60	25351.040221/2008-27	REPLAGAL	0785404/13-8	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.004660/98-13	BERININ P	0982770/13-6	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.006090/99-69	KYBERNIN P	0982744/13-7	07/2019
BAXTER HOSPITALAR LTDA - 49.351.786/0001-80	25351.492741/2008-11	ADVATE	0051859/14-0	07/2019

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do Registro
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351.840177/2008-83	cloridrato de epirubicina	0601289141	jul/19
ACHÉ LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A.	25351.445026/2008-20	cloridrato de ciclobenzaprina	0688904 32	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.204410/2006-72	Cronosyl	0555531131	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.047052/2003-41	cloridrato de ciprofloxacino	0660538139	abr/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.024934/2006-81	carvedilol	0553006137	mar/19
AGLA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351.329967/2011-89	Benzilpen	0569913134	jan/19
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351.011120/2007-68	Proto-itecan	0042395145	jul/19
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351.016252/2004-33	cefuroxima sodica	0049428143	jul/19
BALM LABOR INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351.342668/2006-76	captopril	0005545140	jul/19
BELPAR LTDA	25000.030011/98-01	Renopril	00055618146	jul/19
BELPAR LTDA	25000.001251/99	Dermotrizol	0051075141	jul/19
BELPAR LTDA	25351.058039/2008-22	metronidazol	0051075141	jul/19
BELPAR LTDA	25351.016710/2004-34	bromazepam	1080325134	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.701336/2008-08	amoxicilina tridratada	0688936131	mar/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.429200/2008-11	cloridrato de ciclobenzaprina	0524539137	fev/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.067018/2003-93	ramipril	0525593137	fev/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.035647/2003-71	glimepirida	0525593137	fev/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.047015/2003-33	topiramato	0525593137	fev/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.283421/2008-72	finasterida	1080319130	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.053965/2003-05	finasterida	1080450131	jul/19
BLAU FARMACEUTICA S.A.	25351.212950/2008-91	Mesna	0501952134	dez/18

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102014072100010

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.

~~10231~~
010436
40

**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



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 02/03/2017 às 07:36:30 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5f1af63f90d28ae98a77f219f2fe3477e1f228cc4a8ab13d3fceb972e8908ef1ea4eb49329550caaa1d20441052237218e481cce6d9f5876acbc1bdabb0394b7

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

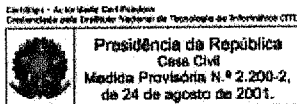
Esta certidão tem a sua validade até: 23/02/2018 às 02:57:53 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 656586

Código de Controle da Autenticação:

24851702170951460828-1 a 24851702170951460828-2

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 at the bottom right of the document.

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 : IMUNEN

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	IMUNEN		
Categoria:	IMUNODEPRESSOR		
Registro:	102980090		
Processo:	25001.006828/85		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	31/05/2000
Validade:	24 meses	Registro:	1029800900042
Princípio Ativo:	AZATIOPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT FR VD AMB X 200 - (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	1	31/05/2000
Validade:	36 meses	Registro:	1029800900018
Princípio Ativo:	AZATIOPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	AZATIOPRINA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	31/05/2000
Validade:	36 meses	Registro:	1029800900026
Princípio Ativo:	AZATIOPRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	IMUNEN		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Crustalia

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V Pº, 4º e 5º da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 2.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24851702170947190765-1; Data: 17/02/2017 09:47:50

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AES49604-D4P4
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valberio Miranda Cavalcanti
Tribunal



300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
ZYLJUM
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.7817.0048.004-4 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 32
ZYLJUM
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP 1.01039-1
FENITOÍNA
ANTICONSULSIVANTES
FURP - FENITOÍNA 25991.006367/81 05/2012
INSTITUCIONAL 1.1039.0036.006-9 24 Meses
100 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB. HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA 1.01343-0
AZITROMICINA DIHIDRATADA
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Referência - Zitromax 25351.433911/2012-62
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
600 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML 01
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
600 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
900 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
900 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7
MESILATO DE DOXAZOSINA
ANTI-HIPERTENSIVOS
DOXAPROST 25000.026039/97-01 12/2017
COMERCIAL 1.0497.1234.001-5 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.002-3 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.003-1 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.004-1 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.005-8 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.006-6 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.007-4 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.008-2 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
CETOCONAZOL
ANTIMICOTICOS SISTEMICOS DE USO ORAL
Referência - NIZORAL 25351.545458/2012-58
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 10
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 30
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 100
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 200
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.636, DE 18 DE JULHO DE 2014

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso IX do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e, considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
SHIRE FARMACEUTICA BRASIL LTDA. - 07.898.671/0001-60	25351.040221/2008-27	REPLAGAL	0785404/13-8	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.004660/98-13	BERININ P	0982770/13-6	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.006090/99-69	KYBERNIN P	0982744/13-7	07/2019
BAXTER HOSPITALAR LTDA - 49.351.786/0001-80	25351.492741/2008-11	ADVATE	0051859/14-0	07/2019

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do Registro
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351.840177/2008-83	cloridrato de epirubicina	0001289/14	jul/19
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A.	25351.445026/2008-90	cloridrato de ciclobenzaprina	0688904/32	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA.	25351.704410/2006-72	Crocecor	0555531/31	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA.	25351.047052/2003-41	cloridrato de ciprofloxacino	0660538/39	abr/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA.	25351.024934/2006-81	carvedilol	0553006/37	mar/19
AGLA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351.329976/2011-89	Benzipen	0569913/34	jan/19
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351.011120/2007-68	Proto-liecan	0942895/47	jul/19
AUROBIND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351.016252/2004-33	cefuroxima sodica	0052344/45	jul/19
BALM-LABOR INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351.342668/2006-76	captopril	0049428/43	jul/19
BELFAR LTDA	25000.030013/98-01	Renopril	0005451/40	jul/19
BELFAR LTDA	25000.001251/99	Dermotrizol	0065618/46	jul/19
BELFAR LTDA	25351.058039/2008-22	metronidazol	0051075/41	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.016710/2004-34	bromazepam	0803251/34	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.701336/2008-08	amoxicilina trihidratada	0803466/37	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.429200/2008-11	cloridrato de ciclobenzaprina	0688936/31	mar/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.067018/2003-93	ramipril	0524539/37	fev/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.055847/2003-71	glimepirida	0525593/37	fev/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.047015/2003-33	tobramicina	0552704/30	mar/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.283421/2008-72	topiramato	1086319/30	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.053963/2003-05	finasterida	1080450/31	jul/19
BLAU FARMACEUTICA S.A.	25351.212950/2008-91	Mesna	0501952/34	dez/18

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014072100010

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.

~~10234~~
010439
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. 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



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 02/03/2017 às 07:31:26 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5f1af63f90d28ae98a77f219f2fe3477baa2f3799a38630b62a39f578340
4a76ea4eb49329550caaa1d204410522372177da06dc91c78bb5005298a559ed377d

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

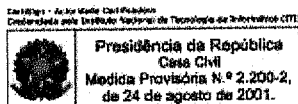
Esta certidão tem a sua validade até: 23/02/2018 às 02:57:53 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 656567

Código de Controle da Autenticação:

24851702170947190765-1 a 24851702170947190765-2

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.



010295

Detalhe do Produto : CINETOL

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	CINETOL		
Categoria:	ANTIPARKINSONIANOS		
Registro:	102980096		
Processo:	25000.016037/88		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/12/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1029800960010
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE BIPERIDENO PORT 344/98 L C 1		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	11/12/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1029800960029
Princípio Ativo:	LACTATO DE BIPERIDENO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CX 8 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	11/12/2003
Validade:	36 meses	Registro:	1029800960037
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE BIPERIDENO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de

10236

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]	
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária	010441
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



[Handwritten signatures and initials]

ITEM 105

Ortali 01042
10237



100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10 SUCCINATO DE METOPROLOL
 1.1618.0258.011-8 36 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30 SUCCINATO DE METOPROLOL
 1.1618.0258.012-6 36 Meses
 25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60 SUCCINATO DE METOPROLOL
 1.1618.0258.013-4 36 Meses
 25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 90 SUCCINATO DE METOPROLOL
 1.1618.0258.014-2 36 Meses
 25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 120 SUCCINATO DE METOPROLOL
 1.1618.0258.015-0 36 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60 SUCCINATO DE METOPROLOL
 1.1618.0258.016-9 36 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 90 SUCCINATO DE METOPROLOL
 1.1618.0258.017-7 36 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 120 SUCCINATO DE METOPROLOL
 1.1618.0258.018-5 36 Meses
 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60 SUCCINATO DE METOPROLOL
 1.1618.0258.019-3 36 Meses
 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 90 SUCCINATO DE METOPROLOL
 1.1618.0258.020-7 36 Meses
 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 120 SUCCINATO DE METOPROLOL

BRINFARM - INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A
 051610690010
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 cefalexina 25351.311147/2008-39 05/2022
 10249 GENCICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 0173222/17-0
 1.5584.0294.007-4 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0294.008-2 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 6 FR VD AMB X 100 ML + 6 CP MED (EMB HOSP)
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0294.009-0 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 10 FR VD AMB X 100 ML + 10 CP MED (EMB HOSP)
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0294.010-4 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 12 FR VD AMB X 100 ML + 12 CP MED (EMB HOSP)
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0294.011-2 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 25 FR VD AMB X 100 ML + 25 CP MED (EMB HOSP)
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0294.012-0 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0294.013-8 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)

CEFALEXINA MONOIDRATADA
 MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 1.5584.0541.002-5 24 Meses
 1 MG + 10 MG + 30 MG + 400 MG COM BL AL PLAS TRANS X 4
 MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 1.5584.0541.003-3 24 Meses
 1 MG + 10 MG + 30 MG + 400 MG COM CX 24 BL AL PLAS TRANS X 4
 MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 1.5584.0541.004-1 24 Meses
 1 MG + 10 MG + 30 MG + 400 MG COM CT 04 BL AL PLAS TRANS X 4
 MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 1.5584.0541.005-1 24 Meses
 1 MG + 10 MG + 30 MG + 400 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200
 MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 1.5584.0541.006-8 24 Meses
 1 MG + 10 MG + 30 MG + 400 MG COM CX 48 BL AL PLAS TRANS X 8

MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 1.5584.0541.007-6 24 Meses
 1 MG + 10 MG + 30 MG + 400 MG COM CX 48 BL AL PLAS TRANS X 12
 MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 1.5584.0541.008-4 24 Meses
 1 MG + 10 MG + 30 MG + 400 MG COM CX 48 BL AL PLAS TRANS X 20
 MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 1.5584.0541.009-2 24 Meses
 1 MG + 10 MG + 30 MG + 400 MG COM CX 48 BL AL PLAS TRANS X 24
 MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 1.5584.0541.010-6 24 Meses
 1 MG + 10 MG + 30 MG + 400 MG COM CX 48 BL AL PLAS TRANS X 120
 MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 1.5584.0541.011-4 24 Meses
 1 MG + 10 MG + 30 MG + 400 MG COM CX 48 BL AL PLAS TRANS X 160
 MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + CAFEÍNA + ÁCIDO ACETIL SALICILICO
 CEPALOXINA MONOIDRATADA
 CEPANID 25351.542589/2014-73 08/2020
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO POS-REGISTRO - CLONE 0281400/17-5
 (10249 GENCICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE - 0173222/17-0 - 25351.311147/2008-39)
 1.5584.0471.007-6 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0471.008-4 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 6 FR VD AMB X 100 ML + 6 CP MED (EMB HOSP)
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0471.009-2 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 10 FR VD AMB X 100 ML + 10 CP MED (EMB HOSP)
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0471.010-6 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 12 FR VD AMB X 100 ML + 12 CP MED (EMB HOSP)
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0471.011-4 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 25 FR VD AMB X 100 ML + 25 CP MED (EMB HOSP)
 CEFALEXINA MONOIDRATADA
 1.5584.0471.012-2 24 Meses
 50 MG/ML PÓ SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)
 CEFALEXINA MONOIDRATADA

CIMED - INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA
 02814497000107
 glibenclâmida 25351.098880/2017-43 04/2022
 10488 GENCICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 0286875/17-0
 (150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 077428/96-6 - 25000.030711/96-28)
 1.4381.0197.001-1 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 GLIBENCLÂMIDA
 1.4381.0197.002-1 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 750
 GLIBENCLÂMIDA
 1.4381.0197.003-8 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500
 GLIBENCLÂMIDA

CRISTALIA - PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
 44734671000151
 CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO
 NAUSEDRON 25000.014054/92-84 03/2019
 10156 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE ETAPA DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL 0300914/14-9
 10178 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DO PROCESSO DE PRODUÇÃO 0176443/15-8
 10186 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO 0176446/15-2
 10206 SIMILAR - ALTERAÇÃO MAIOR DE EXCIPIENTE 0176454/15-1
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0728199/13-4
 1.0298.0124.006-2 24 Meses
 8 MG COM REV CT BL AL/PLAS PVDC/TE/PVC TRANS X 10
 CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO
 1.0298.0124.007-0 24 Meses
 8 MG COM REV CT BL AL/AL X 10
 CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0728199/13-4

1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 1282035/16-1
 1.0298.0124.009-7 36 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 4 ML
 CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO
 1.0298.0124.010-0 36 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT AMP VD AMB X 4 ML
 CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO
 1.0298.0124.013-5 36 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 10 AMP VD AMB X 4 ML
 CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0728199/13-4
 10190 SIMILAR - INCLUSÃO DE EQUIPAMENTO COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO 2149009/16-1
 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 1282035/16-1
 1.0298.0124.008-9 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML
 CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO
 1.0298.0124.011-9 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT AMP VD AMB X 2 ML
 CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO
 1.0298.0124.012-7 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML
 CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO
 1.0298.0124.014-3 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML
 CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO

LACTATO DE BIPERIDENO
 CINETOL 25000.016037/88 02/2019
 10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL 2373712/16-3
 1.0298.0096.011-8 24 Meses
 5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML
 LACTATO DE BIPERIDENO
 1.0298.0096.012-6 24 Meses
 5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML
 LACTATO DE BIPERIDENO

DROPERIDOL
 DROPERIDOL 25001.004213/86 10/2018
 10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTÉRIL 2373734/16-7
 1.0298.0078.009-8 36 Meses
 2,5 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD AMB X 1 ML
 DROPERIDOL
 VORICONAZOL 25351.015521/2015-24 04/2022
 155 GENCICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0023928/15-3
 1.0298.0452.001-5 24 Meses
 200 MG PO LIOF SOL INJ INFUS IV CT 1 FA VD TRANS
 VORICONAZOL
 1.0298.0452.002-3 24 Meses
 200 MG PO LIOF SOL INJ INFUS IV CX 10 FA VD TRANS
 VORICONAZOL
 1.0298.0452.003-1 24 Meses
 200 MG PO LIOF SOL INJ INFUS IV CX 14 FA VD TRANS
 VORICONAZOL
 1.0298.0452.004-1 24 Meses
 200 MG PO LIOF SOL INJ INFUS IV CX 28 FA VD TRANS
 VORICONAZOL
 cloridrato de mepivacaína 25351.388307/2016-48 04/2022
 10488 GENCICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 2337965/16-1
 (150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 249613/10-5 - 25351.188927/2010-21)
 1.0298.0451.001-1 24 Meses
 30MG/ML SOL INJ CX 10 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML
 CLORIDRATO DE MEPIVACAÍNA
 1.0298.0451.002-8 24 Meses
 30MG/ML SOL INJ CX 20 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML
 CLORIDRATO DE MEPIVACAÍNA
 1.0298.0451.003-6 24 Meses
 30MG/ML SOL INJ CX 30 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML
 CLORIDRATO DE MEPIVACAÍNA
 1.0298.0451.004-4 24 Meses
 30MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML
 CLORIDRATO DE MEPIVACAÍNA
 1.0298.0451.005-2 24 Meses
 30MG/ML SOL INJ CX 100 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML
 CLORIDRATO DE MEPIVACAÍNA

EMS S/A 5750737800365
 succinato de desvenlafaxina monoidratado
 BMENSE 25351.311862/2014-35 04/2022
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0428490/14-9
 (155 GENCICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0334569/14-6 - 25351.243160/2014-13)
 1.0235.1199.001-9 24 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 10
 succinato de desvenlafaxina monoidratado
 1.0235.1199.002-7 24 Meses
 50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 15
 succinato de desvenlafaxina monoidratado
 1.0235.1199.003-5 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017040300022

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



Itapira, 16 OUT. 2017
 Preço: R\$ 3,40
 Debes Batista - Escrevente
 Fabiano M. Z. Bariján - Escrevente
 José W. de Oliveira Jr. - Escrevente
 Autenticado somente no selo de Autenticidade

178 010443
10238

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CETOPROFENO

Cristália

Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	CETOPROFENO		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
Registro	102980276		
Processo	25351.011233/01-33		
Vencimento do Registro	05/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IM CX 6 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1029802760019
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR (AMPOLAS DE VIDRO ÂMBAR, TIPO I DA 1ª CLASSE HIDROLÍTICA, COR DO ANEL DE RUPTURA AZUL, VOLUME NOMINAL 2,0 ml.) Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IM CX 24 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1029802760027
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR (AMPOLAS DE VIDRO ÂMBAR, TIPO I DA 1ª CLASSE HIDROLÍTICA, COR DO ANEL DE RUPTURA AZUL, VOLUME NOMINAL 2,0 ml.) Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IM CX 48 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1029802760035
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR (AMPOLAS DE VIDRO ÂMBAR, TIPO I DA 1ª CLASSE HIDROLÍTICA, COR DO ANEL DE RUPTURA AZUL, VOLUME NOMINAL 2,0 ml.) Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 2ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1029802760043
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR (AMPOLAS DE VIDRO ÂMBAR, TIPO I DA 1ª CLASSE HIDROLÍTICA, COR DO ANEL DE RUPTURA AZUL, VOLUME NOMINAL 2,0 ml.) Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	14/05/2001
Validade	24 meses	Registro	1029802760051
Princípio Ativo	CETOPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR (AMPOLAS DE VIDRO ÂMBAR, TIPO I DA 1ª CLASSE HIDROLÍTICA, COR DO ANEL DE RUPTURA AZUL, VOLUME NOMINAL 2,0 ml.) Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso	Adulto	
Destinação	Hospitalar	10241
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	Vermelha	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
		<input type="button" value="Voltar"/>

ITEM 178

10242


CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - 1ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL, 2ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL, 3ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL, 4ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL, 5ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL, 6ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL, 7ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL, 8ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL, 9ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL, 10ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. Vº 8º, 41 e 52 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: 24851812170946330967-1; Data: 18/12/2017 09:48:52

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE33224-JZRM;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
Título: **Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>**


MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 1

PRODUTO

A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORGÃO DE V.S.)

PROTÓCOLO (DIA/MÊS/ANO) (PRODUTO) E (APRES.)
FORMULÁRIOS ANEXOS

01 2 5 3 5 1 2 1 0 7 4 9 2 0 0 2 8 4

02

03

010447

B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM

01 2 5 3 5 1 2 1 0 7 4 9 2 0 0 2 8 4

C DADOS DA EMPRESA

DETENTORA: 04 **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA**

NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: 05 1 0 0 2 9 8 1

CEDEnte (CONFORME DOCUMENTO DE CESSÃO LEGAL, VÁLIDO E ACABADO EM PODER DA SNVS)

06

NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: 07

D DADOS DO PRODUTO

CLASSE TERAPÊUTICA / CATEGORIA: 08 1 1 0 1 0 0 5 **ANTIINFLAMATÓRIOS ANTIRREUMÁTICOS**

VENCIMENTO (MÊS / ANO): 09 0 4 2 0 2 3

NOME DO PRODUTO: 10 **CETOPROFENO**

E REFERÊNCIA DO SIMILAR (EXCLUSIVO PARA MEDICAMENTOS)

EMPRESA DETENTORA: 11 **SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA.**

NÚMERO DE REGISTRO: 12 **1.1300.0271**

NOME DO PRODUTO: 13 **PROFENID® IV**

F DADOS RELACIONADOS À FÓRMULA

14 N° DA APRES.	15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D. C. B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT / VOLUME	20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA.
001	Pó Liof p/ Sol Inj	CETOPROFENO	0 1 9 6 0	05	100,00 MG	FA
	Pó Liof p/ Sol Inj	GLICINA	0 4 4 7 2	16	156,25 MG	FA
	Pó Liof p/ Sol	ÁCIDO CÍTRICO*	0 0 1 3 4	16	17,50 MG	FA
	Pó Liof p/ Sol Inj	HIDRÓXIDO DE SÓDIO	0 4 6 9 9	16	14,30 MG	FA
	Pó Liof p/ Sol Inj	HIDRÓXIDO DE SÓDIO*	0 4 6 9 9	16	14,30 MG	FA
		*Quantidade máxima que pode ser usada para ajuste de pH.				

MS / ANVISA


FPI - frente

(Handwritten signatures and marks)

10243

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO GERAL DAS PRECATORIAIS E TITULARES DE IMÓVEIS - Cadeado CNE 25-818-5
 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: 24851812170946330967-2; Data: 18/12/2017 09:48:52
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE33223-111Y;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Bel. Valter de Miranda Cavalcanti
 Titular: Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

010448

 <p>MINISTÉRIO DA SAÚDE AGENCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p> <p>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2</p> <p>APRESENTAÇÃO</p>		<p>A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO E USO DO ORGÃO DE VIGILÂNCIA LN11</p>	
<p>B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM</p> <p>01 2 5 3 4 1 2 1 0 7 4 9 2 0 0 2 8 4</p>		<p>PROTOCOLO (TRA) - MÊS - ANO NÚMERO DE APRESENTAÇÕES</p> <p>02 21</p>	
<p>C IMPORTANTE AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMOS NÃO SERÃO DEFERIDAS E AS QUE NÃO O SEJAM NÃO O SERÃO. O DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMARÍSSIMO ESPECIAL)</p>			
<p>D ASSUNTOS DA PETIÇÃO E CÓDIGOS E DESCRIÇÃO</p> <p>01 1 4 3 GENÉRICO Renovação de Registro de Medicamento 02</p> <p>03 01</p>			
<p>E DADOS DA FABRICAÇÃO</p> <p>FABRICAÇÃO NÚMERO DE FABRICAÇÃO (CAMASTRO)</p> <p>22 CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA 21 1 0 0 2 9 8 1</p> <p>MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO EST. DE FABRICAÇÃO CÓDIGO MUNICIPAL</p> <p>23 ITAPIRA 25 S P 26 2 2 6 0 4</p>			
<p>F DADOS DA APRESENTAÇÃO</p> <p>NÚMERO DE REGISTRO 28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO</p> <p>27 1 0 2 9 8 0 3 2 0 0 0 3 3 <input type="checkbox"/> 1 INSTITUCIONAL <input type="checkbox"/> 2 INDIVIDUAL - PROFISSIONAL</p> <p>TEMPO DE VALIDADE <input checked="" type="checkbox"/> 3 COMERCIAL <input type="checkbox"/> 4 RESTRIÇÃO HOSPITALAR</p> <p>29 3 6 <input type="checkbox"/> 1 DIAS <input checked="" type="checkbox"/> 2 MESES <input type="checkbox"/> 3 ANOS</p> <p>NOME DO PRODUTO C E T O P R O F E N I D</p> <p>30</p> <p>COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA NOME DA APRES. NA FÓRMULA</p> <p>31 32 D B I</p> <p>APRESENTAÇÃO DO PRODUTO I 0 0 M G P Ó L I O F S O L I N J C X 5 0 F A</p> <p>33 V B T R A N S C E M B H O S P</p> <p>FÓRMULA FÍSICA / FARMACÉUTICA</p> <p>34 PÓ LIOFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL</p> <p>RESTRIÇÃO DE USO / VENDA CONDIÇÕES DE CONSERVAÇÃO</p> <p>35 1 2 SÓB PRESCRIÇÃO MÉDICA 36 0 3 1 0 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE, ENTRE 15 E 30°C. PROTEGER DA LUZ.</p> <p>ACORDIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA 37 0 0 4 CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</p> <p>37 FRANCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</p>			

MSC/ANVISA

192 - Inscis

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

10244
010449
K


Agência Nacional
de Vigilância Sanitária

PETIÇÃO
(Somente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.	
CNPJ: 44.734.671/0001-51	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351.210749/2002-84
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 143 – GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto)	Nº do Expediente : (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GGMED / GEPRE	

Observações:
PRODUTO: CETOPROFENO
MARCA: N/A
CLASSE TERAPÊUTICA: ANTINFLAMATÓRIOS ANTIREUMÁTICOS
FORMA FARMACÊUTICA: PÓ LIÓFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL
APRESENTAÇÕES:
100 MG PÓ LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS
100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP)

ASSUNTO: GENÉRICO- RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

Agência Nacional **Presencial**
de Vigilância Sanitária
UNIAF Recebido em: 12/09/2017

201708120083PR
Responsável: Maria Elizângela Oliveira De Sá

Ilupira, 29/08/2017 Local e data	Elisângela C. Roldi Cabral Assinatura Regulatória CRISTÁLIA Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	<i>Elisângela C. Roldi Cabral</i> Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
-------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------

X
J
K
L
M
N

10245

010450

CRISTÁLIA

PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA

MINISTÉRIO DA SAÚDE - MS

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA - ANVISA

GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS - GGMed

GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE

MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRE

PROCESSO INICIAL N.º: 25351.210749/2002-84
PRODUTO: CETOPROFENO
MARCA: N/A
CLASSE TERAPÊUTICA: ANTINFLAMATÓRIOS ANTIREUMÁTICOS
FORMA FARMACÊUTICA: PÓ LIOFILIZADO PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL
APRESENTAÇÃO: 100 MG PÓ LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS
100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS
100 MG PÓ LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP)
ASSUNTO: GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA., sociedade empresária limitada, com sede na Rodovia Itapira/Lindóia, Km. 14, na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 44.734.671/0001-51 e Inscrição Estadual sob o nº 374.007.758.117, com Autorização de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.00298-1 e Autorização Especial de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.20065-9, vem, através de seu Representante Legal e Responsável Técnico, abaixo assinados, muito respeitosamente, solicitar a Renovação de Registro de Medicamento, para o produto em epígrafe.

Para tanto, a empresa encaminha os seguintes documentos:

- Ofício de encaminhamento;

Documento I: Formulários de petição FP1 e FP2 devidamente preenchidos;

EW

Cetoprofeno pó liofilizado para solução injetável - Renovação de Registro de Medicamento

Página 1 of 2

Unidade I - Rod. Itapira-Lindóia, Km 14 - Itapira/SP - CEP: 13970-970 - Tel./Fax: (11) 3843-1000
Unidade II - Av. Pinetti 263 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13974-070 - Cx. Postal 528 - Tel./Fax: (11) 3843-9533
Unidade III - Av. Marcos Barbosa Assunção 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05309-001 - Tel./Fax: (11) 5732-3250
Unidade Nacional - Rua Paulo Freixo Lopes 361 - Morumbi - São Paulo/SP - CEP: 05655-010 - Tel./Fax: (11) 5773-6630



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:
2005.982904.662467

Protocolo:
25352713690201758

Protocolizado em:
13/09/2017

Tipo de Documento:
Petição

Nº Expediente:
1950212/17-5

Favorecido:
44.734.671/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

Assunto:
143 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento

Nome do Produto:
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Nº de Registro:
XXXXXXXXXX

Nº de Conhecimento:
201709120083PR

Este documento foi emitido em **15/09/2017** pela empresa **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
por: **Cinthia Moreira Tomaz**

ATENÇÃO

Este documento tem prazo de validade de 30 dias, podendo ser reimpresso quantas vezes forem necessárias.

Esse documento não produz efeitos legais, passando a ser válido somente após a publicação do assunto de que se trata a petição ou processo no Diário Oficial.

Data de Emissão deste Comprovante
15/09/2017

Data de Validade deste Comprovante
15/10/2017


[Handwritten signatures and initials]

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

EMIÇÃO DE CERTIFICADO DE PROTOCOLIZAÇÃO
(PROTÓTIPO NÃO FUNCIONAL)

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



INFORMAÇÃO SOBRE O DOCUMENTO

Protocolo: 25352713690201758	Data da Entrada: 13/09/2017
Tipo de Documento: Processo	
Nº de Expediente: 1950212/17-5	
Interessador: 44.734.871/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.	
Assunto: 143 - GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	
Nº de Cadastro: 201709120003PR	

<< VOLTAR EMITIR COMPROVANTE

[Handwritten signatures and initials]

10248

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS ** OFÍCIO DE REGISTRO DE CIÊNCIAS FARMACÊUTICAS, MATERIAIS E TERAPIAS DE FORTES - FARMACIA DE ATENDIMENTO ESPECIALIZADO - Rua ...

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. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autêntico e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conteúdo deste ato, o referido e vertido, Dou I.

Cód. Autenticação: 24851812170946330967-4; Data: 18/12/2017 09:48:52

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE33221-ZXWY;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bol. Vãber de Miranda Cavalcanti
Titular

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

010453



1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.003-0 24 Meses
120 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.004-9 24 Meses
120 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.005-7 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.006-5 24 Meses
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.007-3 24 Meses
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.008-1 24 Meses
120 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.009-9 09/2018
17,138 MG/ML SUS OR CT 30 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.002-2 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT 50 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.003-0 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT 60 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.004-9 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT 100 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.005-7 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT 120 FLAS AMB X 100 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.006-5 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 120 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.007-3 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.008-1 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.009-9 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.010-3 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 1.07817-7
CASSIA ANGUSTIFOLIA + CASSIA FISTULA LAXANTES
TAMARINE 25351.651335/2009-92 04/2015
GEL CT FR PLAS OPC X 150 G
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.7817.0023.001-3 24 Meses
GEL CT FR PLAS OPC X 250 G
Não informado

1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.7817.0023.003-1 24 Meses
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 8
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO
COMERCIAL 1.7817.0023.004-8 24 Meses
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 20
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO
COMERCIAL 1.7817.0023.005-6 24 Meses
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 100
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO
COMERCIAL 1.7817.0023.006-4 24 Meses
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 200
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO
GERMED FARMACEUTICA LTDA 1.00583-3
FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO + COLECALCIFEROL VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS PREVICAL D 25351.170829/2013-71 09/2018
COMERCIAL 1.0583.0768.001-8 24 Meses
600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 30
Não informado
1577 ESPECIFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0768.002-6 24 Meses
600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 60
Não informado
1577 ESPECIFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO LTDA 1.01860-6
CENTELLA ASIÁTICA
OUTROS PRODUTOS COM ACAA NO APARELHO CARDIOVASCULAR
FITOTERAPICO SIMPLES
CENTELLA HERBARIUM 25351.002190/2007-25 09/2017
COMERCIAL 1.1860.0079.001-9 24 Meses
66 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.1860.0079.002-7 24 Meses
66 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 45
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1860.0079.003-5 24 Meses
66 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
KLEY HERTZ S/A INDÚSTRIA E COMÉRCIO 1.00689-0
PASSIFLORA INCARNATA
ANSIOLITICOS SIMPLES
FITOTERAPICO SIMPLES
RITMONEURAN RTM 25351.124647/2009-11 10/2014
COMERCIAL 1.0689.0163.010-6 24 Meses
35 MG/ML SOL OR CT 12 PLAC X 10 ML (EMB MULTIPLA)
RITMONEURAN RTM
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO
COMERCIAL
COMERCIAL 1.0689.0163.011-4 24 Meses
35 MG/ML SOL OR CT 48 FLAC X 10 ML (EMB MULTIPLA)
RITMONEURAN RTM
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO
COMERCIAL
MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.00181-4
HEDERA HELIX
EXPECTORANTES
FITOTERAPICO SIMPLES
RESPIRATOS 25351.238113/2007-10 02/2018
COMERCIAL 1.0181.0561.001-1 24 Meses
7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0181.0561.002-8 24 Meses
7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED + SER
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0181.0561.003-6 24 Meses

7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + CP MED
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0181.0561.004-4 24 Meses
7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + CP MED + SER
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
ORIENT MIX FITOTERÁPICOS DO BRASIL LTDA. 1.02397-4
PASSIFLORA INCARNATA
FITOTERAPICO SIMPLES
PASSIFLORA ORIENT 25000.002249/96-60 04/2013
COMERCIAL 1.2397.0010.001-1 24 Meses
450 MG CAP GEL DURA FR PLAS OPC X 60
Não informado
10089 FITOTERÁPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.2397.0010.002-8 24 Meses
450 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 45
Não informado
10089 FITOTERÁPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
TAKEDA PHARMA LTDA. 1.00639-8
HEDERA HELIX
EXPECTORANTES
FITOTERAPICO SIMPLES
HEVELAIR 25351.170563/2011-23 12/2017
COMERCIAL 1.0639.0263.002-8 24 Meses
7 MG/ML CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS
Não informado
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO
COMERCIAL
COMERCIAL 1.0639.0263.003-6 24 Meses
7 MG/ML CT FR PLAS AMB X 100 ML + CP MED
Não informado
1799 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0263.004-4 24 Meses
7 MG/ML CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS
Não informado
1799 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
VIDORA FARMACÊUTICA LTDA 1.00473-3
ACONITUM NAPELLUS + ATROPA BELLADONNA + GELSEMIUM SEMPERVIRENS
MEDICAMENTOS DINAMIZADOS COMPOSTOS
SOLUÇÃO DE ACÔNITO COMPOSTO KLEIN 25001.006893/72 06/2017
COMERCIAL 1.0473.0023.002-1 24 Meses
SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML
Não informado
159 DINAMIZADO - RENOVÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.335, DE 6 DE SETEMBRO DE 2013

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, da Presidência da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011 e a Portaria GM/MS nº 537, de 29 de março de 2012, tendo em vista o disposto no inciso X do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e

Considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976;
Considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;

Considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

Considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos novos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objeto de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados no fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datasua/Consulta_Produto/consulta Medicamento.asp

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

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1ª OFFICINA DE REGISTRO DE PROPIEDADES E MARCAS E 12255, PARQUE DE WATER - CEP: 03418-170 - SÃO PAULO - SP

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41º 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: 24851812170946330967-6; Data: 18/12/2017 09:48:52

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGE33219-J7H7;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Váber de Miranda Cavalcaço
Tibular

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

010454



CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25000.004046/88-43	ACETICIL	1492005088	mai/14
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2599200841672	ABROTAT	1028017121	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2599100663272	BACIGEN	1033464120	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2599202052572	CEBACIL	1037712123	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	250000109509670	CEBACIL	0623893120	fev/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2500000120997931	DORPEN	0559347126	jan/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25351.359337/2007-56	Genulina	0952672124	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	250000112959414	FLOXINA	0966108125	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2500100317287	FLUANTROPIN	0971056126	jun/15
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25000000404488	IBUPROFENO	1037722121	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2500100532583	MICOTIAZOL	0950651123	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	250000040498831	NATURAL	0966272125	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25001.005197/87	NEURI - B6	0950440121	jun/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25001.005200/87	NEOBIN	1027990123	ago/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2500101554385	RUBIDEX	398274072	ago/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	2599201928471	STONCEL	0660736123	fev/18
CAZI QUIMICA FARM IND E COM LTDA	25000006014-83	CAZIDERM	0102198132	ago/18
CHEMICAL TECH IMPORTACAO EXPORTACAO E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS E HOSPITALARES LTDA	25351215329200294	DOSATAXEL	0790143127	mar/18
CHEMICAL TECH IMPORTACAO EXPORTACAO E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS E HOSPITALARES LTDA	25351223015200265	IDA	0866186123	abr/18
CHEMICAL TECH IMPORTACAO EXPORTACAO E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS E HOSPITALARES LTDA	25351223007200219	VILNE	0873877127	abr/18
CHIESI FARMACEUTICA LTDA	25351010274200317	ALERFIN	0877614128	mai/18
CHIESI FARMACEUTICA FARMACEUTICA LTDA	25351.075095/2007-41	SIME TICONA	0950661123	mar/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.010850/2003-18	AMBROXIMEL	06238119123	mar/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.7310678/2002-10	AMBROXIMEL	0456498127	jan/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.018240/2007-18	CAPTOMED	0660722125	mar/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.018240/2007-18	CEFALEXINA	0797544120	abr/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.018240/2007-18	CEFALEXINA	0679461121	abr/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.010703/59	CIMEGRIFE	0950675121	fev/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.010703/59	DILITIL	0733040125	abr/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.554818200773	DIZITIL	0598042129	fev/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.012517/72	PARIX	0489894120	fev/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.564505/2007-23	NEBACIMED	0138466130	set/18
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351.117215/2007-04	SULFATO DE NEOMICINA + BACITRACINA ZINCICA	0649653129	fev/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S/A	25351.651422/2009-04	BRONCOFLUX	0638214122	mar/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S/A	25351.644357/2009-96	LISADOR	0624983123	fev/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S/A	25351.645951/200986	ATROVERAN COMPOSTO	0793257120	abr/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S/A	25351.637756/200973	LACTO PURGA	0793429127	abr/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S/A	25351.658848/2009-35	MAGNOPYROL	0149566136	set/18
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S/A	25351.014473/2011-13	THIOMUCASE	0478143121	nov/17
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.0010925/2008-84	AGUA PARA INECCAO	0938313121	jun/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	253510206932003-59	ANA - FLEX	0088389131	ago/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25000.032862/96-84	FASTPEN	0567340122	jan/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.197719/2002-75	MALEATO DE ENALAPRIL	0614186122	fev/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25000.013551/97-98	NITROPUR	0578679127	jan/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.197755/2002-39	NOVABUPI (SEM VASOCONSTRI-)	0578628122	jan/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25001.003037/83	CORDILAT	0624923120	fev/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.194790/2002-04	CAPTOPRIL	0531604129	jan/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.210749/2002-84	CETOPROFENO	0804975121	abr/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	253510380882002-18	CIPOCAINA	0120314131	ago/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351214925200268	EVIR	0790121126	abr/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	250000166709360	ISOFORINE	0690722129	mar/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25992013429-72	MEDICAINA	0633394120	fev/18
CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA	25351.719564/2008-73	SEDADOR	0565191123	jan/18
DAIICHI SANKYO BRASIL FARMACEUTICA LTDA	25351.243637/200714	BENICARANLO	0577160129	abr/18
DENTSPLY IND COM LTDA	25351017820115	CIPANEST 3% COM OCTAPRESSIN	0612527129	fev/18
DEFFUCAP - CHEMOBRAS QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA	250000192589803	ULCES TOP	0960014121	mar/18
DIVINA DISTRIBUIDORA DE VITAMINAS NATURAIS SUNDOWN REXALL DO BRASIL LTDA	25351.387180/2007-59	SUN C	0714324129	mar/18
DR REDDY'S FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA	25351498606200618	RIEVIL	0774971126	mar/18
EMS S/A	25000.012395/95-77	ANTIVIRAX	0578758121	jan/18
EMS S/A	25351213647/200211	CELBERGIN	0690753129	mar/18
EMS S/A	25351.204795/2002-44	CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETA METASONA	0595144125	fev/18
EMS S/A	25351.204798/2002-88	CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETA METASONA	0595150120	fev/18
EMS S/A	25351.204520/2002-19	CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETA METASONA + SULFATO DE NEOMICINA	0417014128	jan/18
EMS S/A	25351.204513/2002-17	CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETA METASONA + SULFATO DE NEOMICINA	0516674128	jan/18
EMS S/A	25351.016990/2005-08	Cetorolaco de Tromclamina	0910647122	jun/18
EMS S/A	25351.361321/2007-66	CI ONAZEPAM	0924864121	jul/18
EMS S/A	25351.303749/2007-31	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA	0940744128	jun/18
EMS S/A	25351.214030/2002-12	CLORIDRATO DE TETRACICLINA + ANFOTERICINA B	0595170124	fev/18
EMS S/A	25351.173248/2002-18	DICLOFENACO DIETILAMONIO	0426371125	jan/18
EMS S/A	25351.196394/2002-66	ENERGIL C AMINO	0727053126	abr/18
EMS S/A	25351.63330/2007-28	ENERGIL C AMINO	0989054128	jul/18
EMS S/A	2535100476202	ERASMO DIMETILIV	0843764125	mai/18
EMS S/A	250000078310627	FLUCOCIN	1028250125	ago/18
EMS S/A	25351.202645/2002-04	FLUCONAZOL	0535610125	jan/18
EMS S/A	253510013140298	FLUTEINA	0656250127	fev/18
EMS S/A	25992.003974/60	FRIXOPEL	0618200122	fev/18

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102013090900056

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

10250

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **22/12/2017 07:45:39 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 870614

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **18/12/2018 15:06:08 (hora local)**.

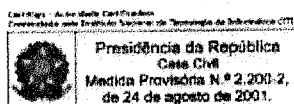
¹**Código de Autenticação Digital:** 24851812170946330967-1 a 24851812170946330967-6

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0d7a61026467bde26281dc562420b8c62259e3ce1947a7bcb0d8fad461c5a50aea4eb49329550caaa1d204410522372188d97dc2e0fd3789dded1f14729dccc81



Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

ITEM 15B

Cristalia

010456

601001056/2017

10251

MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 1

PRODUTO

A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO CHAMADO) (V.S.)

B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM

01 2 5 3 5 1 1 8 9 6 4 2 2 0 0 2 6 0

02 PROTOCOLO (DIA/MÊS/ANO)

03 FORMULÁRIOS ANEXOS

C DADOS DA EMPRESA

DETENTORA

04 **LATINOFARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA.**

05 NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO 1 0 1 7 2 5 0

CEDEnte (CONFORME DOCUMENTO DE CESSÃO LEGAL, VÁLIDO E ACABADO EM PODER DA ANVISA)

06

07 NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO

D DADOS DO PRODUTO

CLASSE TERAPÊUTICA / CATEGORIA

08 0 4 0 4 9 9 3 **OUTROS MEDICAMENTOS COM AÇÃO NO APARELHO VISUAL.**

09 VENCIMENTO (MÊS / ANO) 2 2 0 1 2 3

NOME DO PRODUTO

10 **C A R M E L O S E S Ó D I C A**

E REFERÊNCIA DO SIMILAR (EXCLUSIVO PARA MEDICAMENTOS)

EMPRESA DETENTORA

11

NÚMERO DE REGISTRO

12

NOME DO PRODUTO

13

F DADOS RELACIONADOS À FÓRMULA

14 Nº DA APRES	15 F. FÍSICA / FARMACÉUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D.C.B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME	20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA
001	SOL OFT	CARMELOSE SÓDICA	0 1 7 7 7	05	5,00 MG	ML
001	SOL OFT	CITRATO DE SÓDIO DI-HIDRATADO	0 2 1 8 3	16	1,000 MG	ML
001	SOL OFT	CLORETO DE CÁLCIO DI-HIDRATADO	0 2 3 6 9	16	0,040 MG	ML
001	SOL OFT	CLORETO DE MAGNÉSIO HEXAIDRATADO	0 2 4 0 0	16	0,300 MG	ML
001	SOL OFT	CLORETO DE POTÁSSIO	0 2 4 1 5	16	0,74 MG	ML
001	SOL OFT	PERBORATO DE SÓDIO	0 6 9 7 2	16	0,50 MG	ML
001	SOL OFT	BICARBONATO DE SÓDIO	0 1 2 4 9	16	2,10 MG	ML
001	SOL OFT	ÁCIDO BÓRICO	0 0 1 1 6	16	2,20 MG	ML
001	SOL OFT	CLORETO DE SÓDIO	0 2 4 2 1	16	4,37 MG	ML

ANVISA

FPI - frente

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E DE REGISTRO DE IMÓVEIS - Cód. CHI 82.812-3

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 6.935/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24852310170935260898-1; Data: 23/10/2017 09:41:24

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97920-30CC;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12


Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular

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

Handwritten signatures and initials:

- Handwritten signature (top)
- Handwritten initials "JA"
- Handwritten initials "ML"
- Handwritten initials "P/C"
- Handwritten initials "A"
- Handwritten circled number "2"

4

 <p>MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p> <p>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2</p> <p>APRESENTAÇÃO</p>	A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO JHOL 19 V.S.)
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------

B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM	PROTOCOLO (DIA / MÊS / ANO)	NÚMERO DE APRESENTAÇÕES
01 2 5 3 5 1 1 8 9 6 4 2 2 0 0 2 6 0	02	21 DE

CI IMPORTANTE: AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO ESPECIAL)

H ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)	
01 1 4 2 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO	02
03	04

I DADOS DO FABRICANTE		
FABRICANTE	NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO	
22 LATINFARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA.	23 1 0 1 7 2 5 0	
MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO	UF DE FABRICAÇÃO	CÓDIGO MUNICÍPIO
24 COTIA	25 S P	26 1 3 0 0 9

J DADOS DA APRESENTAÇÃO	
NÚMERO DE REGISTRO	28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO
27 1 1 7 2 5 0 0 3 7 0 0 1 9	<input type="checkbox"/> 1 INSTITUCIONAL <input type="checkbox"/> 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL
TEMPO DE VALIDADE	<input checked="" type="checkbox"/> 3 COMERCIAL <input type="checkbox"/> 4 RESTRITO A HOSPITAIS
29 2 4 <input type="checkbox"/> 1 DIAS OU <input checked="" type="checkbox"/> 2 MESES OU <input type="checkbox"/> 3 ANOS	
NOME DO PRODUTO	
30 C A R M E L O S E S Ô D I C A	
COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA	NÚM. DA APRES. NA FÓRMULA
31 E C O F I L M	32 0 0 1
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO	
33 S O P C C G T X S M L	
FORMA FÍSICA / FARMACÊUTICA	
34 2 0 1 0 5 7 SOLUÇÃO OFTÁLMICA	
RESTRIÇÃO DE USO / VENDA	CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
35 0 0 0 5 SEM RECEITUÁRIO MÉDICO	36 0 0 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C)
ALONDIÇÃOAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA	EMBALAGEM EXTERNA
37 0 4 3 4 FRASCO PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR	38 0 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA

MS / ANVISA FIP2 - frente

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1ª OFICINA DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TITULARES DE DIREITO - CÍVEL (LAI 8.813-5)

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 de 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: 24852310170935260898-3; Data: 23/10/2017 09:41:21


Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97918-EICT; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

9a). Valor de Mirante Cavalcanj Titular. Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

[Handwritten signatures and initials]

10253

010458



MINISTÉRIO DA SAÚDE
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
 SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2

APRESENTAÇÃO

A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORGÃO DE V.S. I)

JHCE 11

B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM

01 2 5 3 5 1 1 8 9 6 4 2 2 0 0 2 6 0

PROTOCOLO (DIA / MÊS / ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES

02 DE 21

G IMPORTANTE AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO ESPECIAL)

H ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)

01 1 4 2 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

02

03

04

I DADOS DO FABRICANTE

FABRICANTE NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO

22 LATINFARMA INDÚSTRIAS FARMACÊUTICAS LTDA. 23 1 0 1 7 2 5 0

MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO UF DE FABRICAÇÃO CÓDIGO MUNICÍPIO

24 COTIA 25 S P 26 1 3 0 0 9

J DADOS DA APRESENTAÇÃO

NÚMERO DE REGISTRO 28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO

27 1 1 7 2 5 0 0 3 7 0 0 2 7

1 INSTITUCIONAL 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL

TEMPO DE VALIDADE X 3 COMERCIAL 4 RESTRITO A HOSPITAIS

29 2 4 1 DIAS OU X 2 MESES OU 3 ANOS

NOME DO PRODUTO C A R M E L O S E S Ô D I C A

30

COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA NÚM. DA APRES. NA FÓRMULA

31 E C O F I L M 32 0 0 1

APRESENTAÇÃO DO PRODUTO S , O M G / M L S O L O F T E S T C T F R P L A

33 S O P C C G T X I S M L

FORMA FÍSICA / FARMACÊUTICA

34 2 0 1 0 5 7 SOLUÇÃO OFTÁLMICA

RESTRIÇÃO DE USO / VENDA CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO

35 0 0 0 5 SEM RECEITUÁRIO MÉDICO 36 0 0 0 3 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15 E 30°C).

ACONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA EMBALAGEM EXTERNA

37 0 4 3 4 FRASCO PLÁSTICO OPACO 38 0 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA

MS / ANVISA

FP2 - frente

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS

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: 24852310170935260896-S; Data: 23/10/2017 09:41:21

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97916-X4IV; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

[Handwritten signatures and marks]

PETIÇÃO
 (Somente para peticionamento manual)


Nome da Empresa: LATINOFARMA INDÚSTRIAS FARMACÉUTICAS LTDA.	
CNPJ: 60.084.456/0001-09	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25351189642/2002-60
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no site eletrônico da ANVISA, quando couber) 142 - SIMILAR - Renovação de registro de medicamento	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Exclua esta folha de capa) # 34 folhas #	Nº do Expediente: (Preenchimento Excluído da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS - GG MED GER. DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRE	

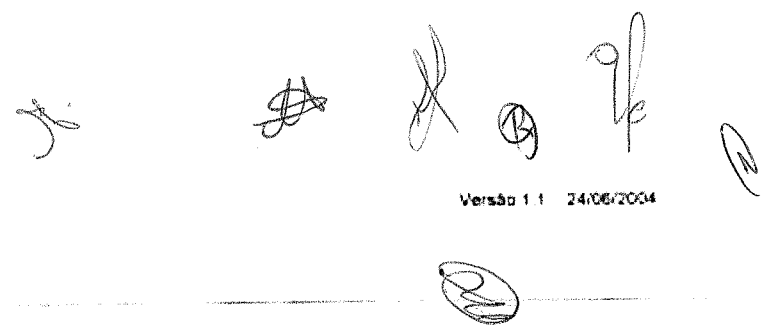
Observações:
 PRODUTO: CARMELOSE SÓDICA
 MARCA: ECOFILM
 CLASSE TERAPÊUTICA: OUTROS MEDICAMENTOS COM AÇÃO NO APARELHO VISUAL
 FORMA FARMACÉUTICA: SOLUÇÃO OFTÁLMICA
 APRESENTAÇÃO: 5,0 MG/ML SOL OFT EST CT FR PLAS OPC CGT X 5 ML
 5,0 MG/ML SOL OFT EST CT FR PLAS OPC CGT X 15 ML

GUIA REFERENTE À TAXA DE FISCALIZAÇÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA (TFVS) RECOLHIDA SEM A ATUALIZAÇÃO MONETÁRIA ESTABELECIDA NA PORTARIA INTERMINISTERIAL N.º 701/2015 CONFORME DETERMINADO EM DECISÃO JUDICIAL, MANDADO DE SEGURANÇA N. 1006800-22.2015.4.01.3400, 4ª VARA FEDERAL/DF / AGRAVO DE INSTRUMENTO N. 1001900-11.2015.4.01.0000, TRF 1ª REGIÃO 1001900-11.2015.4.01.0000 E O OFÍCIO N.º 035/2016/GEAR/ANVISA PARA OS ASSOCIADOS SINDUSFARMA.



Agência Nacional de Vigilância Sanitária **Presencial**
 UNIAP Recebido em: 21/06/2017
 201706210083PR
 Responsável: Wilson Batista Pinheiro

Cotia, 02/06/2017 Local e data	CARLOS TEIXEIRA RAMOS Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	 Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
-----------------------------------	---------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------





AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

10255

010460
P

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

**COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:
2005.282233.655727**

Protocolo: 25352077269201718	Protocolizado em: 22/06/2017
Tipo de Documento: Petição	
Nº Expediente: 1253515/17-0	
Favorecido: 60.084.456/0001-09 - LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA	
Assunto: 142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	
Nome do Produto: XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX	Nº de Registro: XXXXXXXXXX
Nº de Conhecimento: 201706210083PR	
Este documento foi emitido em 23/06/2017 pela empresa LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA por: CARLOS TEIXEIRA RAMOS	

ATENÇÃO

Este documento tem prazo de validade de 30 dias, podendo ser reimpresso quantas vezes forem necessárias.

Esse documento não produz efeitos legais, passando a ser válido somente após a publicação do assunto de que se trata a petição ou processo no Diário Oficial.

Data de Emissão deste Comprovante 23/06/2017	Data de Validade deste Comprovante 23/07/2017
--------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------



Ministério da Saúde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

EMIÇÃO DE CERTIFICADO DE PROTOCOLIZAÇÃO (PROTÓTIPO NÃO FUNCIONAL)



010461

INFORMAÇÃO SOBRE O DOCUMENTO

Protocolo: 25352077269201718

Data de Entrada: 22/06/2017

Tipo de Documento: Processo

Nº de Expediente: 1253515/17-0

Interessado: 60.084.456/0001-09 - LATINFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA

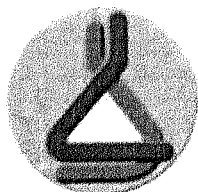
Assunto: 142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento

Nº de Conhecimento: 201706210083PR

<< VOLTAR EMITIR COMPROVANTE

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

Handwritten mark at the bottom right corner.



LATINOFARMA
Indústrias Farmacêuticas Ltda.

10257

010462
af

Rua Dr. Tomás Sepe, 489 (Jd. da Glória) - 06711-270 - Cotia - SP - Brasil - Tel.: (55) (11) 4613-5900
Site: www.latinofarma.com.br E-mail: latinofarma@latinofarma.com.br

MINISTÉRIO DA SAÚDE - MS

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA - ANVISA

GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS - GG MED

**GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE
MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRE**

PROCESSO INICIAL: 25351.189642/2002-60

MARCA: ECOFILM

PRODUTO: CARMELOSE SÓDICA

FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO OFTÁLMICA

**CLASSE TERAPÊUTICA: OUTROS MEDICAMENTOS COM AÇÃO NO APARELHO
VISUAL**

**APRESENTAÇÕES: 5 MG/ML SOL OFT EST CT FR PLAS OPC CGT X 5 ML
5 MG/ML SOL OFT EST CT FR PLAS OPC CGT X 15 ML**

**ASSUNTO: SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE
MEDICAMENTO**

JK

JK

JK

JK

JK

JK

10258
010453
P



1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.003-0 24 Meses
120 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.004-9 24 Meses
120 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.005-7 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.006-5 24 Meses
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.007-3 24 Meses
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.008-1 24 Meses
120 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0553.0314.009-0 09/2018
SILYBUM MARIANUM COLAGOGOS, COLERÉTICOS E HEPATOPROTETORES FITOTERÁPICO SIMPLES
LISON 25351.531031/2009-90 09/2018
COMERCIAL 1.1560.0176.001-4 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT 30 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.002-2 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT 50 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.003-0 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT 60 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.004-9 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT 100 FLAC PLAS AMB X 10 ML (EMB MULT)
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.005-7 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.006-5 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 120 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.007-3 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.008-1 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.009-1 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.010-3 24 Meses
17,138 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML
Não informado
1697 FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.1560.0176.011-4 24 Meses
35 MG/ML SOL OR CT 12 FLAC X 10 ML (EMB MULTIPLA)
RITMONEURAN RTM
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
COMERCIAL 1.0689.0163.011-4 24 Meses
35 MG/ML SOL OR CT 48 FLAC X 10 ML (EMB MULTIPLA)
RITMONEURAN RTM
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
COMERCIAL 1.0689.0163.010-6 24 Meses
35 MG/ML SOL OR CT 12 FLAC X 10 ML (EMB MULTIPLA)
RITMONEURAN RTM
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00181-4
HEDERA HELIX EXPECTORANTES
FITOTERÁPICO SIMPLES
RESPIRATUM 25351.238113/2007-10 02/2018
COMERCIAL 1.0181.0561.001-1 24 Meses
7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0181.0561.002-8 24 Meses
7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED + SER
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0181.0561.003-6 24 Meses

1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.7817.0023.003-1 24 Meses
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 8
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO
COMERCIAL 1.7817.0023.004-8 24 Meses
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 20
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO
COMERCIAL 1.7817.0023.005-6 24 Meses
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 100
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO
COMERCIAL 1.7817.0023.006-4 24 Meses
CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 200
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
1780 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO
GERMED FARMACÊUTICA LTDA 1.00583-3
FOSFATO DE CÁLCIO TRIBÁSICO + COLECALCIFEROL VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS PREVICAL D 25351.170829/2013-71 09/2018
COMERCIAL 1.0583.0768.001-8 24 Meses
600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 30
Não informado
1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0583.0768.002-6 24 Meses
600 MG + 400 UI COM REV CT FR PLAS OPC X 60
Não informado
1577 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
HERBARIUM LABORATORIO BOTANICO LTDA 1.01860-6
CENTELLA ASIÁTICA
OUTROS PRODUTOS COM ACAA NO APARELHO CARDIOVASCULAR
FITOTERÁPICO SIMPLES
CENTELLA HERBARIUM 25351.002190/2007-25 09/2017
COMERCIAL 1.1860.0079.001-9 24 Meses
66 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.1860.0079.002-7 24 Meses
66 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 45
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.1860.0079.003-5 24 Meses
66 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
KLEY HERTZ S/A INDÚSTRIA E COMÉRCIO 1.00689-0
PASSIFLORA INCARNATA ANSIOLÍTICOS SIMPLES
FITOTERÁPICO SIMPLES
RITMONEURAN RTM 25351.124647/2009-11 10/2014
COMERCIAL 1.0689.0163.010-6 24 Meses
35 MG/ML SOL OR CT 12 FLAC X 10 ML (EMB MULTIPLA)
RITMONEURAN RTM
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
COMERCIAL 1.0689.0163.011-4 24 Meses
35 MG/ML SOL OR CT 48 FLAC X 10 ML (EMB MULTIPLA)
RITMONEURAN RTM
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00181-4
HEDERA HELIX EXPECTORANTES
FITOTERÁPICO SIMPLES
RESPIRATUM 25351.238113/2007-10 02/2018
COMERCIAL 1.0181.0561.001-1 24 Meses
7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0181.0561.002-8 24 Meses
7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED + SER
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0181.0561.003-6 24 Meses

7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + CP MED
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
COMERCIAL 1.0181.0561.004-4 24 Meses
7MG/ML XPE CT FR VD AMB X 200 ML + CP MED + SER
Não informado
1699 FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO.
ORIENT MIX FITOTERÁPICOS DO BRASIL LTDA. 1.02397-4
PASSIFLORA INCARNATA
FITOTERÁPICO SIMPLES
PASSIFLORA ORIENT 25000.002249/96-60 04/2013
COMERCIAL 1.2397.0010.001-1 24 Meses
450 MG CAP GEL DURA FR PLAS OPC X 60
Não informado
10089 FITOTERÁPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.2397.0010.002-8 24 Meses
450 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 45
Não informado
10089 FITOTERÁPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
TAKEDA PHARMA LTDA. 1.00639-8
HEDERA HELIX EXPECTORANTES
FITOTERÁPICO SIMPLES
HEVELAIR 25351.170563/2011-23 12/2017
COMERCIAL 1.0639.0263.002-8 24 Meses
7 MG/ML CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS
Não informado
1798 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1.0639.0263.003-6 24 Meses
7 MG/ML CT FR PLAS AMB X 100 ML + CP MED
Não informado
1799 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0263.004-4 24 Meses
7 MG/ML CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS
Não informado
1799 FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
VIDORA FARMACÊUTICA LTDA 1.00473-3
ACONITUM NAEPELLUS + ATROPA BELLADONNA + GELSEMIUM SEMPERVIRENS
MEDICAMENTOS DINAMIZADOS COMPOSTOS
SOLUÇÃO DE ACÔNITO COMPOSTO KLEIN 25001.00689/72 06/2017
COMERCIAL 1.0473.0023.002-1 24 Meses
SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML
Não informado
159 DINAMIZADO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.335, DE 6 DE SETEMBRO DE 2013

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, da Presidente da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011 e a Portaria GM/MS nº 537, de 29 de março de 2012, tendo em vista o disposto no inciso X do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e
Considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976;
Considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;
Considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999;
Considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:
Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos novos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objeto de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados no fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.
Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta Medicamento.asp
Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

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.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102013090900053

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS - OFÍCIO DE REGISTRO DE ATOS DAS PESSOAS NATURAS E JURÍDICAS DE NÍVEL - FÓRUM CÍVEL DE NITERÓI

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: 24852310170935260898-7; Data: 23/10/2017 09:41:21

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97914-C3M5;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valder do Miranda Cavalcanti
Titular **Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>**

Handwritten signatures and initials, including a large 'P' and 'A'.

10259
010484
of



ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA	253510349630185	NOPROSIL	0701720121	mar/18
ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA	253510349640148	PASMODEX	0679579127	mar/18
JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA	2500100614072	IMOSIC	0546226126	fev/18
JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA	253510602752008-17	KALYAMON KIDS	0820692129	abr/18
JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA	2500101910585	TERCONAZOL	0566657121	mar/18
JOHNSON & JOHNSON INDUSTRIAL LTDA	25992005460/66	RESPRIN	0502716121	fev/18
JP INDUSTRIA FARMACÊUTICA S/A	25992007169/72	CLISTEBOL	0617414121	fev/18
JP INDUSTRIA FARMACÊUTICA S/A	25351191189/2002-51	METRONIDAZOL	0781661128	abr/18
KLEY HERTZ S/A INDUSTRIA E COMERCIO	25351188731/2002-99	FLUCOLIC	0585894121	jan/18
KLEY HERTZ S/A INDUSTRIA E COMERCIO	25351223065200242	REL AFLEX	0679916127	fev/18
KLEY HERTZ S/A INDUSTRIA E COMERCIO	25351223072200244	RESFENOL	0490397128	fev/18
LABORATORIO QUIMICO E FARMACEUTICO DA AERONAUTICA	250000355929707	LAQFA CAPTOPRIL	0956262121	mai/18
LABORATORIO BRASILEIRO DE BIOLOGIA LTDA	2599200114936	DYSPNE-INHAL	0802538120	abr/18
LABORATORIO DAUDT OLIVEIRA LTDA	25351290848/2007-46	GOTAS BINELLI	0633123128	mar/18
LABORATORIO DAUDT OLIVEIRA LTDA	25992008319/69	OTICERIM	869374129	nov/14
LABORATORIO DAUDT OLIVEIRA LTDA	2599200576052	PENETRO	0548086128	fev/18
LABORATORIO FARMACEUTICO CARESSA LTDA	25351206543/2002-50	BETANAZOL	0638816127	fev/18
LABORATORIO FARMACEUTICO CARESSA LTDA	25351220364/2008-11	RESFETAMOL	01140984131	ago/18
LABORATORIO FARMACEUTICO CARESSA LTDA ME	25351222098200275	CURASEPT	0867774123	abr/18
LABORATORIO FARMACEUTICO CARESSA LTDA ME	25351179010/2002-98	FISIOSOFR NASAL	0576644123	jan/18
LABORATORIO FARMACEUTICO CARESSA LTDA ME	25351011495200302	FLOGOSEPT	1018832121	jul/18
LABORATORIO FARMACEUTICO DA MARINHA	250000297759794	LFM-MEFLOQUINA	0807598121	abr/18
LABORATORIO FARMACEUTICO DO ESTADO DE PERNAMBUCO	25019.001082/58-20	CLORIDRATO DE EPINEFRINA	1037133124	jan/18
LABORATORIO FARMACEUTICO DO ESTADO DE PERNAMBUCO	25000.00097798-16	LAFEPE -GLIBENCLAMIDA	0884520124	abr/18
LABORATORIO FARMACEUTICO DO ESTADO DE PERNAMBUCO	2500000838193-97	LAFEPE ZIDOVUDINA	0151462138	ago/18
LABORATORIO FARMACEUTICO DO ESTADO DE PERNAMBUCO - LAFEPE	2,5E+14	LAFEPE -ZIDOVUDINA + LAMIVUDINA	0880807124	abr/18
LABORATORIO FARMACEUTICO DO ESTADO DE PERNAMBUCO - LAFEPE	25000.018093/92-88	ISONIAZIDA	1037157125	jun/18
LABORATORIO FARMACEUTICO VITAMED LTDA	25351652666/2007-73	BIOFOR C	0734564120	abr/18
LABORATORIO FARMACEUTICO VITAMED LTDA	25351052467/2008-41	BIOVITA ZINCO	0964839129	jul/18
LABORATORIO GLOBO LTDA	25351516805/2006-15	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINA	0612511125	jan/18
LABORATORIO GLOBO LTDA	25000.004126/97-71	LYNOPIUS	0592988121	jan/18
LABORATORIO GLOBO LTDA	25351143946/2007-95	LORMADINA	1028231129	jun/18
LABORATORIO GLOBO LTDA	25000.031075/97-13	NORMACIN	0593013128	jan/18
LABORATORIO GLOBO LTDA	25000.031076/97-78	OSSOMAX	0572720121	jan/18
LABORATORIO GLOBO LTDA	253510200160116	SPECTOFLEX	0944321125	ago/18
LABORATORIO GLOBO LTDA	25351184926/2007-74	Cloridrato de Bromexina	0705799127	mar/18
LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACEUTICO LI-FAR LTDA	2502500230496	PIO SECTO	0871861120	abr/18
LABORATORIO QUIMICO FARMACEUTICO BERGAMO LTDA	25351189367/2006-16	acetato de ciproterona	0642193128	fev/18
LABORATORIO QUIMICO FARMACEUTICO BERGAMO LTDA	250000020969731	CITOPLAX	0727125125	mar/18
LABORATORIO QUIMICO FARMACEUTICO BERGAMO LTDA	25000.002097/97-02	FEMIGESTROL	0549586125	jan/18
LABORATORIO QUIMICO FARMACEUTICO BERGAMO LTDA	250000102959802	SEACALCIT	0690125125	fev/18
LABORATORIO QUIMICO FARMACEUTICO DO EXERCITO	25000.023884/99-79	LQFEX - METOCLOPRAMIDA	851260908	mai/15
LABORATORIO SINTERAPICO INDUSTRIAL FTICO LTDA	25351177597/2002-09	NARCARICINA	0552637120	dez/17
LABORATORIO SINTERAPICO INDUSTRIAL FTICO LTDA	25351177571/2002-52	SONIN	0552602127	dez/17
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351473295/2006-84	AGUA PARA INIECAO	0099736136	ago/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351244706/2006-26	AMOXICILINA	0597082122	abr/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351164287/2002-16	ATENOLOL	0445817126	fev/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351494068/2007-73	atenolol + clortalidona	0789790121	mai/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351203000/2002-81	CARBOCISTEINA	0445726129	fev/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351205247/2007-46	CEFALEXINA	0464216123	mar/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351174298/2002-12	CETOCONAZOL	0446141126	jan/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351173464/2002-55	CIMETIDINA	0772303122	mai/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351184956/2002-76	CLORIDRATO DE DOPAMINA	0737632020	jan/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	2500002844096-50	LORADINE	0099899131	ago/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351048634/2006-98	LORAZEPAM	0346240124	jan/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351207092/2002-78	MALBATO DE DEXCLORFENIRAMINA + BETAMETASONA	0608371124	mar/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351153121/2007-89	MATERSUPRE	0726887124	mar/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351622676/2007-84	Nimesulida	0910897120	jun/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351171734/200293	NITROFEN	0789769123	jun/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351222995/2002-89	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA	0957705120	jun/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	250000217859592	TEUTOMICIN	0789756121	jun/18
LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	25351209014/2002-16	MALBATO DE ENALAPRIL	0829103129	jun/18
LABORATORIOS B. BRAUN S/A	25000.016995/97-41	NITRIFLEX PLUS	0433273129	abr/18
LABORATORIOS B. BRAUN S/A	25351263955/2007-36	RINGERFUNDIN	0292275124	mar/18
LABORATORIOS B. BRAUN S/A	25992.009662/64	SOLUCAO DE RINGER COM LACTATO	0906000134	nov/18
LABORATORIOS B. BRAUN S/A	25351473451/2007-98	TEFRASSPAN	0480265129	abr/18
LABORATORIOS OSORIO MORAES LTDA	25000.005174/92-74	LONDOR	0919290125	mai/18
LABORATORIOS PFIZER LTDA	25351026059/2004-9	ADRIBLASTINA	0617621126	fev/18
LABORATORIOS PFIZER LTDA	25351025942/200483	CAMPTOSAR	0611416124	fev/18
LABORATORIOS PFIZER LTDA	2599201582858	DIABINESE	0642033128	mar/18
LABORATORIOS PFIZER LTDA	250000267649761	GEODON	0631232122	fev/18
LABORATORIOS PFIZER LTDA	250000064609714	LIPITOR	0818629124	abr/18
LABORATORIOS PFIZER LTDA	2599201270173	VIAGRA	0597026121	fev/18
LABORATORIOS PFIZER LTDA	250000324739701	MINIPRESS	0594848127	fev/18
LABORATORIOS SERVIER DO BRASIL LTDA	250000209169795	HYPERUM	0664999128	abr/18
LABORATORIOS SERVIER DO BRASIL LTDA	2599201297062	LOCABIOAL	0633376121	fev/18
LABORATORIOS SERVIER DO BRASIL LTDA	25351200678/2002-10	DERMAVITE	0636432122	fev/18
LABORATORIOS STEFFEL LTDA	25000.018841/97-55	HIDRAPREL PLUS	0481435125	jan/18
LABORIS FARMACÊUTICA LTDA	253510156550104	BESFLOX	0644170120	fev/18
LABORIS FARMACÊUTICA LTDA	25351016329/01-98	CARDVITA	0628336125	fev/18
LABORIS FARMACÊUTICA LTDA	253510156600136	CARDVITA-H	0978210129	jun/18
LABORIS FARMACÊUTICA LTDA	25351197546/2002-95	METHVITA	0628736121	fev/18
LABORIS FARMACÊUTICA LTDA	25351015653/01-71	MEVILIP	0285390126	set/17
LABORIS FARMACÊUTICA LTDA	25351015654/01-33	PRAVASTATINA SODICA	0581872129	jan/18
LABORIS FARMACÊUTICA LTDA	253510156650150	PRENILAN	0769306121	mar/18
LABORIS FARMACÊUTICA LTDA	2535101566340124	ZIDIMAX	0650538124	fev/18
LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA	25351189642200260	ECOFILM	0622343125	jan/18
LEGAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351667411/2010-28	CELBERG	0636433121	fev/18

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201309090059

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 - OFÍCIO DE REGISTRO PÚBLICO DE PESSOAS NATURAIS E JURÍDICAS DO PIAUÍ - Código CA1 8E1F-6

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 adotamos e apresentamos imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 24852310170935260898-9; Data: 23/10/2017 09:41:21

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97912-56HV;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Válber de Miranda Cavalcanti Titular
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials are present 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* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/11/2017 15:55:20 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 839271

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/10/2018 14:35:06 (hora local)**.

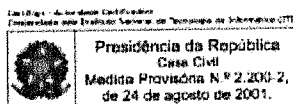
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852310170935260898-1 a 24852310170935260898-9

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26b2680d66f9c48c106f7b2899d458a9922254ea102243d75c141a107bb6dd29ea4eb49329550caaa1d20441052237218ba115aedb46d387b4894ef5b8d11607



Handwritten signature.

Handwritten signature.

Handwritten signature.

Handwritten signature.

Handwritten signature.

Handwritten signature.

Handwritten signature.

ITEM 197

Cristalina 10261

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
 Av. Presidente Getúlio Vargas, 1145 - Bairro Os Estados - Jd. Resposta PB - CEP 53015-000 - www.serviçocivil.pb.gov.br - Tel: (35) 3244-5041 - Fax: (35) 3244-5842

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: 24850305171107250765-1; Data: 03/05/2017 11:38:07

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFC13292-DXKJ;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confirma os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular

010456



ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
 NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
 COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
 ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA
 56998701000116
 COLAGENASE
 IRUXOL MONO 25351.020146/2004-54 03/2018
 1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE
 REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO
 2063480/16-3
 1.0553.0308.009-7 36 Meses
 0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G
 1.0553.0308.010-0 36 Meses
 0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G + ESPAT
 GERMED FARMACEUTICA LTDA 45992062000165
 CLORIDRATO DE METFORMINA 25351.047872/2003-33
 05/2019
 10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO
 PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 0565807/15-1
 1.0583.0329.002-9 24 Meses
 850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0583.0329.003-7 24 Meses
 1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0583.0329.005-3 24 Meses
 850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
 1.0583.0329.006-1 24 Meses
 1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
 1.0583.0329.007-1 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0329.008-8 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 HEMITARTARATO DE RIVASTIGMINA
 TIGMA 25351.748879/2009-19 09/2021
 10834 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PA-
 RA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1921376/16-0
 1.0583.0739.001-1 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14
 1.0583.0739.002-8 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0739.003-6 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0739.004-4 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28
 1.0583.0739.005-2 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0739.006-0 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56
 1.0583.0739.007-9 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80
 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.008-7 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90
 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.009-5 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14
 1.0583.0739.010-9 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0739.011-7 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0739.012-5 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28
 1.0583.0739.013-3 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0739.014-1 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56
 1.0583.0739.015-1 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB
 HOSP)
 1.0583.0739.016-8 24 Meses

3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB
 HOSP)
 1.0583.0739.017-6 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14
 1.0583.0739.018-4 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0739.019-2 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0739.020-6 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28
 1.0583.0739.021-4 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0739.022-2 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56
 1.0583.0739.023-0 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80
 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.024-9 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90
 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.025-7 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14
 1.0583.0739.026-5 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0739.027-3 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0739.028-1 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28
 1.0583.0739.029-1 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0739.030-3 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56
 1.0583.0739.031-1 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB
 HOSP)
 1.0583.0739.032-1 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB
 HOSP)
 LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LT-
 DA 0504984000126
 MALEATO DE DEXYLOFENIRAMINA + GUAIFENE-
 SINA + SULFATO DE PSEUDOFEDRINA
 EXPECTAMIN 25351.655677/2010-28 08/2018
 10834 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PA-
 RA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1921328/16-0
 1.6773.0198.001-4 24 Meses
 0,4 MG / ML + 4 MG/ML + 20,0 MG / ML SOL OR CT FR
 VD AMB X 100 ML
 1.6773.0198.002-2 24 Meses
 0,4 MG/ML + 4,0 MG/ML + 20,0 MG / ML SOL OR CT
 FR VD AMB X 120ML
 1.6773.0198.003-0 24 Meses
 0,4MG/ML + 4,0MG/ML + 20,0MG/ML SOL OR CT FR
 VD AMB X 100ML + CP MED
 1.6773.0198.004-9 24 Meses
 0,4 MG/ML + 4,0 MG/ML + 20,0 MG / ML SOL OR CT
 FR VD AMB X 120ML + COP
 MARJAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
 60726692000181
 losartana potássica
 LOSARTIC 25000.010058/97-06 01/2018
 10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO
 DA APRESENTAÇÃO - ANVISA 2128651/16-5
 1.0155.0200.001-9 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 14
 1.0155.0200.002-7 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 28
 1.0155.0200.003-5 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 14

1.0155.0200.004-3 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 28
 1.0155.0200.005-1 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10
 1.0155.0200.006-1 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20
 1.0155.0200.007-8 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30
 1.0155.0200.008-6 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10
 1.0155.0200.009-4 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20
 1.0155.0200.010-8 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30
 PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS
 S.A. 33009945000123
 CETOROLACO TROMETAMINA
 TORADOL 25351.217279/2002-80 07/2018
 1445 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE
 REGISTRO DO MEDICAMENTO 266212/10-4
 1.0100.0587.001-4 36 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 1.0100.0587.002-2 24 Meses
 10 MG/ML SOL INJ CT 10 AMP VD INC X 1 ML
 1.0100.0587.003-0 24 Meses
 30 MG/ML SOL INJ CT 10 AMP VD INC X 1 ML

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.241, DE 18 DE AGOSTO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir as petições de registro de medicamento novo conforme relação anexa;

Art. 2º Mais informações devem ser consultadas no site da Anvisa - www.anvisa.gov.br;

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPI
 PRINCÍPIO ATIVO
 NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
 VENCIMENTO DO REGISTRO
 ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
 NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 COMPLEMENTO DE NOME
 EISAI LABORATORIOS LTDA 08.416.362/0001-70
 MESILATO DE LINVATINIBE
 LINVIMA 25351.060379/2015-03 08/2021
 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE
 MEDICAMENTO NOVO 0089638/15-1
 1.7310.0003.001-5 36 MESES
 10 MG CAP DURA CT BL AL AL X 10
 1.7310.0003.002-3 36 MESES
 10 MG CAP DURA CT BL AL AL X 20
 1.7310.0003.003-1 36 MESES
 10 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30
 1.7310.0003.004-1 36 MESES
 4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 20
 1.7310.0003.005-8 36 MESES
 4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30
 1.7310.0003.006-6 36 MESES
 4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 10

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.242, DE 18 DE AGOSTO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp

Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do registro
Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	25351163689200998	Adinos Gen	1198425162	08/2021
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	2599200938276	Atropina	1062291152	08/2021
APSEN FARMACEUTICA S/A	250000107919612	Azulfin	1113702139	08/2021
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	25000032900643	Naropin	0807137153	08/2021
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	2599201656765	Nyloproct	0807148159	08/2021
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	250000498119971	Nylosina	0807146132	06/2021
BAYER S.A	25351089114200805	Cliane	1180215164	08/2021
BAYER S.A	25351090406200882	Cefiane	1180204169	08/2021

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016082200026

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.

10262
010487
[Handwritten signature]

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

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



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 08/05/2017 às 10:39:42 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba360e7671d403dc139d1bb99efa93ed3e88c2d6713311952df38f7c08a82272bea4eb49329550caa1d2044105223721611caa5cd2ed767a2eda3454f7a02a08

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

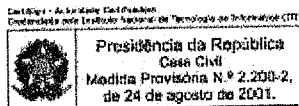
Esta certidão tem a sua validade até: 06/05/2018 às 04:14:45 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 699861

Código de Controle da Autenticação:

24850305171107250765-1 a 24850305171107250765-2

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]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MAXIFLOX D

10263
010468
P

Nome da Empresa LATINO FARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA

CNPJ 60.084.456/0001-09 **Autorização** 1.01.725-0

Nome Comercial MAXIFLOX D

Classe Terapêutica ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO

Registro 117250022

Processo 25351.031299/00-13

Vencimento do Registro 08/2021

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,5 MG/G + 1 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	POMADA OFTALMICA	2	29/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500220025
Princípio Ativo	DEXAMETASONA CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BISNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LATINO FARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração OFTALMOLOGICA

IFA único Não

Conservação CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,5 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SUSPENSAO OFTALMICA	3	29/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500220033
Princípio Ativo	DEXAMETASONA CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 58032-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (33) 3244-3044 - Fax: (33) 3244-3044

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 42 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: 24850305171107250765-1; Data: 03/05/2017 11:08:07

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFC13292-DXKJ;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bol. Valberdo de Miranda Cavalcanti Titular

010269



ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
 NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 PRINCÍPIO(S) ATIVO(S)
 COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
 ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA
 56998701000116
 COLAGENASE
 IRUXOL MONO 25351.020146/2004-54 03/2018
 1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 2065480/16-3
 1.0553.0308.009-7 36 Meses
 0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G
 1.0553.0308.010-4 36 Meses
 0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G + ESPAT
 GERMED FARMACEUTICA LTDA 45992062000165
 CLORIDRATO DE METFORMINA 25351.047872/2003-33
 05/2019
 10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 0565807/15-1
 1.0583.0329.002-9 24 Meses
 850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0583.0329.003-7 24 Meses
 1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0583.0329.005-3 24 Meses
 850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
 1.0583.0329.006-1 24 Meses
 1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
 1.0583.0329.007-1 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0329.008-8 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 HEMITARTARATO DE RIVASTIGMINA
 TIGMA 25351.748879/2009-19 09/2021
 10834 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1921376/16-0
 1.0583.0739.001-1 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0739.003-6 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0739.004-4 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28
 1.0583.0739.005-2 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0739.006-0 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56
 1.0583.0739.007-9 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.008-7 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.009-5 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14
 1.0583.0739.010-9 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0739.011-7 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0739.012-5 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28
 1.0583.0739.013-3 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0739.014-1 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56
 1.0583.0739.015-1 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.016-8 24 Meses

3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.017-6 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14
 1.0583.0739.018-4 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0739.019-2 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0739.020-6 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28
 1.0583.0739.021-4 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0739.022-2 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56
 1.0583.0739.023-0 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.024-9 24 Meses
 4,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.025-7 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14
 1.0583.0739.026-5 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0739.027-3 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0739.028-1 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28
 1.0583.0739.029-1 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0739.030-3 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56
 1.0583.0739.031-1 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.032-1 24 Meses
 6 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP)
 LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 05044984000126
 MALEATO DE DEEXLORFENIRAMINA + GUAIFENESINA + SULFATO DE PSEUDOEDEFDRINA
 EXPECTAMIN 25351.655677/2010-28 08/2018
 10834 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1921328/16-0
 1.6773.0198.001-4 24 Meses
 0,4 MG / ML + 4 MG/ML + 20,0 MG / ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML
 1.6773.0198.002-2 24 Meses
 0,4 MG/ML + 4,0 MG/ML + 20,0 MG / ML SOL OR CT FR VD AMB X 120ML
 1.6773.0198.003-0 24 Meses
 0,4MG/ML + 4,0MG/ML+ 20,0MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100ML + CP MED
 1.6773.0198.004-9 24 Meses
 0,4 MG/ML + 4,0 MG/ML + 20,0 MG / ML SOL OR CT FR VD AMB X 120ML + COP
 MARIAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA 60726692000181
 losartana potássica
 LOSARTEC 25000.010058/97-06 01/2018
 10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA 2128651/16-5
 1.0155.0200.001-9 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 14
 1.0155.0200.002-7 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 28
 1.0155.0200.003-5 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 14

1.0155.0200.004-3 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 28
 1.0155.0200.005-1 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10
 1.0155.0200.006-1 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20
 1.0155.0200.007-8 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30
 1.0155.0200.008-6 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10
 1.0155.0200.009-4 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20
 1.0155.0200.010-8 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30
 PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. 33009945000123
 CETOROLACO TROMETAMINA
 TORADOL 25351.217279/2002-80 07/2018
 1445 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO 266212/10-4
 1.0100.0587.001-4 36 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 1.0100.0587.002-2 24 Meses
 10 MG/ML SOL INJ CT 10 AMP VD INC X 1 ML
 1.0100.0587.003-0 24 Meses
 30 MG/ML SOL INJ CT 10 AMP VD INC X 1 ML

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.241, DE 18 DE AGOSTO DE 2016
 A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
 Art. 1º Deferir as petições de registro de medicamento novo conforme relação anexa;
 Art. 2º Mais informações devem ser consultadas no site da Anvisa - www.anvisa.gov.br;
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
 PRINCÍPIO ATIVO
 NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
 VENCIMENTO DO REGISTRO
 ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
 NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 COMPLEMENTO DE NOME
 EISAI LABORATORIOS LTDA 08.416.362/0001-70
 MESHATO DE LENVATINIBE
 LENVINVA 25351.060579/2015-03 08/2021
 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE MEDICAMENTO NOVO 0089638/15-1
 1.7310.0003.001-5 36 MESES
 10 MG CAP DURA CT BL AL AL X 10
 1.7310.0003.002-3 36 MESES
 10 MG CAP DURA CT BL AL AL X 20
 1.7310.0003.003-1 36 MESES
 10 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30
 1.7310.0003.004-1 36 MESES
 4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 20
 1.7310.0003.005-8 36 MESES
 4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30
 1.7310.0003.006-6 36 MESES
 4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 10

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.242, DE 18 DE AGOSTO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
 Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
 Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
 Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.
 Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.
 Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp
 Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.
 Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do registro
Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	25351163689200998	Adinos Gen	1119425162	08/2021
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	2599200938276	Atropina	1062991133	08/2021
APSEN FARMACEUTICA S/A	250000107919612	Azulim	1113702150	08/2021
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	250000032999043	Naropin	0807137135	08/2021
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	2599201656765	Xyloproct	0807148159	08/2021
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	250000498119971	Xylocainia	0807146152	06/2021
BAYER S.A.	25351089114200805	Ciliane	1180215164	08/2021
BAYER S.A.	25351090406200882	Femiane	1180204169	08/2021

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102016082200026

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

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

10265
010470
[Handwritten signature]

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

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



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 08/05/2017 às 10:39:42 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba360e7671d403dc139d1bb99efa93ed3e88c2d6713311952df38f7c08a82272bea4eb49329550caaa1d2044105223721611caa5cd2ed767a2eda3454f7a02a08

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

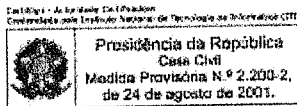
Esta certidão tem a sua validade até: 06/05/2018 às 04:14:45 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 699861

Código de Controle da Autenticação:

24850305171107250765-1 a 24850305171107250765-2

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]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

10266

Detalhe do Produto: MAXIFLOX D

Nome da Empresa LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA

CNPJ 60.084.456/0001-09 **Autorização** 1.01.725-0

Nome Comercial MAXIFLOX D

Classe Terapêutica ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO

Registro 117250022

Processo 25351.031299/00-13

Vencimento do Registro 08/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,5 MG/G + 1 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	POMADA OFTALMICA	2	29/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500220025
Princípio Ativo	DEXAMETASONA CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração OFTALMOLOGICA

IFA único Não

Conservação CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,5 MG/ML + 1,0 MG/ML SUS OFT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SUSPENSAO OFTALMICA	3	29/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500220033
Princípio Ativo	DEXAMETASONA CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

ITEM 202

Cristalia 010472

10267

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 86.870-0
 Av. Presidente Dutra, 1145 - Bairro dos Estados - Jd. Fátima - CEP 13.250-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (13) 3344-5488 - Fax: (13) 3344-5444

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V do Art. 6º 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: 24850305171107060265-1; Data: 03/05/2017 11:07:48

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFC13290-ONU2;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Titular
 Sól. Valberdo Miranda Cavalcanti



ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
 NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
 COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
 ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA
 56998701000116
 COLAGENASE
 IRUXOL MONO 25351.020146/2004-54 03/2018
 1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 2063480/16-3
 1.0553.0308.009-7 36 Meses
 0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G
 1.0553.0308.010-0 36 Meses
 0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G + ESPAT
 GERMED FARMACEUTICA LTDA 45992062000165
 CLORIDRATO DE METFORMINA 25351.047872/2003-33
 05/2019
 10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO A RDC 31/2014 0565807/15-1
 1.0583.0329.002-9 24 Meses
 850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0583.0329.003-7 24 Meses
 1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0583.0329.005-3 24 Meses
 850 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
 1.0583.0329.006-1 24 Meses
 1 G COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
 1.0583.0329.007-1 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0329.008-8 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 HEMITARTARATO DE RIVASTIGMINA
 TIGMA 25351.748879/2009-19 09/2021
 10834 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO A RDC 31/2014 1921376/16-0
 1.0583.0739.001-1 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14
 1.0583.0739.002-8 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0739.003-6 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0739.004-4 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28
 1.0583.0739.005-2 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0739.006-0 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56
 1.0583.0739.007-9 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80
 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.008-7 24 Meses
 1,5 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 90
 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.009-5 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 14
 1.0583.0739.010-9 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0739.011-7 24 Meses
 1.0583.0739.012-5 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 28
 1.0583.0739.013-3 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0739.014-1 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 56
 1.0583.0739.015-1 24 Meses
 3 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 80 (EMB HOSP)
 1.0583.0739.016-8 24 Meses

1.0155.0200.004-3 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 28
 1.0155.0200.005-1 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10
 1.0155.0200.006-1 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20
 1.0155.0200.007-8 36 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30
 1.0155.0200.008-6 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10
 1.0155.0200.009-4 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20
 1.0155.0200.010-8 36 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30
 PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACEUTICOS
 S.A. 33009945000123
 CETOROLACO TROMETAMINA
 TORADOL 25351.217279/2002-80 07/2018
 1445 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO 266212/10-4
 1.0100.0587.001-4 36 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 1.0100.0587.002-2 24 Meses
 10 MG/ML SOL INJ CT 10 AMP VD INC X 1 ML
 1.0100.0587.003-0 24 Meses
 30 MG/ML SOL INJ CT 10 AMP VD INC X 1 ML

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.242, DE 18 DE AGOSTO DE 2016
 A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
 Art. 1º Deferir as petições de registro de medicamento novo conforme relação anexa;
 Art. 2º Mais informações devem ser consultadas no site da Anvisa - www.anvisa.gov.br;
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
 PRINCIPIO ATIVO
 NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
 VENCIMENTO DO REGISTRO
 ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
 NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 COMPLEMENTO DE NOME
 EISA LABORATORIOS LTDA 08.416.362/0001-70
 MESILATO DE LENVATINIBE
 LENVIMA 25351.060579/2015-03 08/2021
 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE MEDICAMENTO NOVO 0089638/15-1
 1.7310.0003.001-5 36 MESES
 10 MG CAP DURA CT BL AL AL X 10
 1.7310.0003.002-3 36 MESES
 10 MG CAP DURA CT BL AL AL X 20
 1.7310.0003.003-1 36 MESES
 10 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30
 1.7310.0003.004-1 36 MESES
 4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 20
 1.7310.0003.005-8 36 MESES
 4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30
 1.7310.0003.006-6 36 MESES
 4 MG CAP DURA CT BL AL AL X 10

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.242, DE 18 DE AGOSTO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
 Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
 Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
 Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.
 Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.
 Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp
 Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.
 Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do registro
Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A	253511636889200998	Adimos Gen	1198425162	08/2021
ALLERGAN PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	259200938276	Atropina	1062991152	08/2021
APSFEN FARMACEUTICA S/A	250000107919612	Azulfid	1113702159	08/2021
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	250000033909643	Naropin	0807137153	08/2021
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	2599201656765	Xyloproct	0807148159	08/2021
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	250000498119971	Xylocaina	0807146152	06/2021
BAYER S.A.	25351089114200805	Chane	1180218164	08/2021
BAYER S.A.	25351090406200882	Femtane	1180204169	08/2021

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016082200026

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)

010473

10268

**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



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 08/05/2017 às 10:40:25 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba360e7671d403dc139d1bb99efa93ed35e61b06bc8b08280f08faf326f2b62c1ea4eb49329550caaa1d2044105223721d8ad9ab17c5f56da325b76ec0e8b58c9

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

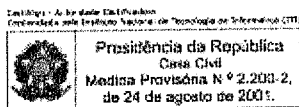
Esta certidão tem a sua validade até: 06/05/2018 às 04:14:45 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 699860

Código de Controle da Autenticação:

24850305171107060265-1 a 24850305171107060265-2

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, including a circled 'B' and a circled '2'.

010474
102697

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MAXIFLOX

Nome da Empresa LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA
CNPJ 60.084.456/0001-09 **Autorização** 1.01.725-0
Nome Comercial MAXIFLOX
Classe Terapêutica ANTINEFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO
Registro 117250023
Processo 25351.031297/00-98
Vencimento do Registro 08/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,5 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	29/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500230012
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração OFTALMOLOGICA

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3,5 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	POMADA OFTALMICA	2	29/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500230020
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

RESOLUÇÃO - RE Nº 308, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder a reavaliação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A reavaliação abrange os pedidos de renovação de registro que já tiveram manifestação por parte da Anvisa para o quinquênio anterior com decisão de indeferimento e que se encontram com recurso administrativo que aguarda decisão da Anvisa.

Art. 3º A reavaliação automática não impedirá a análise do recurso administrativo protocolado contra decisão de indeferimento da renovação anterior, nem a continuidade da análise da petição de renovação de registro requerida.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 4º Os medicamentos reavaliados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp

Art. 5º Será considerada a data de reavaliação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Table with columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, Vencimento do Registro. Lists various pharmaceutical companies and their products.

RESOLUÇÃO - RE Nº 313, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme relação anexa;

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

- GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 33247743000110
CLORAMBUCILA
LEUKERAN 25351.015982/2004-17 11/2019
1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERENCIA DE TITULARIDADE 2642579/16-3
1.0107.0208.001-5 36 Meses
2 MG COM REV CT FR VD AMB X 25
CLORAMBUCILA
metfalana
ALKERAN 25351.034749/2003-52 08/2019
1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERENCIA DE TITULARIDADE 2642575/16-1
1.0107.0176.001-2 24 Meses
50 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS + SOL DIL X 10 ML
metfalana
1.0107.0176.005-5 24 Meses
2 MG COM REV CT FR VD AMB X 25
metfalana
BUSSULFANO
MYLERAN 25351.050576/2003-10 01/2020
1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERENCIA DE TITULARIDADE 2642608/16-1
1.0107.0187.001-2 36 Meses
2 MG COM REV CT FR VD AMB X 100
BUSSULFANO
1.0107.0187.002-0 36 Meses
2 MG COM REV CT FR VD AMB X 25
BUSSULFANO
1.0107.0187.003-9 36 Meses
2 MG COM REV CT FR VD AMB X 50
BUSSULFANO

RESOLUÇÃO - RE Nº 314, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

- ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. 60659463002992
OMEPRAMIX 25351.025829/00-21 05/2018
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO 0210224/15-2
1.0573.0282.001-8 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.002-6 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 40
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.003-4 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 2 + BL AL PLAS TRANS X 2+ BL AL PLAS TRANS X 4
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.004-2 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 34 + BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 40
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.005-0 24 Meses

- 20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.006-9 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.007-7 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 28 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.008-5 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 42 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.009-3 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 20+ BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 40
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.010-7 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 34 + BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 40
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.011-5 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 48 + BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 40
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.012-3 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 2 + BL AL PLAS TRANS X 2 + BL AL PLAS TRANS X 4
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.013-1 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/anticonflicto.html, pelo código 10102017020600025

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 06.870-0
Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 24850305171027290375-1; Data: 03/05/2017 10:28:41
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFC11805-3LKS; Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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

010476

~~10271~~

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



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 08/05/2017 às 10:53:18 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba360e7671d403dc139d1bb99efa93ed3fa952fbd1846c2b1a8dd4861bc
6426edea4eb49329550caaa1d20441052237210fd73e77d1a36f18f1e138ade10ff3b9

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

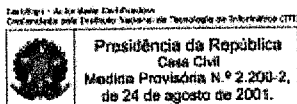
Esta certidão tem a sua validade até: 06/05/2018 às 04:14:45 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 699766

Código de Controle da Autenticação:

24850305171027290375-1

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.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: REGENCEL

Nome da Empresa LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA
CNPJ 60.084.456/0001-09 **Autorização** 1.01.725-0
Nome Comercial REGENCEL
Classe Terapêutica OUTROS MEDICAMENTOS COM ACAO NO APARELHO VISUAL
Registro 117250014
Processo 25351.005817/01-70
Vencimento do Registro 08/2021

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10.000 UI/G + 25 MG/G + 5 MG/G + 5 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	POMADA OFTALMICA	1	16/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500140013
Princípio Ativo	ACETATO DE RETINOL AMINOÁCIDOS levometionina CLORANFENICOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BSNAGA DE ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LATINOFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA - COTIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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



Table with 6 columns: Registration Number, Process Number, Applicant Name, Product Name, Quantity, and Date. Lists various pharmaceutical products and their manufacturers.

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS
RESOLUÇÃO - RE Nº 881, DE 31 DE MARÇO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Publicar a desistência a pedido dos expedientes de medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinâmicos, fitoterápicos, biológicos e radiofármacos, sob o nº. de expedientes constantes do anexo desta Resolução, nos termos do Art. 51 da Lei nº. 9.784 de 1999.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Table with 5 columns: RAZÃO SOCIAL CNPJ, Nº PROCESSO, EXPEDIENTE DO PEDIDO DE DESISTÊNCIA, EXPEDIENTE DA PETIÇÃO, ASSUNTO. Lists details for GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA.

RESOLUÇÃO - RE Nº 882, DE 31 DE MARÇO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Conceder ao (s) Centro (s), na forma do(s) ANEXO(s), a Certificação em Boas Práticas em Biodisponibilidade/Bioequivalência de Medicamentos.
Art. 2º A presente Certificação terá validade conforme identificado no respectivo quadro ANEXO.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Table with 2 columns: RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ, GRUNENTHAL DO BRASIL FARMACÊUTICA LTDA. Lists details for Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.

RESOLUÇÃO - RE Nº 884, DE 31 DE MARÇO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Table with 2 columns: 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. Lists details for ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.

CLORIDRATO DE VERAPAMIL
DILACORON 25992.002032/64 10/2019
10210 MEDICAMENTO NOVO - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO 1305023/16-1
1.0553.0267.006-0 12 Meses
120MG COM REV RETARD CT BL AL PLAS INC X 20
CLORIDRATO DE VERAPAMIL
Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992
cloridrato de dexmedetomidina 25351.781729/2014-27 04/2022
10488 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 1150375/14-3
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 1039367/14-6 - 25351.704926/2014-11)
1.0573.0507.001-1 24 Meses
100 MCG/ML SOL INJ CT 5 FA VD TRANS X 2 ML
CLORIDRATO DE DEXMEDETOMIDINA
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA 60318797000100
SUCCINATO DE METOPROLOL
HUMORATO 25351.334050/2015-23 04/2022
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0480314/15-1
(1458 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO - 999028/54-8 - 25000.019711/94-32)
1.1618.0258.001-0 36 Meses

50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20
SUCCINATO DE METOPROLOL
1.1618.0258.002-9 36 Meses
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20
SUCCINATO DE METOPROLOL
1.1618.0258.003-7 36 Meses
25 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30
SUCCINATO DE METOPROLOL
1.1618.0258.004-5 36 Meses
25 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20
SUCCINATO DE METOPROLOL
1.1618.0258.005-3 36 Meses
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30
SUCCINATO DE METOPROLOL
1.1618.0258.006-1 36 Meses
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20
SUCCINATO DE METOPROLOL
1.1618.0258.007-1 36 Meses
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10
SUCCINATO DE METOPROLOL
1.1618.0258.008-8 36 Meses
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10
SUCCINATO DE METOPROLOL
1.1618.0258.009-6 36 Meses
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30
SUCCINATO DE METOPROLOL
1.1618.0258.010-1 36 Meses

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:
Bioanalítica: Kagenstrasse 18, Rheinland Pfalz, Reimach - Suíça
VALIDADE: 03/04/2019

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ: AZIDUS BRASIL PESQUISA CIENTIFICA E DESENVOLVIMENTO LTDA - 07.743.272/0001-20
DENOMINAÇÃO DA EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA: Azidus Laboratories Limited
EXPEDIENTE: 0335134/17-8 de 02/03/2017
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:
Clínica e Bioanalítica (Nº 23, School Road, Rathnamangalam, Vandalur, Chennai - Tamilnadu - INDIA)
VALIDADE: 28/03/2019

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ: AEDRU COMERCIO E SERVICOS DE EQUIPAMENTOS CIENTIFICOS LTDA - ME - 21.002.329/0001-61
DENOMINAÇÃO DA EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA: Algorithme Pharma Inc
EXPEDIENTE: 0335134/17-8 de 02/03/2017
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:
Clínica e Bioanalítica (1200 Beaumont Avenue, Mount - Royal, Quebec/Canada); Bioanalítica (575 Armand-Frappier Blvd, Laval, Quebec/Canada)
VALIDADE: 03/04/2019

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ: ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA - 05.254.971/0001-81
DENOMINAÇÃO DA EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA: Zydus Research Centre
EXPEDIENTE: 2373582/16-1 de 10/10/2016
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:
Clínica e Bioanalítica (Endereço: Sarkhej-Bavlva National Highway nº 8A, Moraiya, Ahmedabad, Gujarat - Índia)
VALIDADE: 22/06/2019

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102017040300021

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.

2º Tabelião de Notas - Maurício Sabag Law R. José Bonifácio 133 - Centro - SP. AUTENTICO a presente documentação que confere com o original. Data: Itapira, 11 DEZ 2017. Hora: 09:34



João Roberto de Oliveira - Escrevente
Mathias Henrique Marques - Escrevente
Renan Vinicius Rosário - Escrevente
Válida somente em caso de autenticação

ITEM 237

Cristiano 010479

10274



ANEXO

Table with 5 columns: RAZÃO SOCIAL CNPJ, Nº PROCESSO, EXPEDIENTE DO PEDIDO DE DESISTÊNCIA, EXPEDIENTE DA PETIÇÃO, ASSUNTO. Lists various pharmaceutical companies and their registration processes.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.069, DE 20 DE ABRIL DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Conceder a reavaliação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 2º A reavaliação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 3º A reavaliação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente reavaliado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.
Art. 4º Os medicamentos reavaliados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp
Art. 5º Será considerada a data de reavaliação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.
Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RICARDO FERREIRA BORGES

ANEXO

Table with 5 columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, Vencimento do Registro. Lists specific products and their registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.070, DE 20 DE ABRIL DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Deferir as petições de registro de medicamento novo conforme relação anexa;
Art. 2º Mais informações devem ser consultadas no site da Anvisa - www.anvisa.gov.br;
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RICARDO FERREIRA BORGES

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO ATIVO
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
COMPLEMENTO DE NOME
NOVARTIS BIOCINCENCIAS S.A 56.994.502/0001-50
PAMOATO DE PASIREOTIDA
SIGNIFOR LP 25351.572579/2015-43 04/2022
MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE MEDICAMENTO NOVO 0826839/15-1
1.0068.1138.001-1 36 MESES
60MG PO SUS INJ CT FA VD TRANS X 60 + DIL SER PREENC VD TRANS X 2 + AGU + ADAPT
1.0068.1138.002-1 36 MESES

40 MG PO SUS INJ CT FA VD TRANS X 40 + DIL SER PREENC VD TRANS X 2 + AGU + ADAPT
1.0068.1138.003-8 36 MESES
20 MG PO SUS INJ CT FA VD TRANS X 20 + DIL SER PREENC VD TRANS X 2 + AGU + ADAPT

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.071, DE 20 DE ABRIL DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:
Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RICARDO FERREIRA BORGES

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/anunciadex.html, pelo código 10102017042400015

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.

Stamp from Cartório Azevedo Bastos, 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tabelionato de Notas. Includes digital authentication code: 24850305171028460093-1, Date: 03/05/2017 10:29:28.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

1.0298.0392.025-7 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
CLORIDRATO DE DONEPEZILA 25351.223523/2011-81 05/2022
143 GENERICO RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2452800/16-0
1.0298.0393.001-5 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.002-3 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 28
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.003-1 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.004-1 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.005-8 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL AL X 250 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.006-6 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.007-4 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.008-2 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.009-0 36 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.010-4 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.011-2 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.012-0 36 Meses
5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.013-9 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.014-7 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 28
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.015-5 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.016-3 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.017-1 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL AL X 250 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.018-1 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.019-8 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.020-1 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.021-1 36 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.022-8 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.023-6 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
1.0298.0393.024-4 36 Meses
10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
CLORIDRATO DE DONEPEZILA
FENITOÍNA
FENITAL ORAL 25351.683800/2015-17 04/2022
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0971931/15-8
1.0298.0453.001-0 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 25
FENITOÍNA
1.0298.0453.002-9 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 25
FENITOÍNA
1.0298.0453.003-7 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 30
FENITOÍNA
1.0298.0453.004-5 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 30
FENITOÍNA
1.0298.0453.005-3 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 60

FENITOÍNA
1.0298.0453.006-1 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 60
FENITOÍNA
1.0298.0453.007-1 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 90
FENITOÍNA
1.0298.0453.008-8 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 90
FENITOÍNA
1.0298.0453.009-6 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 100
FENITOÍNA
1.0298.0453.010-1 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 100
FENITOÍNA
1.0298.0453.011-8 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 200
FENITOÍNA
1.0298.0453.012-6 24 Meses
100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 200
FENITOÍNA
EMS S/A 57507378000365
PREDNISONA
CINCORTEN 25351.128690/2017-68 04/2022
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0376019/17-7
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 032982/03-7 - 25351.010481/2003-63)
1.2535.1206.001-5 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
PREDNISONA
1.0235.1206.002-3 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500
PREDNISONA
1.0235.1206.003-1 24 Meses
20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
PREDNISONA
1.0235.1206.004-1 24 Meses
20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500
PREDNISONA
1.0235.1206.005-8 24 Meses
20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
PREDNISONA
1.0235.1206.006-6 24 Meses
20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500
PREDNISONA
1.0235.1206.007-4 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC)
PREDNISONA
1.0235.1206.008-2 24 Meses
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC)
PREDNISONA
1.0235.1206.009-0 24 Meses
20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 (EMB FRAC)
PREDNISONA
1.0235.1206.010-4 24 Meses
20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC)
PREDNISONA
1.0235.1206.011-2 24 Meses
20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC)
PREDNISONA
1.0235.1206.012-0 24 Meses
20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB FRAC)
PIROXICAM
PIRFEL 25351.128723/2017-70 04/2022
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0376046/17-4
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 070476/00-8 - 25351.016953/00-69)
1.0235.1207.001-0 36 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10
PIROXICAM
1.0235.1207.002-9 36 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15
PIROXICAM
1.0235.1207.003-7 36 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 10
PIROXICAM
1.0235.1207.004-5 36 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
PIROXICAM
1.0235.1207.005-3 36 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)
PIROXICAM
1.0235.1207.006-1 36 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)
PIROXICAM
1.0235.1207.007-1 36 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC)
PIROXICAM
1.0235.1207.008-8 36 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB FRAC)
PIROXICAM

CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA 25351.248265/2007-12 05/2019
10142 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2634969/16-8
1.0235.0884.008-7 24 Meses
10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
1.0235.0884.010-9 24 Meses
10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
SIBUCITL 25351.378364/2015-38 12/2020
10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0097408/17-1
(10142 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2634969/16-8 - 25351.248265/2007-12)
1.0235.1111.003-5 24 Meses
10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
1.0235.1111.004-3 24 Meses
10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
EMS SIGMA PHARMA LTDA 00923140000131
AZITROMICINA
AZI 25351.111395/2017-72 04/2022
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0330561/17-9
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 060249/01-3 - 25351.015164/01-64)
1.3569.0717.003-1 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2
AZITROMICINA
1.3569.0717.004-8 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 3
AZITROMICINA
1.3569.0717.006-4 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC)
AZITROMICINA
AZI 25351.120927/2017-62 04/2022
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0356921/17-7
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 060246/01-9 - 25351.015169/01-88)
1.3569.0718.001-9 36 Meses
40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + FR PLAS DIL X 12 ML + SER PLAS
AZITROMICINA DI-IDRATADA
1.3569.0718.002-7 36 Meses
40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + FR PLAS DIL X 9 ML + SER PLAS
AZITROMICINA DI-IDRATADA
1.3569.0718.003-5 36 Meses
40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 37,5 ML + FR PLAS DIL X 20 ML + SER DOS
AZITROMICINA
AZITROMICINA
AZI 25351.120928/2017-15 04/2022
10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0356922/17-5
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 347584/05-1 - 25351.293560/2005-61)
1.3569.0719.001-4 24 Meses
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 1
AZITROMICINA
1.3569.0719.002-2 24 Meses
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 2
AZITROMICINA
1.3569.0719.003-0 24 Meses
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 5
AZITROMICINA
1.3569.0719.004-9 24 Meses
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 6
AZITROMICINA
1.3569.0719.005-7 24 Meses
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 12
AZITROMICINA
1.3569.0719.006-5 24 Meses
1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 24
AZITROMICINA
CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
VAZY 25351.382198/2015-74 11/2021
10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0097513/17-3
(10142 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2634969/16-8 - 25351.248265/2007-12)
1.3569.0688.003-3 24 Meses
10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
1.3569.0688.004-1 24 Meses
10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 6119006000192
CLORIDRATO DE FLUOXETINA
FLUXENE 25000.019674/93-27 12/2019
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA 2454547/16-3
1.0043.0517.001-3 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/antemissadeu.html>, pelo código 10102017042400017

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/03/2001, 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 08.870-0
Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dos Estúdios - João Pessoa/PB - CEP: 53030-000 | www.azevedobastos.net.br - Tel: (33) 3244-5444 - Fax: (33) 3244-5444

Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 9º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.950/1994 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: 24850305171028460093-3; Data: 03/05/2017 10:29:28

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFC11829-W0EC
Valor Total do Ato: R\$ 0,00
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valberdo Miranda Cavalcanti
Titular

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



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 08/05/2017 às 10:51:42 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba360e7671d403dc139d1bb99efa93ed32a74c8d185f129ac583d3c909
de79094ea4eb49329550caaa1d204410522372147e8e1eb53f3069b596d1ea1fb174a2c

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

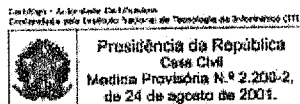
Esta certidão tem a sua validade até: 06/05/2018 às 04:14:45 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 699771

Código de Controle da Autenticação:

24850305171028460093-1 a 24850305171028460093-3

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



f

f

f

B

f

B



200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 5
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 5
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 4
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado

10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 4
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 7
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE
 (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) -
 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.210, DE 20 DE NOVEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidência da República, publicando no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 46 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 59 e no inciso II do art. 51 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, resolve:

Art. 1º Definir 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 AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
 PRINCÍPIO ATIVO
 CLASS/CAT DESCRIÇÃO
 MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
 DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 NOME COMERCIAL
 ASSUNTO DESCRIÇÃO
 ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA 1.05562-2
 CEFUROXIMA SÓDICA
 ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES
 KEROXIME 25351.072110/2004-56 04/2020
 COMERCIAL 1.5562.0011.001-5 24 Meses
 750 MG PO INJ CT FA VD TRANS X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5562.0011.002-3 24 Meses
 750 MG PO INJ CT FA VD TRANS X 10 ML + AMP DIL X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5562.0011.003-1 24 Meses
 750 MG PO INJ CT 25 FA VD TRANS X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5562.0011.004-1 24 Meses
 750 MG PO INJ CT 25 FA VD INC X 10 ML + 25 AMP DIL X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5562.0011.005-8 24 Meses
 750 MG PO INJ CT 50 FA VD TRANS X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5562.0011.006-6 24 Meses
 750 MG PO INJ CT 50 FA VD INC X 10 ML + 50 AMP DIL X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BELFAR LTDA 1.00571-1
 DICLOFENACO SÓDICO
 ANTINFLAMATORIOS
 BELFAREN 25000.009096/90-13 03/2021
 COMERCIAL 1.0571.0120.001-2 24 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 BELFAREN

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0571.0120.002-0 24 Meses
 10 MG/G GEL TOP CT BG AL X 60 G
 BELFAREN
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BIONATUS LABORATÓRIO BOTÂNICO LTDA 1.02009-4
 MAYTENUS LILICIFOLIA MART. EX. REISS
 FITOTERÁPICO SIMPLES
 ANTIULCEROSOS
 GASTRILESS BIONATUS 25000.001332/93-23 09/2016
 1.2009.0014.015-1 30 Meses
 380 MG CAP GEL DURA DISP 40 BL AL PLAS INC X 15
 GASTRILESS BIONATUS
 1798 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 BLANVER FARMQUIMICA LTDA 1.01524-6
 Fumarato de Tenofôvir Disoproxil
 ANTIRETROVIRAL
 Referência - VIREAD 25351.529944/2010-65 02/2021
 COMERCIAL 1.1524.0001.001-6 24 Meses
 300 MG COM REV CX 60 FRAS OPC X 30 (EMB HOSP)
 FUMARATO DE TENOFÓVIR DESOPROXILA
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 1.04381-0
 CLORIDRATO DE AMBROXOL
 EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO
 AMBROXIMEL 25351.010850/2003-18 03/2018
 COMERCIAL 1.4381.0087.011-0 24 Meses
 6 MG/ML XPE ADU CT FR PET AMB X 120 ML + COP (SABOR MEL/EUCALIPTO)
 AMBROXIMEL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.4381.0087.015-3 24 Meses
 3 MG/ML XPE INF CT FR PET AMB X 120 ML + COP (SABOR MEL)
 AMBROXIMEL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 DICLOFENACO DIETILAMÔNIO
 ANTINFLAMATORIOS
 Referência - CATAFLAM EMULGEL 25351.199786/2005-77 03/2021
 COMERCIAL 1.4381.0100.001-2 24 Meses
 10 MG/G GEL CT BG AL X 60 G
 diclofenaco dietilamônio
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.4381.0100.002-0 24 Meses
 10 MG/G GEL CT BG PLAS AL OPC X 60
 diclofenaco dietilamônio
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
 1.00298-1
 CLORIDRATO DE TRAMADOL
 ANALGÉSICOS NARCÓTICOS
 TRAMADON 25351.004556/00-71 02/2021
 COMERCIAL 1.0298.0261.001-7 36 Meses
 50MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 1 ML
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.002-5 36 Meses
 100 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 10 ML
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.003-3 36 Meses
 50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 10
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.004-1 36 Meses
 50 MG CAP GEL DURA CT 10 BL AL PLAS OPC X 10
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.005-1 36 Meses
 50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.006-8 36 Meses
 50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 2 ML
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.007-6 36 Meses
 50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP)
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.009-2 24 Meses
 100MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 10

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015112300193

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.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Cuiabá - João Pessoa/PB - CEP 55055-900 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (51) 2244-3141 - Fax: (51) 2244-3141

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.335/1994 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: 24850210171148250388-1; Data: 02/10/2017 11:59:26

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFT75383-7K83; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
Tilular

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **04/10/2017 09:07:58 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 827174

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **02/10/2018 13:20:19 (hora local)**.

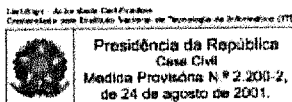
¹**Código de Autenticação Digital:** 24850210171148250388-1 a 24850210171148250388-2

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0d9178ae465e426d525346e09d047de60a62c0eef5844222da8257e65ba7d79ea4eb49329550caaa1d20441
0522372121852258b15dbc0764d8e127c039ca65



Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

ITEM 269

010484
Cristalialis
10279

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.199, DE 17 DE AGOSTO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir as petições de registro de medicamento novo conforme relação anexa;

Art. 2º Mais informações devem ser consultadas no site da Anvisa - www.anvisa.gov.br;

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

VARLEY DIAS SOUSA

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCÍPIO ATIVO
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
COMPLEMENTO DE NOME
MOKSHA 8 BRASIL DISTRIBUIDORA E REPRESENTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA. 07.591.326/0001-80
CLORIDRATO DE VILAZODONA
VIBRYD 25351.241754/2015-53 08/2022
MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE MEDICAMENTO NOVO 0349205/15-2
1.6425.0002.001-8 24 Meses
20 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 7
1.6425.0002.002-6 24 Meses
20 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 14
1.6425.0002.003-4 24 Meses
20 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 28
1.6425.0002.004-2 24 Meses
20 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 56
1.6425.0002.005-0 24 Meses
10 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 7
1.6425.0002.006-9 24 Meses
10 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 14
1.6425.0002.007-7 24 Meses
40 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 7
1.6425.0002.008-5 24 Meses
40 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 14
1.6425.0002.009-3 24 Meses
40 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 28
1.6425.0002.010-7 24 Meses
40 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 56
1.6425.0002.011-5 24 Meses
10 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 7 + 20 MG/DOSE COM REV CT BL AL AL X 7

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.200, DE 17 DE AGOSTO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

VARLEY DIAS SOUSA

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
ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA 60318797000100
ACETATO DE GOSSERRELINA
ZOLADEX 25001.003645/87 07/2018
1331 MEDICAMENTO NOVO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 779460/09-6
1.1618.0043.001-1 36 Meses
3,6 MG DEPOT + SER PLAS PS CT ENV AL POLIET X
1.1618.0043.002-1 36 Meses
10,8 MG DEPOT + SER PLAS PS CT ENV AL POLIET X
ZOLADEX LA
Ares Pharma Ltda 07670111000154
CLORIDRATO DE TIAMINA + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + CIANOCOBALAMINA
NEVRIX IM 25351.062739/2017-05 02/2020
10244 ESPECÍFICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1394217/17-4
1.5819.0002.001-1 24 Meses
(50 + 50 + 2,5) MG/ML SOL INJ IM CT 6 AMP VD AMB
X 2 ML
1.5819.0002.002-8 24 Meses
(50 + 50 + 2,5) MG/ML SOL INJ IM CT 3 AMP VD AMB
X 2 ML
1.5819.0002.003-6 24 Meses
(50 + 50 + 2,5) MG/ML SOL INJ IM CT 1 AMP VD AMB
X 2 ML
1.5819.0002.004-4 24 Meses
(50 + 50 + 2,5) MG/ML SOL INJ IM CT 2 AMP VD AMB
X 2 ML
ÁCIDO FÓLICO
FOLACIN 25351.062740/2017-06 11/2020
10244 ESPECÍFICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1330677/17-4
1.5819.0007.001-7 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
1.5819.0007.002-5 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
1.5819.0007.003-3 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8
BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACEUTICA LTDA. 60831658000177
esilato de nintedanibe
OFEV 25351.456304/2015-63 10/2020
10227 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE SOLOGIA 1690261/16-1
1449 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE INDICAÇÃO TERAPEUTICA NOVA NO PAÍS 2159260/16-8
1.0367.0173.001-1 24 Meses
100 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 60
1.0367.0173.002-8 24 Meses
150 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 60
CIFARMA CIENTIFICA FARMACÉUTICA LTDA 17562075000169
CUMARINA + TROXERUTINA
VARICOS 25351.018529/2003-81 09/2020
10195 ESPECÍFICO - ALTERAÇÃO MENOR DE EXCIPIENTE 1122970/15-5
10492 ESPECÍFICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO 1569248/17-5
1.1560.0158.001-6 24 Meses
15 MG + 90 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 20
1.1560.0158.002-4 24 Meses
15 MG + 90 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 60
1.1560.0158.003-2 24 Meses
15 MG + 90 MG DRG CT BL AL PLAS TRANS X 480
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 61082426000207
PARACETAMOL + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + MALEATO DE CARBINOXAMINA
B2egrip Multi 25351.308168/2012-12 10/2019
1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 0166889/17-7
1.7817.0768.002-2 24 Meses
(13,30 + 0,33 + 0,13) MG/ML SOL OR FR PLAS TRANS X 120 ML + COP
1.7817.0768.003-0 24 Meses
(13,30 + 0,33 + 0,13) MG/ML SOL OR FR PLAS TRANS X 480 ML + COP
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA: 44734671000151
CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA
LONGACTIL 25000.027459/97-23 03/2019
10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA 2142504/16-3
10148 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL 0866749/13-7
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0785620/13-2
1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 1219592/16-8
1.0298.0226.001-6 36 Meses
5 MG/ML SOL INJ IM CX 5 AMP VD AMB X 5 ML
1.0298.0226.018-0 36 Meses
5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0785620/13-2
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO 0626710/15-6
1.0298.0226.012-1 24 Meses
40 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML
1.0298.0226.013-4 24 Meses
40 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 20 ML
1.0298.0226.014-8 24 Meses
40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML
MALEATO DE LEVOMETOPROMAZINA
LEVOZINE 25992.008542/74.09/2019
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 0161049/14-0
1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE 1575320/9-5

1973 SIMILAR - ALTERAÇÃO DA PRODUÇÃO DO MEDICAMENTO 157772/09-7
1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE 158593/09-2
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO 0334953/15-5
1.0298.0028.009-5 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20
1.0298.0028.011-7 24 Meses
100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20
1.0298.0028.014-1 24 Meses
25 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200
1.0298.0028.015-1 24 Meses
100 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200
DROXTER INDUSTRIA, COMÉRCIO E PARTICIPAÇÕES LTDA. 05090043000129
CARBONATO DE CÁLCIO + COLECALCIFEROL
CALDROX D. 25351.336813/2009-11 07/2020
10244 ESPECÍFICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE 1330753/17-3
1.5665.0005.002-2 24 Meses
600 MG + 400 UI COM MAST CT FR PLAS OPC X 60 (SABOR MENTA)
EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192
aciclovir 25351.306112/2017-79 08/2022
10488 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 1083161/17-4
(150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 07780795-9 - 25000.022333/95-46)
1.0043.1222.001-2 24 Meses
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 25
ACICLOVIR
1.0043.1222.002-0 24 Meses
250 MG PO LIOF SOL INJ IV CT 5 FA VD AMB X 20 ML
ACICLOVIR SÓDICO
1.0043.1222.003-9 24 Meses
50MG/G CREAM DERM CT BG AL X 10 G
ACICLOVIR
1.0043.1222.004-7 24 Meses
250 MG PO LIOF SOL INJ IV CX 50 FA VD AMB X 20 ML
ACICLOVIR SÓDICO
1.0043.1222.005-5 24 Meses
250 MG PO LIOF SOL INJ IV CX 25 FA VD AMB X 20 ML
ACICLOVIR SÓDICO
1.0043.1222.006-3 24 Meses
250 MG PO LIOF SOL INJ IV CT FA VD AMB X 20 ML
ACICLOVIR SÓDICO
GALDERMA BRASIL LTDA 00317372000146
ADAPALENO + PERÓXIDO DE BENZOÍLA
Epiduo 25351.199991/2007-02 10/2019
1331 MEDICAMENTO NOVO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 2461390/16-9
1.2916.0068.012-8 18 Meses
1MG/G + 25MG/G GEL TOP CT BG PLAS OPC X 60 G
1331 MEDICAMENTO NOVO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS 2461390/16-9
1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO 2461533/16-9
1612 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DA ROTA DE SÍNTESE DO FÁRMACO 2461512/16-2
1.2916.0068.009-8 18 Meses
1MG/G + 25MG/G GEL TOP CT BG PLAS OPC X 10 G
1.2916.0068.010-1 18 Meses
1MG/G + 25MG/G GEL TOP CT BG PLAS OPC X 15 G
1.2916.0068.011-1 18 Meses
1MG/G + 25MG/G GEL TOP CT BG PLAS OPC X 30 G
GEOLAB - INDUSTRIA FARMACÉUTICA S/A 03485572000104
espironolactona 25351.089711/2016-31 08/2022
16488 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 1827383/16-1
(155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 315097/05-6 - 25351.265688/2005-35)
1.5423.0266.001-4 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 4
1.5423.0266.002-2 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
1.5423.0266.003-0 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
1.5423.0266.004-9 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
1.5423.0266.005-7 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 4
1.5423.0266.006-5 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
1.5423.0266.007-3 24 Meses
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
1.5423.0266.008-1 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017082100027

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, including a date stamp '05 JAN 2017' and various initials.

010485
Cristina
10280

ITEM 274



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.216, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, 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.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA
ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
PRINCÍPIO ATIVO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO
MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
NOME COMERCIAL
ASSUNTO DESCRIÇÃO
MEDLEY FARMACÉUTICA LTDA 1.08326-7
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS
Referência - PREDNISOLON 25351.699882/2014-45 09/2017
COMERCIAL 1.8326.0086.001-3 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
Não informado
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS
Referência - PREDNISOLON 25351.699882/2014-45 09/2017
1.8326.0086.002-1 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + 24 CP MED
Não informado
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
1.8326.0086.003-1 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CX 24 FR VD AMB X 100 ML + 24 SER DOS
Não informado
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
1.8326.0086.004-8 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS
Não informado
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
1.8326.0086.005-1 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
Não informado
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE
COMERCIAL 1.0181.0407.004-6 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CX 24 FR VD AMB X 100 ML + 24 CP MED
Não informado
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.217, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, 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.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
PRINCÍPIO ATIVO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO
MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
NOME COMERCIAL
ASSUNTO DESCRIÇÃO
ACTHET LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. 1.00573-9
BROMAZEPAM
ANSIOLITICOS SIMPLES
SOMALIMUM 25992.018620/68 09/2020
COMERCIAL 1.0573.0152.001-0 36 Meses
3 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0152.002-9 36 Meses
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0152.003-7 24 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0152.004-5 24 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0152.005-3 36 Meses
3 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0152.006-1 36 Meses
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
OXILA ESPECIALIDADES FARMACÉUTICAS LTDA 1.08830-7
OXACILINA SÓDICA
ANTIBIOTICOS SIMPLES
BACTOCILIN 25351.329988/2011-41 01/2016
COMERCIAL 1.8830.0017.001-0 24 Meses
500 MG PO DJ CT FA VD INC
BACTOCILIN
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.8830.0017.002-9 24 Meses
500 MG PO DJ CT 50 FA VD INC
BACTOCILIN
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA 1.00147-8
BIMATOPROSTA
ANTI GLAUCOMATOSOS
MIOTICOS
LATISSE 25351.685213/2009-65 10/2020
COMERCIAL 1.0147.0177.001-0 24 Meses
0,3 MG/ML SOL TOP 1 FR PLAS OPC GOT X 3 ML + 6 BAND 10 APLIC ESTÉRIL + CX
Não informado
1464 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
COMERCIAL 1.0147.0177.002-9 24 Meses
0,3 MG/ML SOL TOP 1 FR PLAS OPC GOT X 3 ML + 6 BAND 10 APLIC ESTÉRIL + 2 CX
Não informado
1464 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
COMERCIAL 1.0147.0177.003-7 24 Meses
0,3 MG/ML SOL TOP 1 FR PLAS OPC GOT X 5 ML + 10 BAND 10 APLIC ESTÉRIL + CX
Não informado
1464 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.03764-8
AESCUUS HIPPOCASTANUM L. + ÁCIDO ASCÓRBICO + RUTOSÍDIO + HAMAMELIS VIRGINIANA L.
ANTIVARICOSOS DE ACOA SISTEMICA
CASTANHA DA ÍNDIA COMPOSTA 25351.222085/2007-19 11/2008
COMERCIAL 1.3764.0106.001-7 36 Meses
(0,05 + 0,05 + 0,025 + 0,020)G DRG CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10068 FITOTERAPICO - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.3764.0106.002-5 36 Meses
(0,05 + 0,05 + 0,025 + 0,020)G DRG CT BL AL PLAS INC X 50
Não informado

10068 FITOTERAPICO - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
BAYER S.A. 1.07056-8
ÁCIDO ASCÓRBICO + ZINCO
VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS
REDOXON ZINCO 25351.212038/2007-59 01/2016
COMERCIAL 1.7056.0012.002-4 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 10
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.003-2 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 15
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.004-0 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 20
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.005-9 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 30
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.006-7 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 40
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.007-5 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 60
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.008-3 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 10
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.009-1 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 15
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.010-5 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 20
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.011-3 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 30
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.012-1 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 40
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.013-1 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 60
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA 1.00346-5
MANITOL
DIURETICOS
MANITOL BEKER 25000.003115/95-58 07/2016
1.0346.0011.004-4 18 Meses
200 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PP SIST FECH X 250 ML
Não informado
1661 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA 1.00974-4
TANACETUM PARTHEMIUM SCLIBIP
ANALGESICOS CONTRA ENXAQUECA
MIGREX 25000.001999/95-45 07/2006
COMERCIAL 1.0974.0133.001-8 24 Meses
30 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0974.0133.002-6 24 Meses
30 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0974.0133.003-4 24 Meses
30 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 50
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0974.0133.004-2 24 Meses
30 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 100
Não informado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/nutricao/decl.html>, pelo código 10102015042000004

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 on the right side of the page.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0
Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.036/1994 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: 24851212171511190566-1; Data: 12/12/2017 15:16:34
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGD01413-3378
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

10281

010486
ef



150 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 155 GNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 INSTITUCIONAL. 1.0298.0418.002-8 24 Meses
 150 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
 Não informado
 155 GNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CLOZAPINA
 NEUROLEPTICOS
 PINAZAN 25351.108096/2010-13 08/2020
 COMERCIAL 1.0298.0377.001-8 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
 TO
 COMERCIAL 1.0298.0377.002-6 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
 TO
 COMERCIAL 1.0298.0377.003-4 24 Meses
 25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
 TO
 COMERCIAL 1.0298.0377.004-2 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
 TO
 COMERCIAL 1.0298.0377.005-0 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
 TO
 COMERCIAL 1.0298.0377.006-9 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
 TO
 COMERCIAL 1.0298.0377.007-7 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
 TO
 CLOZAPINA
 NEUROLEPTICOS
 Referência - LEPOXEX 25351.108105/2010-32 08/2020
 COMERCIAL 1.0298.0378.001-3 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 Não informado
 143 GNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
 MENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.002-1 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 Não informado
 143 GNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
 MENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.003-1 24 Meses
 25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 Não informado
 143 GNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
 MENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.004-8 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 Não informado
 143 GNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
 MENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.005-6 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 Não informado
 143 GNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
 MENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.006-4 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB HOSP)
 Não informado
 143 GNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
 MENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.007-2 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)
 Não informado
 143 GNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICA-
 MENTO
 PALMITATO DE RETINOL + COLECALCIFEROL + ACIDO ASCO-
 RIBICO + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + DEXPANTENOL +
 acetato de RACEALFATOCOFEROL + NICOTINAMIDA +
 fosfato sódico de riboflavin
 POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
 FRUTOVITAM 25991.008678/79 10/2019
 COMERCIAL 1.0298.0018.002-3 24 Meses
 SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)
 FRUTOVITAM
 10145 ESPECIFICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICA-
 ÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
 1584 ESPECIFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDI-
 CAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL.
 COMERCIAL 1.0298.0018.003-1 24 Meses
 SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 20 ML (EMB HOSP)
 FRUTOVITAM

10145 ESPECIFICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICA-
 ÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
 1584 ESPECIFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDI-
 CAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL.
 1.0298.0018.004-1 24 Meses
 SOL INJ IV CX 10 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)
 Não informado
 10145 ESPECIFICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICA-
 ÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
 1584 ESPECIFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDI-
 CAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL.
 ELI LILLY DO BRASIL LTDA 1.01260-3
 CLORIDRATO DE DULOXETINA
 ANTIDEPRESSIVOS
 CYMBALTA 25351.218227/2002-21 09/2019
 COMERCIAL 1.1260.0164.001-7 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS
 INC X 7
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.002-5 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS
 INC X 7
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.003-3 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS
 INC X 28
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.004-1 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS
 INC X 7
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.005-1 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS
 INC X 14
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.006-8 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X
 14
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.007-6 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X
 7
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.008-4 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X
 14
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.009-2 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X
 28
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.010-6 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS
 INC X 30
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.011-4 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X
 30
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.012-2 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS
 INC X 30
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.013-0 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X
 30
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.014-9 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X
 7
 Não informado

1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.015-7 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X
 14
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.016-5 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X
 28
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FA-
 BRICAÇÃO DO FÁRMACO
 EMS S/A 1.00235-1
 alendronato de sódio
 SUPRESSORES DA REABSORÇÃO OSSEA
 Referência - FOSAMAX 25351.014449/2005-19 08/2020
 COMERCIAL 1.0235.0745.001-3 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 10
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.002-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 14
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.003-9 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 15
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.004-8 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.005-5 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 20
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.006-4 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.007-2 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.008-0 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.009-9 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.010-2 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.011-0 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.012-9 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.013-7 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.014-5 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.015-3 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/LAL X 10
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.016-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/LAL X 14
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.017-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/LAL X 15
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.018-9 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/LAL X 20
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.019-6 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/LAL X 28
 Não informado
 10102 GGMED - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.020-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL/LAL X 30
 Não informado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201504200006

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 06.870-0
 Rua Presidente Dutra s/nº - Faltos - Belo Horizonte - Minas Gerais - CEP 31290-909 - www.cartorioabastos.com.br - Tel: (51) 3145.5424 - Fax: (51) 3144.5411

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 6º a 8º e 11º, 13º e 14º da Lei Federal 8.934/1994 e Art. 6º Inc. XII do Lei Estadual 8.721/2008, librando a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 24851212171511190566-3; Data: 12/12/2017 15:16:34

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGD01411-ELN0
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular

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

Handwritten signatures and initials: J, A, B, F, P, and a circled '20'.

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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **18/12/2017 08:46:21 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 867591

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **12/12/2018 15:29:58 (hora local)**.

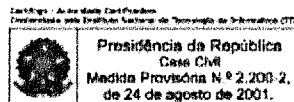
¹**Código de Autenticação Digital:** 24851212171511190566-1 a 24851212171511190566-3

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bff1145ec6815e465fbd1f554e700a43a53f63709054bf3122ada143c11736055ea4eb49329550caaa1d20441052
2372199a5da80d6f46c8d36d5549c7ce29838




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

ITEM 275

10283

Cristalia 010488



MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 1

A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORGÃO DE V.S.)

PROTOCOLO (DIAMÊS/ANO) (PRODUTO) E (APRES.)

02		03	FORMULÁRIOS ANEXOS	
----	--	----	--------------------	--

B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM

01	2 5 9 9 1	02	0 0 9 1 6 6 8 0	
----	-------------------	----	-------------------------------	--

C DADOS DA EMPRESA

DETENTORA	NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO
04 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	05 1 0 0 2 9 8 1
CEDENTE (CONFORME DOCUMENTO DE CESSÃO LEGAL, VÁLIDO E ACABADO EM PODER DA ANVISA)	NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO
06	07

D DADOS DO PRODUTO

CLASSE TERAPÊUTICA / CATEGORIA	VENCIMENTO (MÊS / ANO)
08 0 4 0 1 0 5 6 CICATRIZANTES	09 1 1 2 0 2 1
NOME DO PRODUTO	
10 C O L A G E N A S E + C L O R A N F E N I C O L	

E REFERÊNCIA DO SIMILAR (EXCLUSIVO PARA MEDICAMENTOS)

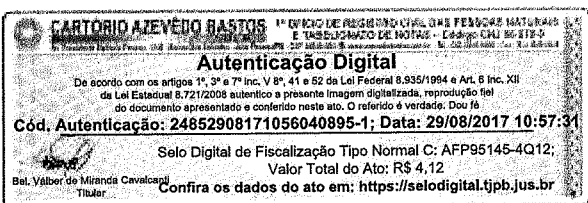
EMPRESA DETENTORA	
11 ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.	
NÚMERO DE REGISTRO	NOME DO PRODUTO
12 1.0553.0259	13 IRUXOL

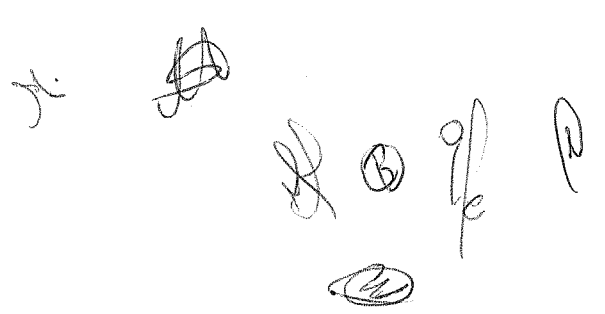
F DADOS RELACIONADOS À FÓRMULA

14 Nº DA APRES.	15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D.C.B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME	20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA
001	POM DERM	colagenase	0 2 5 6 5	05	0,6 U	G
		cloranfenicol	0 2 3 3 6	05	10,0 MG	G
		vaselina líquida		16	0,0244 ML	G
		vaselina sólida		16	0,9688 G	G
002	POM GINEC	colagenase	0 2 5 6 5	05	0,6 U	G
		cloranfenicol	0 2 3 3 6	05	10,0 MG	G
		vaselina líquida		16	0,0244 ML	G
		vaselina sólida		16	0,9688 G	G

MS / ANVISA

FPI - frente






10284

010489

Handwritten signature/initials



MINISTÉRIO DA SAÚDE
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
 SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2

A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO FORMULÁRIO V.S.)	
PROTOCOLO (DIA / MÊS / ANO)	NÚMERO DE APRESENTAÇÕES
02	21 DE

B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM
01 2 5 9 9 1 0 0 9 1 6 6 8 0

G **IMPORTANTE** AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO ESPECIAL)

H ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)	
01 1 4 2	SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento
02	
03	
04	

I DADOS DO FABRICANTE	
FABRICANTE	NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO
22 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	23 1 0 0 2 9 8 1
MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO	UF DE FABRICAÇÃO
24 ITAPIRA - SP	25 S P
	CÓDIGO MUNICÍPIO
	26 2 2 6 0 4

J DADOS DA APRESENTAÇÃO	
NÚMERO DE REGISTRO	28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO
27 1 0 2 9 8 0 0 2 6 0 0 4 8	<input type="checkbox"/> 1 INSTITUCIONAL <input type="checkbox"/> 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL
TEMPO DE VALIDADE	<input checked="" type="checkbox"/> 3 COMERCIAL <input type="checkbox"/> 4 RESTRITO A HOSPITAIS
29 2 4 <input type="checkbox"/> 1 DIAS OU <input checked="" type="checkbox"/> 2 MESES OU <input type="checkbox"/> 3 ANOS	
NOME DO PRODUTO	
30 C O L A G E N A S E + C L O R A N F E N I C O L	
COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA	NÚM. DA APRES. NA FÓRMULA
31 K O L L A G E N A S E C O M C L O R A	32 0 0 1
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO	
33 0 , 6 U / G + 0 , 0 1 G / G P O M D E R M C X	
FORMA FÍSICA / FARMACÊUTICA	
34 4 1 4 0 7 7	POMADA DERMATOLÓGICA
RESTRIÇÃO DE USO / VENDA	CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
35 1 3	SOB RETENÇÃO DE RECEITA
	36 0 3
	Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15° e 30°C)
ACONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA	EMBALAGEM EXTERNA
37 0 0 8 6	BISNAGA DE ALUMÍNIO
	38 0 9 4
	CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

MS / ANVISA

FP2 - frente

Handwritten signatures and initials:
 [Handwritten mark] [Handwritten signature] [Handwritten signature] [Handwritten initials] [Handwritten initials]

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E TRADE MARKS DE MARCA - Código CHI 80.816-2

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. Vº, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 9º 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: 24852908171056040895-2; Data: 29/08/2017 10:57:31

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP95144-XH6S;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

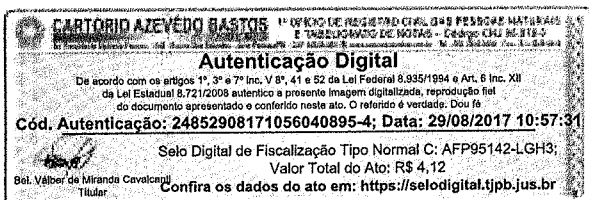
Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular

10285

 <p>MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p> <p>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2</p>	<p>A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DE OUTROS V.S.)</p> <hr/> <p>PROCOLO (DIA / MÊS / ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES</p> <p>02 21 DE</p>
<p>B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM</p> <p>01 2 5 9 9 1 0 0 9 1 6 6 8 0</p>	<p>PROCOLO (DIA / MÊS / ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES</p> <p>02 21 DE</p>
<p>G IMPORTANTE AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO ESPECIAL)</p>	
<p>H ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)</p> <p>01 1 4 2 SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento</p> <p>02 03 04</p>	
<p>I DADOS DO FABRICANTE</p> <p>FABRICANTE NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO</p> <p>22 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. 23 1 0 0 2 9 8 1</p> <p>MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO UF DE FABRICAÇÃO CÓDIGO MUNICÍPIO</p> <p>24 ITAPIRA - SP 25 S P 26 2 2 6 0 4</p>	
<p>J DADOS DA APRESENTAÇÃO</p> <p>NÚMERO DE REGISTRO 28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO</p> <p>27 1 0 2 9 8 0 0 2 6 0 0 5 1 1 INSTITUCIONAL 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL</p> <p>TEMPO DE VALIDADE 3 COMERCIAL 4 RESTRITO A HOSPITAIS</p> <p>29 2 4 1 DIAS OU <input checked="" type="checkbox"/> 2 MESES OU 3 ANOS <input checked="" type="checkbox"/> 3 <input checked="" type="checkbox"/> 4</p> <p>NOME DO PRODUTO C O L A G E N A S E + C L O R A N F E N I C O L</p> <p>30</p> <p>COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA NÚM. DA APRES. NA FÓRMULA</p> <p>31 K O L L A G E N A S E C O M C L O R A 32 0 0 1</p> <p>N F E N I C O L</p> <p>APRESENTAÇÃO DO PRODUTO 0 , 6 U / G + 0 , 0 1 G / G P O M D E R M C T</p> <p>33 B G A L X 1 5 G + E S P A T U L A P L A S</p> <p>FORMA FÍSICA / FARMACÊUTICA</p> <p>34 4 1 4 0 7 7 POMADA DERMATOLÓGICA</p> <p>RESTRIÇÃO DE USO / VENDA CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO</p> <p>35 1 3 SOB RETENÇÃO DE RECEITA 36 0 3 Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15° e 30°C)</p> <p>ACONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA EMBALAGEM EXTERNA</p> <p>37 0 0 8 6 BISNAGA DE ALUMÍNIO 38 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA</p>	


MS / ANVISA

FP2 - frente



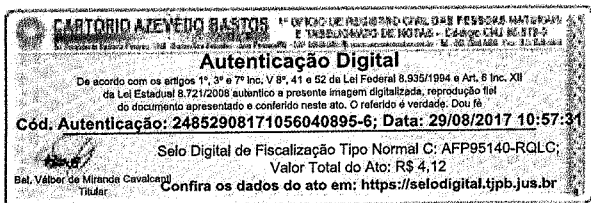
Handwritten signatures and initials:

- Handwritten signature (top left)
- Handwritten signature (top middle)
- Handwritten signature (middle left)
- Handwritten signature (middle right)
- Handwritten signature (bottom right)

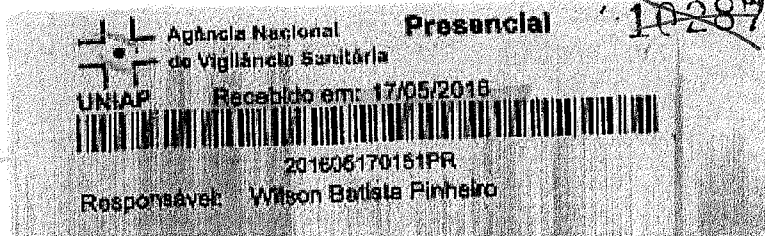
 MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2	A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ANVISA V.S.)
B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM 01 2 5 9 9 1 0 0 9 1 6 6 8 0	PROTOCOLO (DIA / MÊS / ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES 02 21 DE
G IMPORTANTE AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO ESPECIAL)	
H ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)	
01 1 4 2 SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	02 03 04
I DADOS DO FABRICANTE	
FABRICANTE 22 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO 23 1 0 0 2 9 8 1
MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO 24 ITAPIRA – SP	UF DE FABRICAÇÃO CÓDIGO MUNICÍPIO 25 S P 26 2 2 6 0 4
J DADOS DA APRESENTAÇÃO	
NÚMERO DE REGISTRO 27 1 0 2 9 8 0 0 2 6 0 0 7 8	28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO 1 INSTITUCIONAL 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL
TEMPO DE VALIDADE 29 2 4 1 DIAS OU X 2 MESES OU 3 ANOS	X 3 COMERCIAL 4 RESTRITO A HOSPITAIS
NOME DO PRODUTO 30 C O L A G E N A S E + C L O R A N F E N I C O L	
COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA NÚM. DA APRES. NA FÓRMULA 31 K O L L A G E N A S E C O M C L O R A 32 0 0 1 N F E N I C O L	
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO 33 0 , 6 U / G + 0 , 0 1 G / G P O M D E R M C T B G A L X 5 0 G + E S P A T U L A P L A S	
FORMA FÍSICA / FARMACÊUTICA 34 4 1 4 0 7 7 POMADA DERMATOLÓGICA	
RESTRIÇÃO DE USO / VENDA 35 1 3 SOB RETENÇÃO DE RECEITA	CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO 36 0 3 Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15° e 30°C)
ACONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA 37 0 0 8 6 BISNAGA DE ALUMÍNIO	EMBALAGEM EXTERNA 38 1 7 5 CARTUCHO DE CARTOLINA

MS / ANVISA

FP2 - frente



CRISTÁLIA
PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA



**MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE
MEDICAMENTOS SINTÉTICOS - GEPRE**

PROCESSO INICIAL N.º: 25991.009166/80
PRODUTO: COLAGENASE COM CLORANFENICOL
MARCA: KOLLAGENASE COM CLORANFENICOL
GINO KOLLAGENASE
CLASSE TERAPÊUTICA: CICATRIZANTES
FORMA: POMADA DERMATOLÓGICA
FARMACÊUTICA: PÔMADA GINECOLÓGICA

APRESENTAÇÃO: 0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 10 G
0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CX 10 BG AL X 10 G
0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 15 G + ESP PLAS
0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 30 G
0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CX 10 BG AL X 30 G
0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 50 G + ESP PLAS
0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CX 10 BG AL X 50 G + ESP PLAS
0,6 U/G + 0,01 G/G POM GINEC CT 01 BG AL X 30 G + 6 APLIC

ASSUNTO: SIMILAR – RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA., sociedade empresária limitada, com sede na Rodovia Itapira/Lindóia, Km. 14, na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 44.734.671/0001-51 e Inscrição Estadual sob o nº 374.007.758.117, com Autorização de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.00298-1 e Autorização Especial de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.20065-9, vem, através de seu Responsável Legal e Responsável Técnico abaixo assinados, mui respeitosamente, solicitar a Renovação de Registro de Medicamento para o produto em epígrafe.

Para tanto, a empresa anexa a seguinte documentação:

- Formulários de Petição FP1 e FP2 devidamente preenchidos;

FW

Kolagenase com Cloranfenicol – Renovação de Registro de Medicamento Similar

Página 1 de 2

Unidade I – Rod. Itapira-Lindóia, Km 31,5 - Ponte Preta - Itapira/SP - CEP: 13970-970 - Tel./Fax: (19) 3843-9500
Unidade II – Av. Paoletti, 363 - Nova Itapira - Itapira/SP - CEP: 13974-070 - Cx. Postal 124 - Tel./Fax: (19) 3863-9500
Unidade III – Av. Nossa Senhora Assunção, 574 - Butantã - São Paulo/SP - CEP: 05359-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2250
Edifício Valério – Rua Padre Eugênio Lopes, 361 - Morumbi - São Paulo/SP - CEP: 05615-010 - Tel./Fax: (11) 3723-6400



Handwritten signatures and initials scattered across the bottom right of the page.



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:
2005.203948.624191

Protocolo:
25352880816201675

Protocolizado em:
18/05/2016

Tipo de Documento:
Petição

Nº Expediente:
1770405/16-7

Favorecido:
44.734.671/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

Assunto:
142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento

Nome do Produto:
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Nº de Registro:
XXXXXXXXXX

Nº de Conhecimento:
201605170151PR

Este documento foi emitido em **30/05/2016** pela empresa **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
por: **Cinthia Moreira Tomaz**

ATENÇÃO

Este documento tem prazo de validade de 30 dias, podendo ser reimpresso quantas vezes forem necessárias.

Esse documento não produz efeitos legais, passando a ser válido somente após a publicação do assunto de que se trata a petição ou processo no Diário Oficial.

Data de Emissão deste Comprovante
30/05/2016

Data de Validade deste Comprovante
29/06/2016

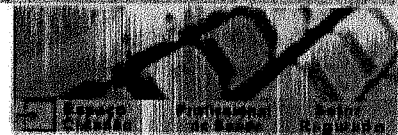
[Handwritten signature]

Ministério da Saúde

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

**EMIÇÃO DE CERTIFICADO DE PROTOCOLIZAÇÃO
(PROTÓTIPO NÃO FUNCIONAL)**

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



INFORMAÇÃO SOBRE O DOCUMENTO

Protocolo:
25352880816201675

Data de Entrada:
18/05/2016

Tipo de Documento:
Processo

Nº de Expediente:
1770405/16-7

Interessado:
44.734.671/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

Assunto:
142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento

Nº de Conhecimento:
201605170151PR

<< VOLTAR

EMITIR COMPROVANTE

[Handwritten signatures and initials]

[Handwritten mark]



RESOLUÇÃO - RE Nº 5.376, DE 2 DE DEZEMBRO DE 2011

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de reconstituição de 11 de outubro de 2011, da Presidência da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999, considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, considerando o § 6º do art. 14 do Decreto nº 79.094, de 05 de janeiro de 1977, considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos sob os números de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrangendo os pedidos que ainda não foram objeto de qualquer manifestação por parte da ANVISA. Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medimento.asp

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO
ANEXO

União Federal de Patentes e Marcas
Rua do Ouvidor, 111 - Centro
Rio de Janeiro, RJ - CEP: 20040-000

ANEXO

Table with columns: EMPRESA, PROCESSO, PRODUTO, VENC. DO REGISTRO, EXPEDIENTE. Lists various pharmaceutical companies and their products with registration details.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade/index>, pelo código 1010201112050003

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 2/04/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Cartório Azevedo Bastos - Autenticação Digital. De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. V nº 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. Cód. Autenticação: 24852908171056040895-8; Data: 29/08/2017 10:57:31. Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP95138-HPRS; Valor Total do Ato: R\$ 4,12. Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials scattered across the bottom right of the page.

10291
010486
JP

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **31/08/2017 08:51:36 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 807395

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/08/2018 11:07:15 (hora local)**.

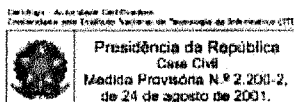
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852908171056040895-1 a 24852908171056040895-8

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b7f15d702f4aa93eb6fa7cbfb3dcbe4fa8102f925d3098505da6959e6d2210b8ea4eb49329550caaa1d20441052237212284c1125b5523b86ce1443773a551c6



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória N.º 2.200-2,
de 24 de agosto de 2001.



Handwritten signatures and initials.

ITEM 312

010497
Cristalino
10292
19

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.122, DE 28 DE ABRIL DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI
ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP
43640754000119
BROMIDRATO DE GALANTAMINA 25351.560137/2013-10
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
0802133/13-3
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28 0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56 0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14 0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56 0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14 0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14 0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7 0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7 0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28 0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56 0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7 0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28 LABORATÓRIO FARMACÉUTICO ELOFAR LTDA
83874628000143
TINIDAZOL + TIOCONAZOL
Azotel 25351.011530/2015-18
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0017582/15-0
0000000000 24 Meses
30 MG/G + 20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 35 G + 7 APLICADORES
0000000000 24 Meses
30 MG/G + 20 MG/G CREM VAG 25 CT BG AL X 35 G + 175 APLICADORES (EMB HOSP)
CITRATO DE SILDENAFILA
POTENZA 25351.420818/2012-50
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0601794/12-1
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2

0000000000 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
0000000000 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2
LIBBS FARMACÉUTICA LTDA 61230314000175
CANDESARTANA CILEXETILA
VENZER 25351.672891/2012-21
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0963429/12-1
0000000000 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
0000000000 24 Meses
32 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
0000000000 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
32 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MÉDICOS E FARMACÉUTICOS LTDA 15127898000130
BUPRENORFINA
Restiva 25351.610397/2013-66
1456 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE FORMA FARMACÉUTICA NOVA NO PAÍS 0873858/13-1
0000000000 18 Meses
20 MG ADES TRANS D CT ENV X 4
0000000000 18 Meses
20 MG ADES TRANS D CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
5 MG ADES TRANS D CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
10 MG ADES TRANS D CT ENV X 4
0000000000 18 Meses
10 MG ADES TRANS D CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
5 MG ADES TRANS D CT ENV X 4
TORRENT DO BRASIL LTDA 33078528000132
ROSUVASTATINA CÁLCICA 25351.089256/2009-22
1414 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS 0232837/14-2
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 200
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 20

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.123, DE 28 DE ABRIL DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI
ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
AVERT LABORATORIOS LTDA 44211936000137
AESCLUSUS HIPPOCASTANUM L.
NOVARRUTINA 25991.010214/79 09/2014
10778 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO OU INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO 0705979/14-5
1.0174.0027.002-6 24 Meses
625 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML
Laboratórios Bagó do Brasil S/A 04748181000947
MALEATO DE ENALAPRIL
GLIOTEN 25351.045814/2009-95
1979 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS. 0379024/14-0
0000000000 24 Meses

10,0 MG COM CT BL AL/AL X 30
0000000000 24 Meses
5,0 MG COM CT BL AL/AL X 30

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.124, DE 28 DE ABRIL DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI
ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
Althia S.A Indústria Farmacéutica 48344725000719
DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL
VINCY 25351.695684/2011-91 06/2019
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1297894/16-9
1.3517.0011.003-7 18 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 24 + 4 PLACEBOS
1.3517.0011.004-5 18 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 72 + 12 PLACEBOS
BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA 49475833000106
LOSARTAN POTÁSSICO + HIDROCLOROTIAZIDA
ARADOIS H 25351.016204/01-12 10/2021
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1254397/16-7
1.0974.0140.007-5 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15
1.0974.0140.008-3 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
1.0974.0140.009-1 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
1.0974.0140.010-5 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15
1.0974.0140.011-3 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
1.0974.0140.012-1 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
1.0974.0140.016-4 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 45
1.0974.0140.017-2 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
1.0974.0140.018-0 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90
1.0974.0140.019-9 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 45
1.0974.0140.020-2 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90
1.0974.0140.021-0 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 05161069000110
CARBOCISTEÍNA
MUCOCISTEIN 25351.541583/2011-15 09/2021
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1212835/16-0
1.5584.0289.001-8 24 Meses
50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML
1.5584.0289.002-6 24 Meses
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML
1.5584.0289.003-4 24 Meses
50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)
1.5584.0289.004-2 24 Meses
20 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)
1.5584.0289.005-0 24 Meses
50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP
1.5584.0289.006-9 24 Meses
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP
1.5584.0289.007-7 24 Meses
50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP)
1.5584.0289.008-5 24 Meses
20 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP)
EMS S/A 57507378000365
HEMITARTARATO DE RIVASTIGMINA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016050200019

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 08.876-0
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 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: 24851804171037540156-1; Data: 18/04/2017 10:39:22
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEZ63114-YHZK;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials.

010493

~~10293~~

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



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 25/04/2017 às 10:00:29 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bc7f1c283a6a8dd313f77a2c3ea16e4b85db078cf379d9afada0c767445b5acbbea4eb49329550caaa1d204410522372111db771ba6b59b620f26ced6356a2435

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

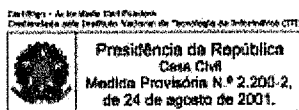
Esta certidão tem a sua validade até: 25/04/2018 às 05:08:04 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 692146

Código de Controle da Autenticação:

24851804171037540156-1 a 24851804171037540156-2

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, including a large signature at the top, a circled 'B', and other scribbles.

ITEM 341

010499
Cristália
10291

RESOLUÇÃO - RE Nº 308, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos de renovação de registro que já tiveram manifestação por parte da Anvisa para o quinquênio anterior com decisão de indeferimento e que se encontram com recurso administrativo que aguarda decisão da Anvisa.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a análise de recurso administrativo protocolado contra decisão de indeferimento da renovação anterior, nem a continuidade da análise da petição de renovação de registro requerida.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.

Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Table with columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, and Vencimento da Registro. Lists various pharmaceutical companies and their products.

RESOLUÇÃO - RE Nº 313, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme relação anexa.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor 90 (noventa) dias a partir da data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

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
GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA 33247743000110
CLORAMBUCILA
LEUKERAN 25351.015982/2004-17 11/2019
1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 264257916-3
1.0107.0208.001-5 36 Meses
2 MG COM REV CT FR VD AMB X 25
CLORAMBUCILA
melfalana
ALKERAN 25351.054749/2003-52 08/2019
1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 264257916-3
1.0107.0176.001-2 24 Meses
50 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS + SOL DIL X 10 ML
melfalana
1.0107.0176.005-5 24 Meses
2 MG COM REV CT FR VD AMB X 25
melfalana
BUSSULFANO
MYLERAN 25351.050576/2003-10 01/2020
1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE 264260816-1
1.0107.0187.001-2 36 Meses
2 MG COM REV CT FR VD AMB X 100
BUSSULFANO
1.0107.0187.002-0 36 Meses
2 MG COM REV CT FR VD AMB X 25
BUSSULFANO
1.0107.0187.003-9 36 Meses
2 MG COM REV CT FR VD AMB X 50
BUSSULFANO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017020600025

RESOLUÇÃO - RE Nº 314, DE 3 DE FEVEREIRO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa.

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

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
Achê Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992
OMEPRAMIX 25351.025829/00-21 05/2018
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO 0210224/15-2
1.0573.0282.001-8 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.002-6 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 40
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.003-4 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 2 + BL AL PLAS TRANS X 2+ BL AL PLAS TRANS X 4
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.004-2 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 34 + BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 40
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.005-0 24 Meses

20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.006-9 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.007-7 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 28 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.008-5 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 42 + BL AL PLAS TRANS X 14 + BL AL PLAS TRANS X 28
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.009-3 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 20+ BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 40
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.010-7 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 34 + BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 40
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.011-5 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 48 + BL AL PLAS TRANS X 20 + BL AL PLAS TRANS X 40
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.012-3 24 Meses
20 MG CAP DURA LIB RETARD + 500 MG COM REV + 500 MG CAP DURA CT FLOW PACK BL AL PLAS TRANS X 2 + BL AL PLAS TRANS X 2 + BL AL PLAS TRANS X 4
OMEPRAZOL + CLARITROMICINA + AMOXICILINA TRIHIDRATADA
1.0573.0282.013-1 24 Meses

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.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 82 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 fe
Cód. Autenticação: 24852908170946320680-1; Data: 29/08/2017 09:49:38
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP94840-VVYR; Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **31/08/2017 08:50:54 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 807259

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/08/2018 11:04:58 (hora local)**.

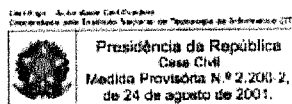
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852908170946320680-1

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b7f15d702f4aa93eb6f6a7cbfb3dcbe4f864412100d28da0889e3a87c20ed7db7ea4eb49329550caaa1d2044105223721530ac2d5e1c201aeb9600495165054fd



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DUOFLAM

Nome da Empresa CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1

Nome Comercial DUOFLAM

Classe Terapêutica GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS

Registro 102980286

Processo 25351.017986/01-34

Vencimento do Registro 10/2021

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

6,43 MG/ML + 2,63 MG/ML SUS INJ CX 6 AMP VD TRANS X 1 ML SUSPENSAO INJETAVEL 1 15/10/2001

Validade 24 meses **Registro** 1029802860013

Princípio Ativo DIPROPIONATO DE BETAMETASONA
FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAMUSCULAR

IFA único Não

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

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

6,43 MG/ML + 2,63 MG/ML SUS INJ CX 6 CT 2 AMP VD TRANS X 1 ML SUSPENSAO INJETAVEL 2 15/10/2001

Validade 24 meses **Registro** 1029802860021

Princípio Ativo DIPROPIONATO DE BETAMETASONA
FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

25/08/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

010502

10297

15/10/2001

6,43 MG/ML + 2,63 MG/ML SUS INJ
CX C/CAMA 12 AMP VD TRANS X 1
ML

SUSPENSAO INJETAVEL

4

1029802860048

Validade

24 meses

Registro

Princípio Ativo

DIPROPIONATO DE BETAMETASONA
FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR

IFA único

Não

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

6,43 MG/ML + 2,63 MG/ML SUS INJ
CT AMP VD TRANS X 1 ML

SUSPENSAO INJETAVEL

5

15/10/2001

Validade

24 meses

Registro

1029802860056

Princípio Ativo

FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA
DIPROPIONATO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da
Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR

IFA único

Não

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto

Destinação

Comercial

IFA único Não

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,43 MG/ML + 2,63 MG/ML SUS INJ CX 24 AMP VD TRANS X 1 ML	SUSPENSAO INJETAVEL	9	15/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1029802860099

Princípio Ativo DIPROPIONATO DE BETAMETASONA
FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAMUSCULAR

IFA único Não

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Restrito a hospitais S

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,43 MG/ML + 2,63 MG/ML SUS INJ CX 24 AMP VD TRANS X 1 ML + 24 SER	SUSPENSAO INJETAVEL	10	15/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1029802860102

Princípio Ativo DIPROPIONATO DE BETAMETASONA
FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

25/08/2017

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

010504

15/10/2001

6,43 MG/ML + 2,63 MG/ML SUS INJ
CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML

SUSPENSAO INJETAVEL

12

1029802860129

Validade

24 meses

Registro

1029802860129

Princípio Ativo

DIPROPIONATO DE BETAMETASONA
FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR

IFA único

Não

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

S

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação INATIVA

6,43 MG/ML + 2,63 MG/ML SUS INJ
CT BL SER PRE-ENCH X 1
ML+HASTE+AGULHA

Forma Farmacêutica

SUSPENSAO INJETAVEL

Nº Apres.

8

Data de Publicação

15/10/2001

Validade

24 meses

Registro

1029802860080

Princípio Ativo

FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA
DIPROPIONATO DE BETAMETASONA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - SERINGA PRE-ENCHIDA
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR

IFA único

Não

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

ITEM 393

010505

10300



ANEXO

Table with 5 columns: RAZÃO SOCIAL CNPJ, Nº PROCESSO, EXPEDIENTE DO PEDIDO DE DESISTÊNCIA, EXPEDIENTE DA PETIÇÃO, ASSUNTO. Lists various pharmaceutical companies and their registration processes.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.069, DE 20 DE ABRIL DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

- Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos sob os nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.
Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp
Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.
Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RICARDO FERREIRA BORGES

ANEXO

Table with 5 columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, Vencimento do Registro. Lists specific products and their registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.070, DE 20 DE ABRIL DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

- Art. 1º Deferir as petições de registro de medicamento novo conforme relação anexa;
Art. 2º Mais informações devem ser consultadas no site da Anvisa - www.anvisa.gov.br;
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

RICARDO FERREIRA BORGES

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCIPIO ATIVO
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
COMPLEMENTO DE NOME
NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A 56.994.502/0001-50
PAMOATO DE PASIREOTIDA
SIGNIFOR LP 25351.572579/2015-43 04/2022
MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO ELETRÔNICO DE MEDICAMENTO NOVO 0826839/1-1
1.0068.1138.001-1 36 MESES
60MG PO SUS INJ CT FA VD TRANS X 60 + DIL SER PREENC VD TRANS X 2 + AGU + ADAPT
1.0068.1138.002-1 36 MESES

40 MG PO SUS INJ CT FA VD TRANS X 40 + DIL SER PREENC VD TRANS X 2 + AGU + ADAPT
1.0068.1138.003-8 36 MESES
20 MG PO SUS INJ CT FA VD TRANS X 20 + DIL SER PREENC VD TRANS X 2 + AGU + ADAPT

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.071, DE 20 DE ABRIL DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

RICARDO FERREIRA BORGES

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/navegabilidade.html, pelo código 10102017042400015

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 06.870-0. Autenticação Digital. Cód. Autenticação: 24850305171029320500-1; Data: 03/05/2017 10:30:14. Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFC11835-ZMZY; Valor Total do Ato: R\$ 4,12. Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.



1.0298.0392.025-7 36 Meses
 10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA 25351.223523/2011-81 05/2022
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2452800/16-0
 1.0298.0393.001-5 36 Meses
 5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.002-3 36 Meses
 5 MG COM REV CT BL AL AL X 28
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.003-1 36 Meses
 5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.004-1 36 Meses
 5 MG COM REV CX BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.005-8 36 Meses
 5 MG COM REV CX BL AL AL X 250 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.006-6 36 Meses
 5 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.007-4 36 Meses
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.008-2 36 Meses
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.009-0 36 Meses
 5 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.010-4 36 Meses
 5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.011-2 36 Meses
 5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.012-0 36 Meses
 5 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.013-9 36 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 10
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.014-7 36 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 28
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.015-5 36 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL AL X 30
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.016-3 36 Meses
 10 MG COM REV CX BL AL AL X 200 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.017-1 36 Meses
 10 MG COM REV CX BL AL AL X 250 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.018-1 36 Meses
 10 MG COM REV CX BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.019-8 36 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.020-1 36 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.021-1 36 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.022-8 36 Meses
 10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.023-6 36 Meses
 10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 1.0298.0393.024-4 36 Meses
 10 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE DONEPEZILA
 FENITOINA
 FENITAL ORAL 25351.683800/2015-17 04/2022
 150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0971931/15-8
 1.0298.0453.001-0 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 25
 FENITOINA
 1.0298.0453.002-9 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 25
 FENITOINA
 1.0298.0453.003-7 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 30
 FENITOINA
 1.0298.0453.004-5 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 30
 FENITOINA
 1.0298.0453.005-3 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 60

FENITOINA
 1.0298.0453.006-1 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 60
 FENITOINA
 1.0298.0453.007-1 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 90
 FENITOINA
 1.0298.0453.008-8 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 90
 FENITOINA
 1.0298.0453.009-6 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 100
 FENITOINA
 1.0298.0453.010-1 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 100
 FENITOINA
 1.0298.0453.011-8 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC AMB X 200
 FENITOINA
 1.0298.0453.012-6 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC AMB X 200
 FENITOINA
 EMS S/A 57507378000365
 PREDNISONA
 CINCORTEN 25351.128690/2017-68 04/2022
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0376019/17-7
 (155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 032982/03-7 - 25351.010481/2003-63)
 1.0235.1206.001-5 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 PREDNISONA
 1.0235.1206.002-3 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500
 PREDNISONA
 1.0235.1206.003-1 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
 PREDNISONA
 1.0235.1206.004-1 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500
 PREDNISONA
 1.0235.1206.005-8 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
 PREDNISONA
 1.0235.1206.006-6 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500
 PREDNISONA
 1.0235.1206.007-4 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC)
 PREDNISONA
 1.0235.1206.008-2 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC)
 PREDNISONA
 1.0235.1206.009-0 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 (EMB FRAC)
 PREDNISONA
 1.0235.1206.010-4 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC)
 PREDNISONA
 1.0235.1206.011-2 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC)
 PREDNISONA
 1.0235.1206.012-0 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB FRAC)
 PREDNISONA
 1.0235.1206.009-0 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 (EMB FRAC)
 PREDNISONA
 1.0235.1206.010-4 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC)
 PREDNISONA
 1.0235.1206.011-2 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC)
 PREDNISONA
 1.0235.1206.012-0 24 Meses
 20 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB FRAC)
 PREDNISONA
 1.0235.1207.001-0 36 Meses
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10
 PIROXICAM
 1.0235.1207.002-9 36 Meses
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15
 PIROXICAM
 1.0235.1207.003-7 36 Meses
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 10
 PIROXICAM
 1.0235.1207.004-5 36 Meses
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 15
 PIROXICAM
 1.0235.1207.005-3 36 Meses
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30 (EMB FRAC)
 PIROXICAM
 1.0235.1207.006-1 36 Meses
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB FRAC)
 PIROXICAM
 1.0235.1207.007-1 36 Meses
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC)
 PIROXICAM
 1.0235.1207.008-8 36 Meses
 20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB FRAC)
 PIROXICAM

CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA 25351.248265/2007-12 05/2019
 10142 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA 2634969/16-8
 1.0235.0884.008-7 24 Meses
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
 1.0235.0884.010-9 24 Meses
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
 40BUCTIL 25351.378364/2015-38 12/2020
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0097408/17-1
 (10142 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2634969/16-8 - 25351.248265/2007-12)
 1.0235.1111.003-5 24 Meses
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
 1.0235.1111.004-3 24 Meses
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
 EMS SIGMA PHARMA LTDA 00923140000131
 AZITROMICINA
 AZI 25351.111395/2017-72 04/2022
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0330561/17-9
 (155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 060249/01-3 - 25351.015164/01-64)
 1.3569.0717.003-1 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2
 AZITROMICINA
 1.3569.0717.004-8 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 3
 AZITROMICINA
 1.3569.0717.006-4 24 Meses
 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 (EMB FRAC)
 AZITROMICINA
 AZI 25351.120927/2017-62 04/2022
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0356921/17-7
 (155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 060246/01-9 - 25351.015169/01-88)
 1.3569.0718.001-9 36 Meses
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + FR PLAS DIL X 1 ML + SER PLAS
 AZITROMICINA DI-HIDRATADA
 1.3569.0718.002-7 36 Meses
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + FR PLAS DIL X 9 ML + SER PLAS
 AZITROMICINA DI-HIDRATADA
 1.3569.0718.003-5 36 Meses
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 37,5 ML + FR PLAS DIL X 20 ML + SER DOS
 AZITROMICINA
 AZITROMICINA
 AZI 25351.120928/2017-15 04/2022
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0356922/17-5
 (155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 347584/05-1 - 25351.293560/2005-61)
 1.3569.0719.001-4 24 Meses
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 1
 AZITROMICINA
 1.3569.0719.002-2 24 Meses
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 2
 AZITROMICINA
 1.3569.0719.003-0 24 Meses
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 5
 AZITROMICINA
 1.3569.0719.004-9 24 Meses
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 6
 AZITROMICINA
 1.3569.0719.005-7 24 Meses
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 12
 AZITROMICINA
 1.3569.0719.006-5 24 Meses
 1000 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 24
 AZITROMICINA
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
 VAZY 25351.382198/2015-74 11/2021
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0097513/17-3
 (10142 GENERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2634969/16-8 - 25351.248265/2007-12)
 1.3569.0688.003-3 24 Meses
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
 1.3569.0688.004-1 24 Meses
 10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60
 CLORIDRATO DE SIBUTRAMINA MONOIDRATADO
 EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. 61190096000192
 CLORIDRATO DE FLUOXETINA
 FLUXENE 25000.019674/93-27 12/2019
 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA 2454547/16-3
 1.0043.0517.001-3 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/articidado.html>, pelo código 10102017042400017 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 08.870-0
 Al. Presidente Epitácio Pessoa, 1146 - Bairro Dos Estudantes - João Pessoa/PB - CEP 58039-000 - www.azevedobastos.net.br - Tel.: (81) 3344-5444 - Fax: (81) 3344-5444

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. Vº da Lei Federal 8.935/1894 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: 24850305171029320500-3; Data: 03/05/2017 10:30:44

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFC11833-AFXJ.
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bpi. Valdeir de Miranda Cavalcanti
 Titular

Handwritten signatures and initials in the right margin.

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



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 08/05/2017 às 10:50:36 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba360e7671d403dc139d1bb99efa93ed31ce4683d300db70607ff621bd3d3f805ea4eb49329550caaa1d20441052237211d088e12630de6f42e2c790d5df67cc1

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

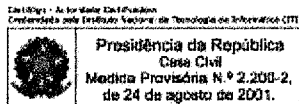
Esta certidão tem a sua validade até: 06/05/2018 às 04:14:45 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 699773

Código de Controle da Autenticação:

24850305171029320500-1 a 24850305171029320500-3

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



f
W
B
9/c
A
W

ITEM 394

010508

CRISTALIA

10303

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.879-0
 Rua Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dom Estrelas - João Pessoa/PB - CEP 53010-050 - www.azevedobastos.com.br - Tel. (33) 3244-5134 - Fax: (33) 3244-5484

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: 2485090617111320640-1; Data: 09/06/2017 11:14:26

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFG05110-UJND; Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.841, DE 14 DE JULHO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, ou de apresentações, conforme relação anexa;
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
 PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
 NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
 ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
 NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
 COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
 BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A 0516106900110
 PARACETAMOL + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + MALEATO DE CLORFENIRAMINA
 RESFRYNEO 25351.538582/2011-03 12/2015
 10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA 2039575/16-2
 1.5584.0278.001-8 24 Meses
 40 MG/ML + 0,6 MG/ML + 0,6 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML
 1.5584.0278.002-6 24 Meses
 40 MG/ML + 0,6 MG/ML + 0,6 MG/ML SOL OR CT 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)
 DIMPIRONA
 TERMOPIRONA 25351.556003/2011-14 12/2016
 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 1044712/15-1
 1.5584.0146.002-8 36 Meses
 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100
 1.5584.0146.003-2 36 Meses
 500 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
 1.5584.0146.006-0 36 Meses
 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.5584.0146.015-1 24 Meses
 1G COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
 1.5584.0146.016-8 24 Meses
 1G COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 1.5584.0146.017-6 24 Meses
 1G COM DISP BL AL PLAS TRANS X 100
 1.5584.0146.018-4 24 Meses
 1G COM DISP BL AL PLAS TRANS X 200
 1.5584.0146.019-2 24 Meses
 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 50 (EMB HOSP)
 1.5584.0146.020-6 24 Meses
 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)
 1.5584.0146.021-4 24 Meses
 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 1.5584.0146.022-2 24 Meses
 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB HOSP)
 1.5584.0146.023-0 24 Meses
 1G COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)
 1.5584.0146.024-9 24 Meses
 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB HOSP)
 1.5584.0146.025-7 24 Meses
 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
 1.5584.0146.026-5 24 Meses
 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)
 FRESENIUS KABI BRASIL LTDA 49324221000104
 ÁGUA PARA INJEÇÃO 25351.010427/2004-07 08/2015
 1373 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 2024837/16-7
 1.0041.0100.023-3 24 Meses
 SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 50 ML
 GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A 03485572000104
 COLCHICINA
 CIXIN 25351.011277/2003-60 11/2013
 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 2044642/16-0
 1.5423.0036.001-3 24 Meses
 0,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
 1.5423.0036.002-1 24 Meses
 0,5 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 20 (EMB. HOSP)
 GERMED FARMACÊUTICA LTDA 45992062000165
 MESILATO DE DOXAZOSINA 25351.101682/2005-31 08/2020
 10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1921312/16-3
 1.0583.0430.009-5 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
 1.0583.0430.010-9 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0430.011-7 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0430.012-5 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
 CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 25351.303792/2007-05 07/2018

10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1920525/16-2
 1.0583.0582.001-7 24 Meses
 75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0582.002-5 24 Meses
 75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0582.003-3 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0582.004-1 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 OXALATO DE ESCITALOPRAM 25351.706902/2009-36 04/2017
 10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1783578/16-0
 1.0583.0748.001-9 24 Meses
 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 1.0583.0748.003-5 24 Meses
 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0748.004-3 24 Meses
 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0748.006-1 24 Meses
 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0748.007-8 24 Meses
 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 1.0583.0748.008-6 24 Meses
 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100(EMB. HOSP)
 1.0583.0748.009-4 24 Meses
 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500(EMB. HOSP)
 1.0583.0748.010-8 24 Meses
 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 1.0583.0748.012-4 24 Meses
 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0748.013-2 24 Meses
 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.0583.0748.015-9 24 Meses
 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0748.016-7 24 Meses
 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 1.0583.0748.017-5 24 Meses
 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100(EMB. HOSP)
 1.0583.0748.018-3 24 Meses
 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500(EMB. HOSP)
 1.0583.0748.020-5 24 Meses
 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
 1.0583.0748.026-4 24 Meses
 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.0583.0748.027-2 24 Meses
 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
 1.0583.0748.028-0 24 Meses
 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
 1.0583.0748.029-9 24 Meses
 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)
 1.0583.0748.030-2 24 Meses
 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)
 LABORATÓRIO FARMACÊUTICA LTDA 47100862000159
 CETOCONAZOL
 KETONAZOL 25000.01749595-07 06/2021
 10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA 2041458/16-7
 1.0577.0131.001-3 24 Meses
 200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
 LABORATÓRIO FARMACÊUTICO DA MARINHA 003945000157
 BESILATO DE ANLÓDIPINO
 LFM - ANLÓDIPINO 25351.032440/01-86 10/2013
 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 2045144/16-0
 1.2625.0089.002-1 24 Meses
 5 MG COM CX 50 BL AL PVC X 10
 LABORATÓRIO GLOBO LTDA 17115437000173
 SINVASTATINA
 sinvastatina 25351.035716/01-41 09/2020
 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 2040709/16-2
 1.0535.0134.003-1 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500
 1.0535.0134.004-8 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0535.0134.005-6 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0535.0134.006-4 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500
 1.0535.0134.007-2 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0535.0134.008-0 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500
 1.0535.0134.010-2 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
 1.0535.0134.013-7 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
 1.0535.0134.014-5 24 Meses
 20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
 1.0535.0134.015-3 24 Meses
 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
 LABORATÓRIO HEPACHOLAN SA 6039812000110
 CITRATO FÉRRICO AMONÍACAL + Berberis laurina Thumb. + Ribon palmarum L. + ATROPA BELLADONNA + Ruta graveolens L. + Juniperus sabina L.
 REGULADOR XAVIER N. 2 25992.001070/31 10/2014
 10092 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 1340076/16-2

1.0129.0001.001-6 36 Meses
 SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML
 LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 05044984000126
 ACIDO MEFENÂMICO
 PONSDRIL 25351.641234/2010-46 11/2020
 10834 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 0557454/15-4
 1.6773.0179.001-0 24 Meses
 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24
 1.6773.0179.002-9 24 Meses
 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
 ácido mefenâmico 25351.652980/2010-88 11/2013
 10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 0557424/15-2
 1.6773.0296.001-7 24 Meses
 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
 1.6773.0296.002-5 24 Meses
 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15
 1.6773.0296.003-3 24 Meses
 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.6773.0296.004-1 24 Meses
 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24
 1.6773.0296.005-1 24 Meses
 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.842, DE 14 DE JULHO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

NOME DA EMPRESA CNPJ
 PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
 NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DO REGISTRO
 ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
 NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
 COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
 Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992
 CLORIDRATO DE TERBINAFINA 25351.742041/2009-64
 01/2022
 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1950296/16-6
 1.0573.0412.001-3 24 Meses
 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
 1.0573.0412.002-1 24 Meses
 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14
 1.0573.0412.004-8 24 Meses
 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28
 1.0573.0412.005-6 24 Meses
 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0573.0412.006-4 24 Meses
 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 42
 1.0573.0412.007-2 24 Meses
 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90
 1.0573.0412.008-0 24 Meses
 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
 ACTAVIS FARMACÊUTICA LTDA. 33150764000112
 cloridrato de nebiivolol
 BIVOLET 25351.514838/2014-31 07/2021
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0717899/14-9
 (155 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0664700/14-6 - 25351.477423/2014-85)
 1.0492.0234.001-3 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 7
 1.0492.0234.002-1 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14
 1.0492.0234.003-1 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28
 1.0492.0234.004-8 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 1.0492.0234.005-6 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50
 1.0492.0234.006-4 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 56
 1.0492.0234.007-2 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
 1.0492.0234.008-0 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB HOSP)
 1.0492.0234.009-9 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
 1.0492.0234.010-2 36 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016071800012

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

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 14/06/2017 às 08:52:31 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8ffbc60b05962213da924f865032f640c4b1fbccda7ccb02df72a5f677ea4eb49329550caaa1d20441052237218e299468f36fbaa4370c9d1ca04e2f73

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

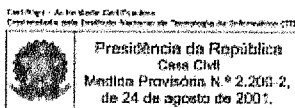
Esta certidão tem a sua validade até: 14/06/2018 às 03:28:31 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 722263

Código de Controle da Autenticação:

24850906171113120640-1 a 24850906171113120640-2

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



ff
ff
ff
ff
ff

ITEM 395

Crustalia 010510
10305

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS FÍSICAS E TABELionato DE NOTAS - Código CNJ 08.870-9
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 9º, 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

Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 24852601171040150640-1; Data: 26/01/2017 10:40:48

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09597-VVWDP;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Vélber de Miranda Cavalcanti
 Titular



RESOLUÇÃO - RE Nº 4.351, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2013

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976;

considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;

considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Assunto de Petição	Venc Registro
Baxter Hospitalar Ltda	2500002013694-93	Baxter Sorbitol	0159769138	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	09/2018
Farmoquímica S/A	25351.023258/2003-86	Mater Folic	0182277132	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Airela Indústria Farmacêutica Ltda	253510256832003-18	Vitaxon C	0215061131	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Marjan Indústria E Comércio Ltda	25000.010181/98-45	Vitergan Pré-Natal	0215996131	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Geolab Indústria Farmacêutica S/A	25351.284665/2008-72	Vitaum	0219228134	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Hallex Istar Indústria Farmacêutica Ltda	25001.008222/77	Dialise Peritoneal	0235456130	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	09/2018
Eurofarma Laboratórios S.A.	253512776672011-28	glicose monodratada	0241151132	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	10/2018
Eurofarma Laboratórios S.A.	25351.277643/2011-88	glicose + cloreto de sódio	0241186135	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral.	10/2018
Hipolabor Farmaceutica Ltda	25351.173512/2008-09	brometo de ipratrópio	0157399133	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.011991/2003-58	fluconazol	0157738137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.006001/2003-60	lisinopril	0157746138	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	25351.010481/2003-63	prednisona	0163634131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510026132003-83	dinitrato de isossorbida	0162278131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.286693/2008-24	hidroquinona	0162271134	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Legrand Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	253512849052008-39	hidroquinona	0162200135	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Biosintética Farmacêutica Ltda	25351.208178/2002-18	nitrendipino	0160234139	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	25351.008079/2003-19	finasterida	0162141136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.010617/2003-35	finasterida	0162115137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	253510084432003-41	finasterida	0163628136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510106182003-80	finasterida	0163608131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.011858/2003-00	prednisona	0163620131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Zydus Nikkho Farmacêutica Ltda	25351.070448/2007-16	tartrato de zolpidem	0167001138	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Medley Indústria Farmacêutica Ltda	25351.033288/2003-09	lorazepam	0171433133	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Ems S/A -	25351.285012/2008-19	hidroquinona	0174625131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351.052298/2008-40	besilato de antiodipino	0174415131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510218182003-68	dimeticona	0178170137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Brainfarma Indústria Química E Farmacêutica S.A	253510350042003-19	sinvastatina	0181400131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Cifarma Científica Farmacêutica Ltda	253512245342008-36	paracetamol	0183983137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351.615395/2007-75	cloridrato de terbinafina	0182955136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510182232003-25	clortalidona	0186399131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Cimed Indústria De Medicamentos Ltda	253510579522008-10	cloridrato de ciprofloxacino	0189392131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ranbaxy Farmacêutica Ltda	25351.013513/2003-82	gabapentina	0190829134	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510100952003-71	cloridrato de propranolol	0196251135	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Hallex Istar Indústria Farmacêutica Ltda	25351.640036/2007-56	cefalotina sódica	0200947131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Pharlab Indústria Farmacêutica S.A	25351.568762/2007-34	cloridrato de propranolol	0201946139	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Accord Farmacêutica Ltda	25351.419782/2006-00	pantoprazol	0202805131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102013111800028

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.

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



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 31/01/2017 às 07:44:41 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b77ed9bb6089b2930f459b3b19cb67b9d112a4b98697b409ce0bdf8da7ef193d0ea4eb49329550caaa1d2044105223721039307a7839298a15c73087735d94296

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

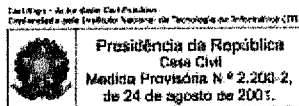
Esta certidão tem a sua validade até: 31/01/2018 às 05:24:41 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 642897

Código de Controle da Autenticação:

24852601171040150640-1 a 24852601171040150640-2

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.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10307~~

Detalhe do Produto: FENOCRIS

Nome da Empresa CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1

Nome Comercial FENOCRIS

Classe Terapêutica ANTICONVULSIVANTES

Registro 102980016

Processo 25992.015475/73

Vencimento do Registro 10/2018

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	13	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160138
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL 1

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso 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
100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200	*****	14	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160121
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

40MG/ML SOL OR CT FR GOT VD SOLUÇÃO ORAL 16 13/01/1997
 AMB X 20 ML

Validade 36 meses **Registro** 1029800160111

Princípio Ativo FENOBARBITAL

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	17	13/01/1997

Validade 24 meses **Registro** 1029800160102

Princípio Ativo FENOBARBITAL SÓDICO

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAMUSCULAR

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

~~1080~~ 

Via de Administração ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Restrito a hospitais S

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	*****	1	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160014
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL 1

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX ENV KRAFT POLIET X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160099
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

10810

Crustalia

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.878-8
 Rua Antônio Epitácio Pessoa, 104 - Barr. da Vitória - 50070-000 - Recife - PE - Brasil
 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. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autenticou o presente original digitalizado, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.
Cód. Autenticação: 24852601171040150640-1; Data: 26/01/2017 10:40:48
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09597-VWDP.
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>
 Sél. Valério do Miranda Cavalcanti
 Titular



RESOLUÇÃO - RE Nº 4.351, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2013

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovados nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Assunto de Petição	Venc Registro
Baxter Hospitalar Ltda	2500002013694-93	Baxter Sorbitol	0159769138	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	09/2018
Farmoquímica S/A	25351.023258/2003-86	Mater Folic	0182277132	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Airela Indústria Farmacêutica Ltda	253510256832003-18	Vitaxon C	0215061131	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Marjan Indústria E Comércio Ltda	25000.010181/98-45	Vitorgan Pré-Natal	0215996131	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Geolab Indústria Farmacêutica S/A	25351.284665/2008-72	Vitium	0219228134	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Halex Istar Indústria Farmacêutica Ltda	25001.008222/77	Dialise Peritoneal	0235456130	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	09/2018
Eurofarma Laboratórios S.A.	2535127766/2011-28	glicose monodratada	0241151132	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	10/2018
Eurofarma Laboratórios S.A.	25351.277643/2011-88	glicose + cloreto de sódio	0241186135	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	10/2018
Hipolabor Farmaceutica Ltda	25351.173512/2008-09	brometo de ipratrópio	0157399133	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.011991/2003-58	fluconazol	0157738137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.006001/2003-60	lisinopril	0157746138	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	25351.010481/2003-63	prednisona	0163634131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510026132003-83	dinitrato de isossorbida	0162278131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.286693/2008-24	hidroquinona	0162271134	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Legrand Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	253512849052008-39	hidroquinona	0162200135	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Biosintética Farmacêutica Ltda	25351.208178/2002-18	nitrendipino	0160234139	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	25351.008079/2003-19	finasterida	0162141136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.010617/2003-35	finasterida	0162115137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	253510084432003-41	finasterida	0163628136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510106182003-80	finasterida	0163608131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.011858/2003-00	prednisona	0163620131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Zydus Nikkho Farmacêutica Ltda	25351.070448/2007-16	tartrato de zolpidem	0167001138	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Medley Indústria Farmacêutica Ltda	25351.033288/2003-09	lorazepam	0171433133	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Ems S/A -	25351.285012/2008-19	hidroquinona	0174625131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351.052298/2008-40	bexilato de antodipino	0174415131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510218182003-68	dimeticona	0178170137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Brainfarma Indústria Química E Farmacêutica S.A	253510350042003-19	sinvastatina	0181400131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Cifarma Científica Farmacêutica Ltda	253512245342008-36	paracetamol	0183983137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351.615395/2007-75	cloridrato de terbinafina	0182955136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510182252003-25	clortalidona	0186399131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Cimed Indústria De Medicamentos Ltda	253510579522008-10	cloridrato de ciprofloxacino	0189392131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ranbaxy Farmacêutica Ltda	25351.013513/2003-82	gabapentina	0190829134	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510100952003-71	cloridrato de propranolol	0196251135	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Halex Istar Indústria Farmacêutica Ltda	25351.640036/2007-56	cefalotina sódica	0200947131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Pharlab Indústria Farmacêutica S.A	25351.568762/2007-34	cloridrato de propranolol	0201946139	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Accord Farmacêutica Ltda	25351.419782/2006-00	pantoprazol	0202805131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102013111800028

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.

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



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 31/01/2017 às 07:44:41 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b77ed9bb6089b2930f459b3b19cb67b9d112a4b98697b409ce0bdf8da7ef193d0ea4eb49329550caaa1d2044105223721039307a7839298a15c73087735d94296

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

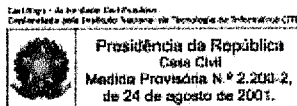
Esta certidão tem a sua validade até: 31/01/2018 às 05:24:41 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 642897

Código de Controle da Autenticação:

24852601171040150640-1 a 24852601171040150640-2

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]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10312~~

Detalhe do Produto: FENOCRIS

Nome da Empresa CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1
Nome Comercial FENOCRIS
Classe Terapêutica ANTICONVULSIVANTES
Registro 102980016
Processo 25992.015475/73
Vencimento do Registro 10/2018

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	13	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160138
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL 1

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso 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
100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200	*****	14	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160121
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

40MG/ML SOL OR CT FR GOT VD
AMB X 20 ML

SOLUÇÃO ORAL

16

13/01/1997

~~10313~~**Validade**

36 meses

Registro

1029800160111

Princípio Ativo

FENOBARBITAL

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR 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

Adulto

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação ATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50
AMP VD TRANS X 2 ML

SOLUÇÃO INJETAVEL

17

13/01/1997

Validade

24 meses

Registro

1029800160102

Princípio Ativo

FENOBARBITAL SÓDICO

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR 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

Destinação

Comercial

Via de Administração ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Restrito a hospitais S

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	*****	1	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160014
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL 1

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX ENV KRAFT POLIET X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160099
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

ITEM 397

Crustalvia 010520

10815

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-9
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. V e 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6 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

Autenticação Digital

Cód. Autenticação: 24852601171040150640-1; Data: 26/01/2017 10:40:48

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09697-VVDP.
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Válder de Miranda Cavalcanti
 Titular



RESOLUÇÃO - RE Nº 4.351, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2013

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e

considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976;
 considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;
 considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;
 considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Assunto de Petição	Venc. Registro
Baxter Hospitalar Ltda	2500002013694-95	Baxter Sorbitol	0159769138	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	09/2018
Farmoquímica S/A	25351.023258/2003-86	Mater Folíc	0182277132	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Airela Indústria Farmacêutica Ltda	253510256832003-18	Vitaxon C	0215061131	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Margan Indústria E Comércio Ltda	25000.010181/98-45	Vitorgan Pré-Natal	0215996131	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Geolab Indústria Farmacêutica S/A	25351.284665/2008-72	Vitaum	0219228134	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Halax Istar Indústria Farmacêutica Ltda	25001.008222/77	Dialise Peritoneal	0235456130	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	09/2018
Eurofarma Laboratórios S.A.	253512776672011-28	glicose monodratada	0241151132	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	10/2018
Eurofarma Laboratórios S.A.	25351.277643/2011-88	glicose + cloreto de sódio	0241186135	ESPECÍFICO - Renovação de Registro de Medicamento - Solução Parenteral	10/2018
Hipolabor Farmaceutica Ltda	25351.173512/2008-09	brometo de ipratrópio	0157399133	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.011991/2003-58	fluconazol	0157738137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.006001/2003-60	lisinopril	0157746138	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	25351.010481/2003-63	prednisona	0163634131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510026132003-83	dinitrato de isossorbida	0162278131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.286693/2008-24	hidroquinona	0162271134	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Legrand Pharma Indústria Farmacêutica Ltda	253512849652008-39	hidroquinona	0162260135	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Biosintética Farmacêutica Ltda	25351.208178/2002-18	nitrendipino	0160234139	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	25351.008079/2003-19	finasterida	0162141136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.010617/2003-35	finasterida	0162115137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ems S/A	253510084432003-41	finasterida	0163628136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510106182003-80	finasterida	0163608131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	25351.011858/2003-00	prednisona	0163620131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Zydus Nikkho Farmacêutica Ltda	25351.070448/2007-16	tartrato de zolpidem	0167001138	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Medley Indústria Farmacêutica Ltda	25351.033288/2003-09	lorazepam	0171433133	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018
Ems S/A -	25351.285012/2008-19	hidroquinona	0174625131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351.052298/2008-40	besilato de amlodipino	0174415131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510218182003-68	dimeticona	0178170137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Brainfarma Indústria Química E Farmacêutica S.A	253510350042003-19	sinvastatina	0181400131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Cifarma Científica Farmacêutica Ltda	253512245342008-36	paracetamol	0183983137	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Prati Donaduzzi & Cia Ltda	25351.615395/2007-75	cloridrato de terbinafina	0182955136	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510182232003-25	clortalidona	0186399131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Cimed Indústria De Medicamentos Ltda	253510579522008-10	cloridrato de ciprofloxacino	0189392131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Ranbaxy Farmacêutica Ltda	25351.013513/2003-82	gabapentina	0190829134	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Germed Farmaceutica Ltda	253510100952003-71	cloridrato de propranolol	0196251135	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Halax Istar Indústria Farmacêutica Ltda	25351.640036/2007-56	cefalotina sódica	0200947131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Pharlab Indústria Farmacêutica S.A	25351.568762/2007-34	cloridrato de propranolol	0201946139	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	09/2018
Accord Farmacêutica Ltda	25351.419782/2006-00	pantoprazol	0202805131	GENÉRICO - Renovação de Registro de Medicamento	10/2018

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102013111800028

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.

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



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 31/01/2017 às 07:44:41 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b77ed9bb6089b2930f459b3b19cb67b9d112a4b98697b409ce0bdf8da7ef193d0ea4eb49329550caaa1d2044105223721039307a7839298a15c73087735d94296

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

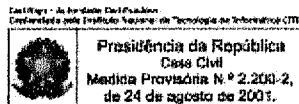
Esta certidão tem a sua validade até: 31/01/2018 às 05:24:41 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 642897

Código de Controle da Autenticação:

24852601171040150640-1 a 24852601171040150640-2

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, including a large 'H' at the top right and several other scribbles and initials below.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10517~~ 

Detalhe do Produto: FENOCRIS

Nome da Empresa CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1
Nome Comercial FENOCRIS
Classe Terapêutica ANTICONVULSIVANTES
Registro 102980016
Processo 25992.015475/73
Vencimento do Registro 10/2018

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	13	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160138
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL 1

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso 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
100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200	*****	14	13/01/1997 
Validade	36 meses	Registro	1029800160121
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		



40MG/ML SOL OR CT FR GOT VD
AMB X 20 ML

SOLUÇÃO ORAL

16

13/01/1997

~~10318~~**Validade**

36 meses

Registro

1029800160111

Princípio Ativo

FENOBARBITAL

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR 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

Adulto

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação ATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50
AMP VD TRANS X 2 ML

SOLUÇÃO INJETAVEL

17

13/01/1997

Validade

24 meses

Registro

1029800160102

Princípio Ativo

FENOBARBITAL SÓDICO

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

INTRAMUSCULAR

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR 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

Destinação

Comercial

Via de Administração ENDOVENOSA/INTRAVENOSA
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 Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso Adulto

Destinação Comercial

Restrito a hospitais S

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

10319

JF

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	*****	1	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160014
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL 1

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX ENV KRAFT POLIET X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	13/01/1997
Validade	36 meses	Registro	1029800160099
Princípio Ativo	FENOBARBITAL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

JF

JF

JF

JF

JF

JF

JF

ITEM 407

Cristalina

10320

010525

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-4
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dos Estados - João Pessoa/PB - CEP 55034-000 QD www.azevedobastos.com.br - Tel: (31) 3345-004 - Fax: (31) 3345-5444

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: 24851702170948450453-1; Data: 17/02/2017 09:49:16

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AES43617-8ENR.
 Valor Total do Ato: R\$ 4,42
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular



300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
 ZYLÍUM
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.7817.0048.004-4 36 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 32
 ZYLÍUM
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP 1.01039-1
 FENITOÍNA
 ANTICONVULSIVANTES
 FURP - FENITOÍNA 25991.006367/81 05/2012
 INSTITUCIONAL 1.1039.0036.006-9 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB. HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA 1.01343-0
 AZITROMICINA DIDRATADA
 PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
 Referência - Zitromax 25351.433911/2012-62
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 600 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 600 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10 ML

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 900 MG PO SUS OR CT FR PLAST OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 900 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAST OPC X 22,5 ML + SER DOS 10 ML
 Não informado
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7
 MESILATO DE DOXAZOSINA
 ANTI-HIPERTENSIVOS
 DOXAPROST 25000.026039/97-01 12/2017
 COMERCIAL 1.0497.1234.001-5 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.002-3 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.003-1 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.004-1 24 Meses
 2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.005-8 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.006-6 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.007-4 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 1.0497.1234.008-2 24 Meses
 4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 CETOCONAZOL
 ANTIMICOTICOS SISTEMICOS DE USO ORAL
 Referência - NIZORAL 25351.545458/2012-58
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 10
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 30
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 100
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 200 MG COM CT BL INC X 200
 TIOZOL
 10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR, EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.636, DE 18 DE JULHO DE 2014

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso IX do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovados nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e, considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicoamento.asp

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
SHIRE FARMACEUTICA BRASIL LTDA - 07.898.671/0001-60	25351.040221/2008-27	REPLAGAL	0785404/13-8	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.004660/98-13	BERININ P	0982770/13-6	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.006090/99-69	KYBERNIN P	0982744/13-7	07/2019
BAXTER HOSPITALAR LTDA - 49.351.786/0001-80	25351.492741/2008-11	ADVATE	0051859/14-0	07/2019

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do Registro
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351.840177/2008-83	cloridrato de epirrubina	0001289/141	Jul/19
ACHIE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A.	25351.445026/2008-90	cloridrato de ciclobenzaprina	0688904/132	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.204410/2006-72	Cronocor	0555531/131	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.047052/2003-41	cloridrato de ciprofloxacino	0660538/139	abr/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.024934/2006-81	carvedilol	0553006/137	mar/19
AGILA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351.329967/2011-89	Benzilpen	0569913/134	jan/19
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351.011120/2007-68	Proto-Itacan	0042895/147	Jul/19
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351.016252/2004-33	cefuroxima sodica	0005274/145	Jul/19
BALM LABOR INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351.342668/2006-76	captopril	0049428/143	Jul/19
BELFAR LTDA	25000.030013/98-01	Renopril	0005545/140	Jul/19
BELFAR LTDA	25000.001251/99	Dermotrizol	0065618/146	Jul/19
BELFAR LTDA	25351.058039/2008-22	metromidazol	0051075/141	Jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.016710/2004-34	bromazepam	1080325/134	Jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.701336/2008-08	amoxicilina triidrurada	1080346/137	Jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.422900/2008-11	cloridrato de ciclobenzaprina	0688936/131	mar/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.067018/2003-93	ramipril	0524539/137	fev/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.055647/2003-71	glimepirida	0525593/137	fev/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.047015/2003-33	tobramicina	0552704/130	mar/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.283421/2008-72	topiramato	1080319/130	Jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.053965/2003-05	finasterida	1080450/131	Jul/19
BLAU FARMACEUTICA S.A.	25351.212950/2008-21	Mesma	0501932/134	dez/18

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/intentificacao.html>, pelo código 10102014072100010

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.

**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



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 02/03/2017 às 07:33:57 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5f1af63f90d28ae98a77f219f2fe3477ed64c59a0f83dffe869c9f37aeb70
706ea4eb49329550caaa1d204410522372179317379b079a5359dec0e1d67dd2568

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

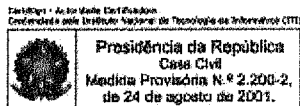
Esta certidão tem a sua validade até: 23/02/2018 às 02:57:53 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 656573

Código de Controle da Autenticação:

24851702170948450453-1 a 24851702170948450453-2

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]

Detalhe do Produto : FLUFENAN DEPOT

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	FLUFENAN DEPOT		
Categoria:	NEUROLEPTICOS		
Registro:	102980098		
Processo:	25001.003157/86		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1029800980011
Princípio Ativo:	ENANTATO DE FLUFENAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1029800980021
Princípio Ativo:	ENANTATO DE FLUFENAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	04/06/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1029800980038
Princípio Ativo:	ENANTATO DE FLUFENAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

ITEM 418

010528

10323

Cristália

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 05.87.0780
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 118, Bairro Das Figueiras, João Pessoa/PB - CEP 51041-500 - www.azevedobastos.net.br - Tel.: (35) 3344.5464 - Fax: (35) 3344.5461

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 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: 24852610170918020395-1; Data: 26/10/2017 09:27:44

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFY15219-T40T;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bal. Vitor de Miranda Cavalcanti Titular



1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 1308363/17-5
 1.2234.0021.001-8 36 Meses
 0,35 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 10 ML imunoglobulina heteróloga contra veneno de Crotalus sp + imunoglobulina heteróloga contra veneno de Bothrops sp
 Soro Antibotrópico-crotálico 25351.191454/2002-60 02/2018
 1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 1318131/17-9
 1.2234.0003.001-1 36 Meses
 SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 10 ML imunoglobulina heteróloga contra veneno de Micrurus frontalis
 Soro Anticlapidico 25351.191620/2002-60 02/2018
 1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 1331446/17-7
 1.2234.0002.002-2 36 Meses
 1,5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP X 10 ML 01 imunoglobulina heteróloga contra veneno de Tityus serrulatus
 Soro Antiescorpionico 25351.191623/2002-01 02/2018
 1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 1351427/17-0
 1.2234.0006.002-4 36 Meses
 1,0 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 5 ML Imunoglobulina heteróloga contra toxina diftéria
 SORO ANTIDIFTERICO 25351.191628/2002-26 02/2018
 1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 1330267/17-1
 1.2234.0011.002-1 36 Meses
 1000 UI/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 10 ML Anatoxina Tetânica
 Toxóide Tetânico 25351.191640/2002-31 02/2018
 1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 1351694/17-9
 1.2234.0005.002-9 24 Meses
 SUS INJ CT 50 AMP VD INC X 0,5 ML 02 Imunoglobulina Heteróloga
 SORO ANTIBOTULINICO E 25351.223651/2005-30 11/2020
 1613 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 1319189/17-6
 1.2234.0037.001-5 24 Meses
 425 UI/ML SOL INJ CT AMP VD INC X 20 ML SORO ANTIBOTULINICO E

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.864, DE 13 DE JULHO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No. 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

VARLEY DIAS SOUSA
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

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 56998701000116
 ÁCIDO VALPROÍCO
 DEPAKENE 25351.020622/2004-37 09/2019
 1434 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO 2138757/16-5
 1.0553.0315.003-6 24 Meses
 250 MG CAP CT FR VD AMB X 25
 1.0553.0315.007-9 24 Meses
 250 MG CAP CT FR VD AMB X 50
 ÁCIDO VALPROÍCO
 valproato de sódio 25351.512735/2016-06 03/2022
 10506 GENÉRICO - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 0509130/17-6
 (1434 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO - 2138757/16-5 - 25351.020622/2004-37)
 1.0553.0379.002-7 24 Meses
 250 MG CAP CT FR VD AMB X 25
 1.0553.0379.006-1 24 Meses

250 MG CAP CT FR VD AMB X 50
 ÁCIDO VALPROÍCO
 VODSSO 25351.740781/2013-71 06/2021
 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2160407/16-0
 (1434 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO - 2138757/16-5 - 25351.020622/2004-37)
 1.0553.0376.002-0 24 Meses
 250 MG CAP CT FR VD AMB X 25
 1.0553.0376.006-3 24 Meses
 250 MG CAP CT FR VD AMB X 50

ATIVUS FARMACÊUTICA LTDA 64088172000141
 PASSIFLORA INCARNATA
 TENSART 25351.000709/2009-19 07/2019
 10619 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO IN-CLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA 1111460/15-6
 1.1861.0263.001-0 24 Meses
 360 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4
 1.1861.0263.002-9 24 Meses
 360 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8
 1.1861.0263.003-7 24 Meses
 360 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.1861.0263.004-5 24 Meses
 100 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML + COP
 1.1861.0263.005-3 24 Meses
 100 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP
 1.1861.0263.006-1 24 Meses
 100 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 30 ML + COP
 1.1861.0263.007-1 24 Meses
 100 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP
 1.1861.0263.008-8 24 Meses
 857 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4
 1.1861.0263.009-6 24 Meses
 857 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8
 1.1861.0263.010-1 24 Meses
 857 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992
 SIMETICONA
 FLAGASS 25000.040570/96-24 08/2018
 10211 SIMILAR - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO 2149638/16-2
 1.0573.0251.001-9 24 Meses
 40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

BAXTER HOSPITALAR LTDA 49351786000180
 MANITOL
 MANITOL BAXTER 25000.013354/94-44 04/2019
 1661 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO 2660042/16-1
 1.0683.0090.003-6 12 Meses
 200 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS (168 X 98 MM) TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
 1.0683.0090.004-4 12 Meses
 200 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS (168 X 98 MM) TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
 GLICOSE
 BAXTER GLICOSE 25001.008742/86 10/2017
 10208 ESPECÍFICO - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO 2659238/16-6
 1.0683.0070.028-2 18 Meses
 50 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 100 ML
 1.0683.0070.029-0 18 Meses
 50 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
 1.0683.0070.030-4 18 Meses
 50 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 500 ML
 1.0683.0070.031-2 18 Meses
 50 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 1000 ML
 1.0683.0070.032-0 18 Meses
 100 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
 1.0683.0070.033-9 18 Meses
 100 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 500 ML
 1.0683.0070.037-1 18 Meses
 50 MG/ML SOL INJ IV CX 72 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 100 ML
 1.0683.0070.038-1 18 Meses
 50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
 1.0683.0070.039-8 18 Meses
 50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 500 ML
 1.0683.0070.040-1 18 Meses
 50 MG/ML SOL INJ IV CX 16 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 1000 ML
 1.0683.0070.041-1 18 Meses

100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 250 ML
 1.0683.0070.042-8 18 Meses
 100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS PVC SIST FECH X 500 ML

BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA 49475833000106
 CHAMOMILLA RECUTITA
 AD-MUC 25351.217831/2002-30 01/2018
 10759 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO IN-CLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO COM PRAZO DE ANÁLISE 0208415/15-5
 1.0974.0172.001-0 24 Meses
 100 MG/G POM BUC CT BG AL X 10 G
 1.0974.0172.002-9 24 Meses
 100 MG/G POM BUC CT BG AL X 20 G
 CLORIDRATO DE PROPAFENONA
 SINTOMATIC 25351.336570/2017-32 07/2022
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 1203387/17-1
 (153 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0106907/14-1 - 25351.078410/2014-52)
 1.0974.0236.001-8 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 15
 1.0974.0236.002-6 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 10
 1.0974.0236.003-4 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 20
 1.0974.0236.004-2 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 30
 1.0974.0236.005-0 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 60
 1.0974.0236.006-9 24 Meses
 300 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 90 (EMB FRAC)

BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A 05161069000110
 CITRATO DE COLINA + BETAÍNA + DL-METIONINA
 FIGLON 25351.300041/2017-09 07/2022
 10485 ESPECÍFICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 0621151/17-6
 (1876 ESPECÍFICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (CISÃO DE EMPRESA) - 829350/09-3 - 25351.637612/2009-19)
 1.5584.0546.001-4 36 Meses
 (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 4 FLAC PLAS TRANS X 10 ML
 1.5584.0546.002-2 36 Meses
 (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 6 FLAC PLAS TRANS X 10 ML
 1.5584.0546.003-0 36 Meses
 (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 12 FLAC PLAS TRANS X 10 ML
 1.5584.0546.004-9 36 Meses
 (100 + 50 + 10)MG/ML SOL ORAL 60 FLAC PLAS TRANS X 10 ML
 PLANTAGO OVATA FORSSK.
 PLANTACIL 25351.535124/2012-72 11/2020
 1699 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO. 0386920/15-2
 1.5584.0406.001-2 24 Meses
 3,25 G GRAN SUS CT 10 ENV AL PLAS X 5 G
 1.5584.0406.002-0 24 Meses
 3,25 G GRAN SUS CT 20 ENV AL PLAS X 5 G
 1.5584.0406.003-9 24 Meses
 3,25 G GRAN SUS CT 50 ENV AL PLAS X 5 G
 1.5584.0406.004-7 24 Meses
 3,25 G GRAN SUS CT 100 ENV AL PLAS X 5 G

CIFARMA CIENTIFICA FARMACÊUTICA LTDA 17562075000169
 EXTRATO SECO DE VALERIANA OFFICINALIS L.
 Valsed 25351.477989/2015-61 07/2022
 1697 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0693744/15-6
 1.1560.0195.001-8 24 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
 1.1560.0195.002-6 24 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)
 1.1560.0195.003-4 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. 44734671000151
 FOSFATO DE CODEÍNA
 CODEIN 25000.031256/96-79 03/2022
 1464 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO 2277975/16-2
 1.0298.0199.001-0 24 Meses
 60 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0298.0199.002-9 24 Meses
 30 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 1.0298.0199.003-7 24 Meses

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017071700018

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, including a large signature that appears to be 'JF' and several other initials.

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* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/11/2017 16:09:17 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 841806

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **26/10/2018 12:25:42 (hora local)**.

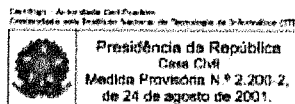
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852610170918020395-1 a 24852610170918020395-2

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26b2680d66f9c48c106f7b2899d458a9290b12f30aa54d4f99523315d62b6bb3ea4eb49329550caaa1d2044105
223721fa5f3088dfc4db6a7c265c702dd4f633



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória N° 2.200-2,
de 24 de agosto de 2001.



f
AB
AB
AB
AB
AB

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

423

Cristália

10325

Detalhe do Produto: FRUTOVITAM

010530

Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	FRUTOVITAM		
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS		
Registro	102980018		
Processo	25991.008678/79		
Vencimento do Registro	10/2019		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	15/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1029800180023
Princípio Ativo	fosfato sódico de riboflavina PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÁCIDO ASCÓRBICO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA DEXPANTENOL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAVENOSA		
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
SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	15/09/2000

Validade	24 meses	Registro	1029800180031
Princípio Ativo	fosfato sódico de riboflavina PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÁCIDO ASCÓRBICO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA DEXPANTENOL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAVENOSA		
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		
Yarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ IV CX 10 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	15/09/2000
Validade	24 meses	Registro	1029800180041
Princípio Ativo	fosfato sódico de riboflavina PALMITATO DE RETINOL COLECALCIFEROL ÁCIDO ASCÓRBICO CLORIDRATO DE PIRIDOXINA DEXPANTENOL ACETATO DE RACEALFATOCOFEROL NICOTINAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA	10327
IFA único	Não	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ	010532 SP
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	
		<input type="button" value="Voltar"/>

PLA PARA PROFISSIONAL DE SAUDE

FRUTOVITAM

polivitamínicos sem minerais

1- IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO:

FRUTOVITAM

polivitamínicos sem minerais

FORMA FARMACÊUTICA:

Solução líquida - 10 mL

Caixa com 10 e 100 ampolas de 10 mL.

USO INJETÁVEL - INFUSÃO INTRAVENOSA

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO:

Cada ampola contém:

	% da IDRMS Aditivo	% da IDRMS Lactentes menores	% da IDRMS Lactentes menores	% da IDRMS Crianças 1 - 3 anos	% da IDRMS Crianças 4 - 6 anos	% da IDRMS Crianças 7 - 10 anos	% da IDRMS Gravidez	% da IDRMS Lactante
palmitato de retinol (vitamina A)	1000 UI	50%	80%	75%	75%	67%	68%	37,2%
colcefenol (vitamina D)	80 UI	40%	40%	40%	40%	40%	40%	40%
nicotinavita (vitamina B2)	4,5 mg	30%	16,7%	12,5%	100%	83%	55,5%	30%
ácido ascórbico (vitamina C)	50 mg	11%	200%	16,7%	16,7%	14,5%	9%	7,1%
cloridato de piridoxol (vitamina B6)	1,5 mg	13,5%	1500%	300%	300%	134%	79%	79%
doquinalcol (vitamina B1)	2,5 mg	97%	275%	260%	234%	156%	117%	78%
acetato de tocoferol (vitamina E)	5 mg	50%	185%	100%	100%	71%	50%	50%
nicotinamida	10 mg	62,5%	500%	157%	157%	125%	83%	55,5%
vitelo estéril q.s.p	10 mL							

(Vitelo estéril desidratado, deoseu de benzaldeído, bicarbonato de sódio, polissorbato 80 água para injeções)

* 0,590 mg de nicotinavita base equivalente a 0,68 mg de ácido ascórbico (B2)

INFORMAÇÕES TÉCNICAS AO PROFISSIONAL DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

O FRUTOVITAM está indicado como fonte de vitaminas nas interações cirúrgicas, quemaduras extensas, politraumatismo e faturas, distúrbios infecciosos, estados convulsivos e na impossibilidade de alimentação oral.

2. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

As vitaminas são necessárias para o adequado metabolismo dos aminoácidos, gorduras e carboidratos e para a manutenção de certas funções fisiológicas e bioquímicas.

As necessidades orgânicas de vitaminas aumentam nas condições onde há maior metabolismo, como após intervenções cirúrgicas ou traumatismo, nos processos infecciosos agudos ou prolongados, em certas moléstias debilitantes ou quando a ingestão oral de vitaminas está prejudicada.

Em qualquer destas condições há grande anticéptico, mobilização e excreção de vitaminas, o ácido ascórbico desempenha importante papel no metabolismo dos carboidratos, da íronia e na síntese de anticópsis; as vitaminas do Complexo B agem em organizações importantes em várias regiões orgânicas e para o metabolismo glicídico e proteico; as vitaminas lipossolúveis (A, D, E) são indispensáveis para certos processos bioquímicos e fisiológicos como para a integração das células epiteliais, crescimento, mineralização óssea e regulação homeostática plasmática do cálcio.

Desde modo o FRUTOVITAM, infusão intravenosa, proporciona adequada suplementação vitamínica ajudando a promover um retorno às condições metabólicas normais; graças a sua formulação multivitamínica e balanceada.

3. CONTRAINDICAÇÕES

Hipersensibilidade a qualquer dos componentes da fórmula ou à hipervitaminose preexistente.

4. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Reações alérgicas podem ocorrer após injeção intravenosa de vitamina B₁₂ quando este risco é mínimo quando a mesma é administrada junto com outras vitaminas do Complexo B.

CUIDADOS

Este produto deve ser administrado exclusivamente através de infusão venosa lenta.

Gravidez:

Vitamina A: existe uma associação bem estabelecida entre o consumo excessivo de vitamina A e teratogenicidade em crianças nascidas de mães que foram expostas a altas doses durante a gravidez. Em um estudo prospectivo de 22.755 mulheres, a alta ingestão de vitamina A (total maior que 15.000 UI/dia) esteve associada com aumento na incidência de mal formação fetal.

Vitamina D: o uso excessivo de vitamina D pode levar ao desenvolvimento de hipercalcemia que durante a gravidez pode produzir alterações congênitas e hipoparatiroidismo neonatal.

Vitamina E, Vitamina B₁₂, Vitamina C, nicotinamida, Vitamina B₆ e pantotol são consideradas CATEGORIA C de risco no período. Este medicamento pode ser utilizado durante a gravidez desde que sob prescrição médica ou do cirurgião-dentista.

Lactação:

As vitaminas D e C são de metabolização renal, sendo excretadas na urina e no leite materno.

As vitaminas E, B₁₂ e B₆ são excretadas no leite materno, sendo esta excreção segura ao lactante.

A Vitamina A e o pantotol também são excretados no leite materno.

Crianças com menos de 20 Kg e recém-nascidos (ou lactentes) devem ser usados com cautela e a seguir pelo médico, que define a necessidade do uso e posologia adequada a cada caso, quando aplicável.

5. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Vitamina A

Aumentam o risco de sangramento:

• abeciximabe, acenecoumumol, auroplona, astaxantina, autotrombina, III humana, agurabun, hirtidina, clodipogrel, dantropuride, delipride, dermatan sulfato, desmorfina, dexumetrol, epifilibeide, fondaparinux, heparina, iamifiban, polifurfúrio sódico de peptisano, fitotrombina, fongopreparona, simvastatina, hirtidina, hirtidina, hirtidina, warfarina, xenitolibun.

Aumentam o risco de toxicidade da vitamina A:

• acetadina, acetilcisteína, benzetidina, betametazona, vitamina A, vitamina o risco de toxicidade dos retinóides:

• besmetazona

Diminui a eficácia da vitamina A:

• colestipol

Aumenta o risco de pseudo-tumor cerebral:

• amoxicilina

Nicotinamida

Aumenta o risco de miopatia ou rabdomiólise:

• atorvastatina, cerivastatina, Difenidramina, paracetamol, praziquantel, propofol, simvastatina

Diminuem a absorção de vitáminas:

• colestiramina, colestipol

Vermelhidão e icterícia:

• nicotina

Diminuição da absorção de folato:

• trimetoprim

423

10528

010533

Vitamina E

Relatório de concentração plasmática de hidratiar:
• Idade:

A teor de resposta aos antiagregantes:

• Aspirina, Trombolítico

Relação de absorção de vitaminas lipossolúveis:

• Colestiramin

Distribuição de eficácia de vitamina E:

• Oligost, colapsipol

Assento do risco de sangramento:

• Vetrina, dicumarol

6. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Conservar o produto em temperatura ambiente, entre 15 e 30°C, protegido da luz. O prazo de validade é de 24 meses a partir da data de fabricação, sendo que após este prazo de validade o produto pode não apresentar mais efeito terapêutico.

Manter de fora e fora de alcance de crianças e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido.

Pin sua segurança, mantenha o medicamento na embalagem original.

Conteúdo: 150ml de solução injetável.

Solução injetável, essencialmente livre de partículas visíveis, de cor amarelo alaranjado.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

7. POSOLOGIA E MODO DE USAR

O conteúdo de uma ampola de 10 ml, deve ser diluído em um volume de solução injetável superior a 200 ml, preferivelmente 1.000 ml, de soluções salina, fisiológica, fisiológica ou de Ringier Lacton.

8. RACÕES ADVERSAS

Risco muito comum (> 1/10).

Risco comum (> 1/100 e < 1/10).

Risco incomum (> 1/1.000 e < 1/100).

Risco raro (> 1/10.000 e < 1/1.000).

Risco muito raro (< 1/10.000).

Risco desconhecido (não pode ser estimado com os dados disponíveis).

Não existem relatos de reações adversas associadas com administração de FRUITOVITAM.

Existem relatos raros das seguintes tipas de reação:

Dermatológicas - prurido, eritema

Sistema Nervoso - dor de cabeça, tontura, náusea, insidialidade

Oftalmico - diplopia

Alérgico - urticária, edema periorbital e edema digital

Vitamina A

Usando este colágeno em doses terapêuticas. Existem relatos de choque anafilático e morte com a administração de vitamina A por via intravenosa. Evite, ao manifestar-se de toxicidade dependem da dose, idade e duração da administração.

Síndrome da Hipervitaminose A

Manifestações gerais: fadiga, letargia, desconforto abdominal, anorexia e vômitos.

Manifestações específicas:

1. Hipertoxicidade, espasmo cervical do nudo e da tala, ataxia gástrica, crescimento lento e fechamento prematuro da epífise em crianças;

2. Sistema Nervoso Central: irritabilidade, cefaleia e aumento da pressão intracraniana manifestada por aumento de fontanelas, papiledema e convulsões;

3. Dermatológicas: fissura dos lábios, rachaduras na pele, alopecia, descamação e hiperpigmentação, manchas amarelo-alaranjadas em sota dos pés, palmas das mãos ou pele no dorso do nariz e das mãos;

4. Sistemares: hipometorria, hepatomegalia, hepatotoxicidade, icterícia, leucopenia, nível de vitamina A no plasma com nível de 1200 Unidades/100 ml.

O tratamento da hipervitaminose A consiste na retirada imediata de vitamina, juntamente com o tratamento sintomático e de suporte.

Vitamina B (Riboflavina)
A Riboflavina é segura quando utilizada na dose recomendada. No entanto, podem ocorrer diarreia e coloração amarelada da urina, em decorrência de altas doses (hipervitaminose).

Vitamina B (Ácido ascórbico)
E geralmente bem tolerada. Doses mais elevadas podem ocasionar diarreia e outros distúrbios gastrointestinais, assim como a hiperacidez e formação de cálculos renais.

Vitamina B6 (Cloridrato de piridoxina)
Piridoxina é segura na dose recomendada. Em alguns casos, piridoxina pode causar náusea, vômitos, dor de estômago, hipotensão, cefaleia, formigamento nos braços e pernas, e tontura.

O uso a longo prazo de altas doses está associado à neuropatia periférica (a dose na qual ocorre é variável).

Vitamina D
Os efeitos da administração de vitamina D podem persistir por dias ou mais meses após a cessação do tratamento.

A hipervitaminose D é caracterizada por efeitos sistêmicos:

Renal: insuficiência renal com polúria, noctúria, poliúria, hipercalemia, azotemia reversível, hipertensão, nefrocalcinose, calcificação vascular generalizada, ou insuficiência renal irreversível que pode resultar em morte.

Sistema nervoso central: retenção mental.

Reações mais características generalizadas dos tecidos moles, incluindo o coração, vasos sanguíneos, tendões e ossos pulmonares. Esqueletico: a demineralização óssea (osteoporose) em adultos.

Declínio na taxa média de crescimento linear e aumento da mineralização dos ossos em crianças (mantido), e fraqueza (distúrbios: miopatia, anorexia, constipação).

Metabólicos: anorexia, náusea, perda de peso.

O tratamento da hipervitaminose D com hipercalcemia consiste na retirada imediata de vitamina, dada pobre em cálcio, ingerindo gemas de hipofosfato juntamente com o tratamento sintomático e de suporte. A crise hipercalcêmica com desidratação, dor, e outros sintomas requer um tratamento mais vigoroso. O primeiro passo deve ser a hidratação por via intravenosa que reduz a absorção intestinal de cálcio. O diurético de alça (furosemida no estado cálcico) pode ser administrado com a infusão de hipofosfato para aumentar o excreção renal de cálcio. Outras medidas terapêuticas incluem a diálise ou a administração de citrato, sulfato, bifenol, carbonato de cálcio, EDTA (salto etilendiaminotetraacetato).

Em casos de erro adverso, notifique ao Sistema de Notificação em Vigilância Sanitária Estadual - NOTVISA, disponível em www.ansa.rio.de.br ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

10. SUPERDOSE

Toxicidade aguda de superdoses com preparações de polivitaminas é improvável, exceto em caso de ingestão de doses maciças. Os sinais e sintomas separados de toxicidade são os mesmos das preparações individuais de vitaminas, especificamente de vitaminas A e D e ferro. Irritação gastrointestinal e diarreia são os sintomas mais relatados.

A maioria das vitaminas hidrossolúveis não produz sintomas de toxicidade aguda, sendo a ingestão crônica de megadoses um problema mais sério. Superdose aguda de vitamina C intravenosa pode resultar em falha renal.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 723 6001, se você precisar de mais orientações.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

MS nº 1.0298.00/18

Form. Resp.: Dr. José Carlos Mádalo - CRP-SP N.º 10.446

SAC (Serviço de Atendimento ao Cliente): 0800 701 19 18

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 2007/2016.

AR_AM_04012017_001739178



Col. 22 2222

X1 / 15

010534

10320

ITEM 423

10330

Crustalio

010535



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.216, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria n.º 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, 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.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA
ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
PRINCÍPIO ATIVO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO
MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
NOME COMERCIAL
ASSUNTO DESCRIÇÃO
MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA 1.08326-7
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS
Referência - PREDNISOLON 25351.699882/2014-45 09/2017
COMERCIAL 1.8326.0086.001-3 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
Não informado
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS
Referência - PREDNISOLON 25351.699882/2014-45 09/2017
1.8326.0086.002-1 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + 24 CP MED
Não informado
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
1.8326.0086.003-1 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CX 24 FR VD AMB X 100 ML + 24 SER DOS
Não informado
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
1.8326.0086.004-8 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOS
Não informado
1959 GENERICO - SOLICITAÇÃO DE TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE DE REGISTRO (INCORPORAÇÃO DE EMPRESA)
MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.00181-4
FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA
GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS
Referência - PREDNISOLON 25351.181741/2002-01 09/2017
COMERCIAL 1.0181.0407.003-8 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
Não informado
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE
COMERCIAL 1.0181.0407.004-6 24 Meses
1 MG/ML SOL OR CX 24 FR VD AMB X 100 ML + 24 CP MED
Não informado
1429 GENERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.217, DE 16 DE ABRIL DE 2015

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria n.º 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, 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.

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
PRINCÍPIO ATIVO
CLASS/CAT DESCRIÇÃO
MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
NOME COMERCIAL
ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. 1.00573-9
BROMAZEPAM
ANSIOLITICOS SIMPLES
SOMALIUM 25992.018620/68 09/2020
COMERCIAL 1.0573.0152.001-0 36 Meses
3 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0152.002-9 36 Meses
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0152.003-7 24 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0152.004-5 24 Meses
2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0152.005-3 36 Meses
3 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0573.0152.006-1 36 Meses
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
AGLIA ESPECIALIDADES FARMACÊUTICAS LTDA 1.08830-7
OXACILINA SÓDICA
ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
BACTOCILIN 25351.329988/2011-41 01/2016
COMERCIAL 1.8830.0017.001-0 24 Meses
500 MG PO INJ CT FA VD INC
BACTOCILIN
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.8830.0017.002-9 24 Meses
500 MG PO INJ CT 50 FA VD INC
BACTOCILIN
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA 1.00147-8
BIMATOPROSTA
ANTI GLAUCOMATOSOS
MIOTICOS
LATISSE 25351.685213/2009-65 10/2020
COMERCIAL 1.0147.0177.001-0 24 Meses
0,3 MG/ML SOL TOP 1 FR PLAS OPC GOT X 3 ML + 6 BAND
10 APLIC ESTÉRIL + CX
Não informado
1464 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
COMERCIAL 1.0147.0177.002-9 24 Meses
0,3 MG/ML SOL TOP 1 FR PLAS OPC GOT X 3 ML + 6 BAND
10 APLIC ESTÉRIL + 2 CX
Não informado
1464 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
COMERCIAL 1.0147.0177.003-7 24 Meses
0,3 MG/ML SOL TOP 1 FR PLAS OPC GOT X 5 ML + 10 BAND
10 APLIC ESTÉRIL + CX
Não informado
1464 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.03764-8
AESCLUSUS HIPPOCASTANUM L. + ÁCIDO ASCÓRBICO + RUTOSÍDIO + HAMAMELIS VIRGINIANA L.
ANTI VARIICOSOS DE ACOA SISTEMICA
CASTANHA DA ÍNDIA COMPOSTA 25351.222085/2007-19 11/2008
COMERCIAL 1.3764.0106.001-7 36 Meses
(0,05 + 0,05 + 0,025 + 0,020)G DRG CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10068 FITOTERAPICO - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.3764.0106.002-5 36 Meses
(0,05 + 0,05 + 0,025 + 0,020)G DRG CT BL AL PLAS INC X 50
Não informado

10068 FITOTERAPICO - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
BAYER S.A. 1.07056-8
ÁCIDO ASCÓRBICO + ZINCO
VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS
REDOXON ZINCO 25351.212038/2007-59 01/2016
COMERCIAL 1.7056.0012.002-4 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 10
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.003-2 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 15
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.004-0 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 20
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.005-9 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 40
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.006-7 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 40
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.007-5 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB PLAS X 60
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.008-3 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 10
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.009-1 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 15
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.010-5 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 20
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.011-3 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 30
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.012-1 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 40
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
COMERCIAL 1.7056.0012.013-1 24 Meses
1000MG + 10MG COM EFEV CT TB AL X 60
Não informado
10207 ESPECÍFICO - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA 1.00346-5
MANITOL
DIURETICOS
MANITOL BEKER 25000.003115/95-58 07/2016
1.0346.0011.004-4 18 Meses
200 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PP SIST FECH X 250 ML
Não informado
1661 ESPECÍFICO - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA 1.00974-4
TANACETUM PARTHENTUM SCHLBI
ANALGESICOS CONTRA ENXAMECA
MIGREX 25000.012999-43 07/2006
COMERCIAL 1.0974.0133.001-8 24 Meses
30 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0974.0133.002-6 24 Meses
30 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0974.0133.003-4 24 Meses
30 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 50
Não informado
10089 FITOTERAPICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0974.0133.004-2 24 Meses
30 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 100
Não informado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015042000004

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 06.87.94... Autenticação Digital... Cód. Autenticação: 24851212171511190539-1; Data: 12/12/2017 15:16:28... Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGD01403-NA08; Valor Total do Ato: R\$ 4,12... Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials.



150 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO INSTITUCIONAL 1.0298.0418.002-8 24 Meses
 150 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
 Não informado
 155 GÊNERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO CLOZAPINA
 NEUROLEPTICOS
 PINAZAN 25351.108096/2010-13 08/2020
 COMERCIAL 1.0298.0377.001-8 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0377.002-6 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0377.003-4 24 Meses
 25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0377.004-2 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0377.005-0 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0377.006-9 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0377.007-7 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CLOZAPINA
 NEUROLEPTICOS
 Referência - LEPONEX 25351.108105/2010-32 08/2020
 COMERCIAL 1.0298.0378.001-3 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 Não informado
 143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.002-1 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 Não informado
 143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.003-1 24 Meses
 25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 Não informado
 143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.004-8 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 Não informado
 143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.005-6 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 Não informado
 143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.006-4 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB HOSP)
 Não informado
 143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0378.007-2 24 Meses
 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP)
 Não informado
 143 GÊNERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 PALMITATO DE RETINOL + COLICALCIFEROL + ACIDO ASCORBICO + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + DEXPANTENOL + ACETATO DE RACALFATOCOFEROL + NICOTINAMIDA + fosfato sódico de riboflavin
 POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
 FRUTOVITAM 25991.008678/79 10/2019
 COMERCIAL 1.0298.0018.002-3 24 Meses
 SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)
 FRUTOVITAM
 10145 ESPECÍFICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
 1584 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL
 COMERCIAL 1.0298.0018.003-1 24 Meses
 SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 20 ML (EMB HOSP)
 FRUTOVITAM

10145 ESPECÍFICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
 1584 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL
 1.0298.0018.004-1 24 Meses
 SOL INJ IV CX 10 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)
 Não informado
 10145 ESPECÍFICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
 1584 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - SOLUÇÃO PARENTERAL
 ELI LILLY DO BRASIL LTDA 1.01260-3
 CLORIDRATO DE DULOXETINA
 ANTIDEPRESSIVOS
 CYMBALTA 25351.218227/2002-21 09/2019
 COMERCIAL 1.1260.0164.001-7 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS INC X 7
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.002-5 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS INC X 14
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.003-3 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS INC X 22
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.004-1 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS INC X 7
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.005-1 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS INC X 14
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.006-8 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS INC X 28
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.007-6 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X 7
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.008-4 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X 14
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.009-2 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X 28
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.010-6 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.011-4 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X 30
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.012-2 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.013-0 24 Meses
 60 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X 30
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.014-9 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X 7
 Não informado

1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.015-7 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X 14
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 COMERCIAL 1.1260.0164.016-5 24 Meses
 30 MG CAP GEL DURA C/ MGRAN RETARD CT BL AL AL X 28
 Não informado
 1489 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FÁRMACO
 EMS S/A 1.00235-1
 alendronato de sódio
 SUPRESSORES DA REABSORCAO OSSIA
 Referência - FOSAMAX 25351.014449/2005-19 08/2020
 COMERCIAL 1.0235.0745.001-3 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 10
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.002-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 14
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.003-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 15
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.004-8 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.005-6 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 20
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.006-4 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.007-2 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.008-0 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.009-9 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.010-2 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.011-0 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.012-9 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.013-7 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.014-5 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.015-3 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL AL X 10
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.016-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL AL X 14
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.017-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL AL X 15
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.018-8 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL AL X 20
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.019-6 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL AL X 28
 Não informado
 10102 GGMEID - INDEFERIMENTO PARCIAL
 COMERCIAL 1.0235.0745.020-1 24 Meses
 10 MG COM CT BL AL AL X 30
 Não informado

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015042000006

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 08.870-2
 Rua: Avenida São João, 118 - Bairro São João - CEP 01050-000 - São Paulo/SP - Tel: (11) 3044-0404 - Fax: (11) 3044-0404

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 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: 24851212171511190539-3; Data: 12/12/2017 15:16:28

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGD01401-QSUG;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12
 Confirma os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials, including a large stylized signature and several smaller initials.

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

~~10532~~

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

010537



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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **18/12/2017 08:50:19 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 867592

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **12/12/2018 15:29:58 (hora local)**.

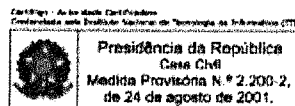
¹**Código de Autenticação Digital:** 24851212171511190539-1 a 24851212171511190539-3

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bff1145ec6815e465fbd1f554e700a43a7cea8e7eab7d6ea41db106326231f6d3ea4eb49329550caaa1d2044105
2237219bb7036180c9e97608dd987eb42fd419



(Handwritten signatures and marks)



ITEM 444 446

Quintal 010538

0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 490 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 20
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 30
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 70 (EMB FRAC)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 300 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 300 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 210 (EMB FRAC)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 500 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 300 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 30
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 20
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVC X 490 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVC X 70 (EMB FRAC)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.915, DE 19 DE OUTUBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 31 de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 59 e no inciso II do art. 51 do

Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho 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 AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
 PRINCÍPIO ATIVO
 CLASS/CAT DESCRIÇÃO
 MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
 DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 NOME COMERCIAL
 ASSUNTO DESCRIÇÃO
 ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.03764-8
 CLORIDRATO DE MIDAZOLAM
 HIPNOTICOS
 Referência - DORMONID 25351.034034/01-76 05/2018
 1.3764.0079.001-1 24 Meses
 5MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 3ML
 INDUSOL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 1.3764.0079.002-1 24 Meses
 5MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 10ML
 INDUSOL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 1.05584-9
 SULFATO DE NEOMICINA + BACITRACINA ZÍNCICA
 ANTINFECIOSOS TOPICOS
 Referência - FERID 25351.535282/2011-71 03/2021
 COMERCIAL 1.5584.0315.001-8 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.002-6 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.004-2 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT 6 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.005-0 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 12 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.006-9 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 10 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.007-7 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 25 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.008-5 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 50 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.009-3 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 6 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.010-7 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 10 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.011-5 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 12 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.012-3 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 25 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.013-1 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 50 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zínica
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

GLIBENCLAMIDA
 ANTIDIABETICOS
 GLIONIL 25351.539210/2011-90 04/2021
 COMERCIAL 1.5584.0170.001-0 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 GLIONIL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0170.002-9 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
 GLIONIL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0170.003-7 24 Meses
 5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)
 GLIONIL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 1.04381-0
 CETOCONAZOL + SULFATO DE NEOMICINA + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA
 ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
 Referência - NOVACORT 25351.192932/2002-91 10/2017
 COMERCIAL 1.4381.0083.001-1 24 Meses
 20 MG /G + 0,64 MG / G + 2,5 MG /G CREM DERM CT BG AL X 30 G
 CIMECORT
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE NEOMICINA
 ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
 Referência - NOVACORT 25351.192932/2002-91 10/2017
 COMERCIAL 1.4381.0083.003-8 24 Meses
 20 MG /G + 0,64 MG / G + 2,5 MG /G CREM DERM CT BG AL X 15 G
 CIMECORT
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACEUTICOS LTDA. 1.00298-1
 FOSFATO DE CODEINA
 ANALGESICOS NARCOTICOS
 CODEIN 25000.031256/96-79 03/2017
 COMERCIAL 1.0298.0199.004-5 24 Meses
 30 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 2 ML
 CODEIN
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 1.0298.0199.007-1 24 Meses
 30 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML
 CODEIN
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 BESILATO DE CISATRAMACÍRIO
 BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR
 Referência - NIMBUIUM 25351.215614/2009-61 12/2018
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0199.004-5 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CT 5 AMP VD TRANS X 5 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.002-1 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CX 20 AMP VD TRANS X 5 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.003-1 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CT 5 AMP VD TRANS X 10 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.004-3 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CX 20 AMP VD TRANS X 10 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 HALOPERIDOL
 NEUROLEPTICOS
 HALO 25992.007918/75 02/2021
 COMERCIAL 1.0298.0020.014-2 36 Meses
 2 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)
 HALO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0020.021-0 24 Meses
 1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 HALO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0020.022-9 24 Meses
 1 MG COM CX BL AL PLAST TRANS X 200 (EMB HOSP)
 HALO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0020.024-5 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015102000080

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.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS * OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ/08.870-0
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1148 - Bairro Dos Estúdios - João Pessoa/PB - CEP 53018-000 - www.azevedobastos.azb.br - Tel. (031) 3344-9004 - Fax: (031) 3344-9004

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: 24850210171148250675-1; Data: 02/10/2017 11:59:48

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFT75402-WSDR; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

10334
010539
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. 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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **04/10/2017 09:04:45 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 827168

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **02/10/2018 13:20:19 (hora local)**.

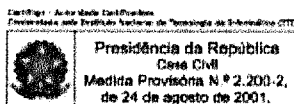
¹**Código de Autenticação Digital:** 24850210171148250675-1 a 24850210171148250675-2

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0d9178ae465e426d525346e09d047de66a76a3341342fcb9d18e20781179f612ea4eb49329550caaa1d204410
52237214e2c417c607dbc3a28b74f90ff5faf13



Handwritten signatures and initials.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10335~~

Detalhe do Produto: HALO

Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	HALO		
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS		
Registro	102980020		
Processo	25992.007918/75		
Vencimento do Registro	02/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	14	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200142
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	21	27/10/2000
Validade	24 meses	Registro	1029800200210
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	22	27/10/2000
Validade	24 meses	Registro	1029800200229
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	24	27/10/2000

Validade	24 meses	Registro	1029800200245
Princípio Ativo	HALOPERIDOL	10337	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	25	27/10/2000
Validade	24 meses	Registro	1029800200253
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~10538~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	28	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200288
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	29	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200296
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ML SOL GOT OR CX 10 FR GOT PLAS OPC X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	30	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200301
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	31	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200318
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	32	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200326
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT FR VD AMB X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	1	27/10/2000

Validade	36 meses	Registro	1029800200010
Princípio Ativo	HALOPERIDOL	10341	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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)		
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	COMPRIMIDO SIMPLES	5	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200053
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não	10342	
Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT FR VD AMB X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	6	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200061
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	7	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200075
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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)		
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

10343

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	8	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200088
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[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	COMPRIMIDO SIMPLES	9	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200096
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[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 COM CT ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	11	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200113
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA (Aplicação Tópica)		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica 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 COM CT ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	12	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200121
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	13	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200134
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	15	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200156

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujelta 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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	16	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200164
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujelta 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 COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200172
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	18	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200180
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 PORT 344/98 L C 1	COMPRIMIDO SIMPLES	19	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200199
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200202
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitalais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	23	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200237
Princípio Ativo	HALOPERIDOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitalais	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 2 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1	COMPRIMIDO SIMPLES	26	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200261
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Não
Conservação	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
10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 EMB HOSP	COMPRIMIDO SIMPLES	27	27/10/2000
Validade	36 meses	Registro	1029800200271
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	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

010556

[Handwritten signature]

~~10351~~

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]



ITEM 446

010557

10352

0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 490 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 20
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 30
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 70 (EMB FRAC)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS ACLAR X 210 (EMB FRAC)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 300 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 490 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 500 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 300 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 30
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 20
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVDC X 500 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVC X 490 (EMB HOSP)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses
 0,4 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS PVC X 70 (EMB FRAC)
 CLORIDRATO DE TANSULOSINA
 155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 0000000000 24 Meses

Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 22 de julho 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 AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
 PRINCÍPIO ATIVO
 CLASS/CAT DESCRIÇÃO
 MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
 DESTINAÇÃO NÚMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 NOME COMERCIAL
 ASSUNTO DESCRIÇÃO
 ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.03764-8
 CLORIDRATO DE MIDAZOLAM
 HIPNOTICOS
 Referência - DORMONID 25351.034034/01-76 05/2018
 1.3764.0079.001-1 24 Meses
 5MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 3ML
 INDUSON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 1.3764.0079.002-1 24 Meses
 5MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 10ML
 INDUSON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A 1.05584-9
 SULFATO DE NEOMICINA + BACITRACINA ZÍNCICA
 ANTINFECIOSOS TOPICOS
 Referência - FERID 25351.535282/2011-71 03/2021
 COMERCIAL 1.5584.0315.001-8 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.002-6 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.004-2 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 6 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.005-0 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 12 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.006-9 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 10 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.007-7 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 25 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.008-5 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 50 BG AL X 10 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.009-3 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 6 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.011-5 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 12 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.012-3 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 25 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0315.013-1 24 Meses
 5,0 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 50 BG AL X 15 G
 sulfato de neomicina + bacitracina zinca
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

GLIBENCLAMIDA
 ANTI DIABETICOS
 GLIONIL 25351.539210/2011-90 04/2021
 COMERCIAL 1.5584.0170.001-0 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
 GLIONIL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0170.002-9 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
 GLIONIL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5584.0170.003-7 24 Meses
 5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)
 GLIONIL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 1.04381-0
 CETOCONAZOL + SULFATO DE NEOMICINA + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA
 ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTO-SAS
 Referência - NOVACORT 25351.192932/2002-91 10/2017
 COMERCIAL 1.4381.0083.001-1 24 Meses
 20 MG /G + 0,64 MG / G + 2,5 MG /G CREM DERM CT BG AL X 30 G
 CIMECORT
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CETOCONAZOL + DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + SULFATO DE NEOMICINA
 ANTINFECIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTO-SAS
 Referência - NOVACORT 25351.192932/2002-91 10/2017
 COMERCIAL 1.4381.0083.003-8 24 Meses
 20 MG /G + 0,64 MG / G + 2,5 MG /G CREM DERM CT BG AL X 15 G
 CIMECORT
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. 1.00298-1
 FOSFATO DE CODEINA
 ANALGESICOS NARCOTICOS
 CODEIN 25000.031256/96-79 03/2017
 COMERCIAL 1.0298.0199.004-5 24 Meses
 30 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 2 ML
 CODEIN
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 1.0298.0199.007-1 24 Meses
 30 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML
 CODEIN
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 BESTLATO DE CISATRACÚRIO
 BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR
 Referência - NIMBUM 25351.215614/2009-61 12/2018
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.001-3 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CT 5 AMP VD TRANS X 5 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.002-1 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CX 20 AMP VD TRANS X 5 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.003-1 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CT 5 AMP VD TRANS X 10 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0298.0404.004-8 24 Meses
 2 MG/ML SOL INJ IV CX 20 AMP VD TRANS X 10 ML
 CIS
 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
 HALOPERIDOL
 NEUROLEPTICOS
 HALO 25992.007918/75 02/2021
 COMERCIAL 1.0298.0020.014-2 36 Meses
 2 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP)
 HALO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0020.021-0 24 Meses
 1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
 HALO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0020.022-9 24 Meses
 1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 HALO
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0020.024-5 24 Meses
 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.915, DE 19 DE OUTUBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 31 de 24 de julho de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 59 e no inciso II do art. 51 do

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015102000080

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]

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CBJ 08.876-0
 Av. Presidente Antônio Carlos, 1188 - Bairro Dos Estados - Joo Pessoa/PB - CEP 55033-000 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (31) 3244-5811 - Fax: (31) 3244-5811

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.035/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 24850210171148250675-1; Data: 02/10/2017 11:59:49

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFT75402-WSDR
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Boa. Válder de Miranda Cavalcanti
 Titular: Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

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

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

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

10353

010558



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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **04/10/2017 09:04:45 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 827168

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **02/10/2018 13:20:19 (hora local)**.

¹**Código de Autenticação Digital:** 24850210171148250675-1 a 24850210171148250675-2

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0d9178ae465e426d525346e09d047de66a76a3341342fcb9d18e20781179f612ea4eb49329550caaa1d20441052237214e2c417c607dbc3a28b74f90ff5faf13

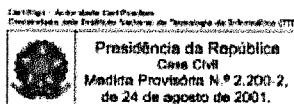




Table with 6 columns: ID, Date, Company Name, Product Description, Price, and Date. Lists various pharmaceutical products and their suppliers.

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.440, DE 2 DE JUNHO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

RICARDO FERREIRA BORGES

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

ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
02433631000120
PIPER METHYSTICUM FORST.
ANSIOPAX LEV 25351.743112/2015-48
1697 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 1057562/15-6
0000000000 24 Meses
220 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20
0000000000 24 Meses
220 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 40

EMS SIGMA PHARMA LTDA 00923140000131
FLUNITRAZEPAM
Rohydom 25351.787526/2014-11
1455 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE CONCENTRAÇÃO NOVA NO PAÍS 11599577/14-0
0000000000 36 Meses
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20
0000000000 36 Meses
2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30

MARJOL INDUSTRIAL LTDA 04656253000179
BROMOPRIDA
DIGESOL 25351.061396/2012-30 05/2017
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2512903/16-4
1.6241.0020.001-0 24 Meses

4 MG/ML SOL GOT CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML
1.6241.0020.002-9 24 Meses
4 MG/ML SOL GOT CX 48 FR GOT PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP)
1.6241.0020.003-7 24 Meses
4 MG/ML SOL GOT CX 96 FR GOT PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP)

NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A 56994502000130
RIVASTIGMINA
EXELON 25000.013606/97-88 02/2018
1434 MEDICAMENTO NOVO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO 1977629/16-2
1.0068.0099.022-0 24 Meses
9MG ADES TRANS D CT SACHE X 3 (4,6MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.023-9 24 Meses
9MG ADES TRANS D CT SACHE X 7 (4,6MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.024-7 24 Meses
9MG ADES TRANS D CT SACHE X 15 (4,6MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.025-5 24 Meses
9MG ADES TRANS D CT SACHE X 30 (4,6MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.026-3 24 Meses
9MG ADES TRANS D CT SACHE X 60 (4,6MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.027-1 24 Meses
18MG ADES TRANS D CT SACHE X 15 (9,5MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.028-1 24 Meses
18MG ADES TRANS D CT SACHE X 30 (9,5MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.029-8 24 Meses
18MG ADES TRANS D CT SACHE X 60 (9,5MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.030-1 24 Meses
27MG ADES TRANS D CT SACHE X 15 (13,3MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.031-1 24 Meses
27MG ADES TRANS D CT SACHE X 30 (13,3MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.032-8 24 Meses
27MG ADES TRANS D CT SACHE X 60 (13,3MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.036-0 24 Meses
18MG ADES TRANS D CT SACHE X 7 (9,5MG / 24H)
EXELON PATCH
1.0068.0099.037-9 24 Meses
27MG ADES TRANS D CT SACHE X 7 (13,3MG / 24H)
EXELON PATCH

TEVA FARMACÊUTICA LTDA. 05333542000108
OXALIPLATINA
TEVAOXALI 25351.103301/2007-93 08/2017
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2510642/16-9
1.5573.0005.003-9 24 Meses

5 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML
1.5573.0005.004-7 24 Meses
5 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML
1.5573.0005.005-5 24 Meses
5 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 28 ML
1.5573.0005.006-3 24 Meses
5 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 40 ML

PANAMERICAN MEDICAL SUPPLY SUPRIMENTOS MÉDICOS LTDA 01329816000126
alfa lantitripsina
VENTIA 25351.558428/2008-53
1519 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1781656/16-4
1948 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DA VIA DE ADMINISTRAÇÃO 1781500/16-2
0000000000 36 Meses
20 MG/ML SOL AER CT 56 FA VD TRANS X 4 ML + 1 NEBULIZADOR

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.441, DE 2 DE JUNHO DE 2017

O Gerente-Geral Substituto de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria No- 600, de 10 de abril de 2017, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

RICARDO FERREIRA BORGES

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

ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
43426626000177
TOBRAMICINA + DEXAMETASONA 25351.164281/2002-49 07/2022
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2546523/16-6
1.0147.0158.001-7 24 Meses
3 MG/ML + 1 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS GOT X 5 ML

BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA 53162095000106
MALEATO DE ENALAPRIL + HIDROCLOROTIAZIDA
EUPRESSIN H 25000.006408/88 05/2019
10116 SIMILAR - ALTERAÇÃO DA ROTA DE SÍNTESE DO FARMACO 1386419/16-0

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102017060500053

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 06.870-0
Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 2485161070947070970-1; Data: 16/10/2017 09:55:07
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFDV09440-PDSA; Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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

~~10555~~ *[Handwritten signature]*

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

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

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



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 vigentes³.

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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **13/10/2017 07:52:02 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 834549

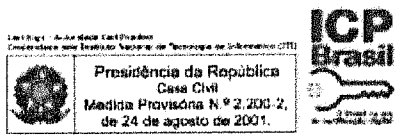
A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **16/10/2018 09:57:12 (hora local)**.

¹**Código de Autenticação Digital:** 24851610170947070970-1 a 24851610170947070970-2
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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b10bcb1ae49c411a21e619633371f31772e59b0fcc16abe2f44849821df47c0cea4eb49329550caaa1d20441052
23721946faee68b8e92a13c3cd86413b00eae



[Handwritten signatures and initials]

ITEM 452

010551

~~10555~~

Crustalia

MINISTÉRIO DA SAÚDE
 AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
 SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 1

PRODUTO

A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ~~CMV~~ DE V.S.)

PROTOCOLO (DIA / MÊS / ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES

02 21 DE

B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM

01 25001010682785

C DADOS DA EMPRESA

DETENTORA NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO

04 **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA** 05 1002981

CEDENTE (CONFORME DOCUMENTO DE CESSÃO LEGAL, VÁLIDO E ACABADO EM PODER DA SNVS) NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO

06 07

D DADOS DO PRODUTO

CLASSE TERAPÊUTICA / CATEGORIA VENCIMENTO (MÊS / ANO)

08 0306010 ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES 09 1022

NOME DO PRODUTO

10 C L O R I D R A T O D E H I D R A L A Z I N A

E REFERÊNCIA DO SIMILAR (EXCLUSIVO PARA MEDICAMENTOS)

EMPRESA DETENTORA

11

NÚMERO DE REGISTRO NOME DO PRODUTO

12 13

F DADOS RELACIONADOS À FÓRMULA

14 Nº DA APRESENTAÇÃO	15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D.C.B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME	20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA
001	SOL INJ	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA	04647	05	20,0 MG	AMP
		PROPILENOGLICOL	07455	16	0,1 ML	AMP
		ÁGUA PARA INJETÁVEIS Q.S.P.	09320	16	1,0 ML	ML

MS / ANVISA

FPI - frente

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS

1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS E EMPREGADOS DE NOTAS - Código CHS 0010-2

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. 9º 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: 24852908171056040829-1; Data: 29/08/2017 10:57:26

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP95134-SA8L; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bal. Valber de Miranda Cavalcanti
 Titular

(Handwritten signatures and initials)

Handwritten initials

10557

MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2

IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORÇÃO DE V.S.)
 EVL 12

NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM
 01 2 5 0 0 1 0 0 6 8 2 7 8 5

PERÍODO (DIA / MÊS / ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES
 02 21

IMPORTANTE AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO ESPECIAL)

ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)

01 1 4 2 SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento

DADOS DO FABRICANTE

FABRICANTE: 22 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA

NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: 23 1 0 0 2 9 8 1

MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO: 24 SÃO PAULO

UF DE FABRICAÇÃO: 25 S P

CÓDIGO MUNICÍPIO: 20 5 0 3 0 8

DADOS DA APRESENTAÇÃO

NÚMERO DE REGISTRO: 27 1 0 2 9 8 0 0 8 9 0 0 3 7

28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO
 1 INSTITUCIONAL 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL
 3 COMERCIAL 4 RESTRITO A HOSPITAIS

TEMPO DE VALIDADE: 29 1 8 1 DIAS OU 2 MESES OU 3 ANOS

NOME DO PRODUTO: 30 CLORIDRATO DE HIDRALAZINA

COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA: 31 NEPRESOL®

NÚM. DA APRES. NA FÓRMULA: 32 0 0 1

APRESENTAÇÃO DO PRODUTO: 33 2 0 M G / M L S O L I N J C X S O A M P V D
 T R A N S X I M L (E M B H O S P)

FORMULA FÍSICA / FARMACÊUTICA: 34 2 0 1 0 2 2 SOLUÇÃO INJETÁVEL

RESTRICÇÃO DE USO / VENDA: 35 1 2 SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO: 36 1 7 1 0 CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, ENTRE 15 E 25°C. PROTEGER DA LUZ.

ACONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA: 37 0 9 4 AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE

CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

MS / ANVISA

FP2 - fronto

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS

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. 8º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdadeiro. Dou fé

Cód. Autenticação: 24852908171056040829-3; Data: 29/08/2017 10:57:26

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP95132-LIS3.
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

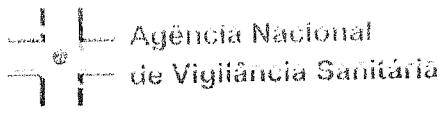
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bal. Vólber de Miranda Cavalcanti
 Titular

Handwritten signatures and initials

010553

~~10558~~




PETIÇÃO
(Somente para peticionamento manual)


Nome da Empresa: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.	
CNPJ: 44.734.671/0001-51	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Somente para petição secundária) 25001.006827/85
Código e Assunto de Petição: (utilizar código e assunto existentes na tabela do peticionamento eletrônico no sítio eletrônico da ANVISA, quando couber) 142 – SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento	
Nº de folhas apresentadas neste ato: (Excluída esta folha de rosto)	Nº do Expediente : (Preenchimento Exclusivo da Anvisa)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GERÊNCIA DE AVALIAÇÃO DE TECNOLOGIA DE PÓS-REGISTRO DE MEDICAMENTOS SINTÉTICOS (GEPRE)	

Observações:
PRODUTO: CLORIDRATO DE HIDRALAZINA
MARCA: NEPRESOL®
CLASSE TERAPÊUTICA: ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL

APRESENTAÇÃO:
20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP)
20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP)



UNIAP Recebido em: 09/03/2017



201703090028PR

Responsável: Wilson Batista Pinheiro

Itapira, 06/03/2017 Local e data	Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
--------------------------------------------	---------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------

(Handwritten signatures and initials)



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:
2005.480995.648673

Protocolo:
0395145175

Protocolizado em:
13/03/2017

Tipo de Documento:
Petição

Nº Expediente:
0395145/17-5

Favorecido:
44.734.671/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS
LTDA.

Assunto:
142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento

Nome do Produto:
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX

Nº de Registro:
XXXXXXXXXX

Nº de Conhecimento:
201703090028PR

Este documento foi emitido em 22/03/2017 pela empresa **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
por: **Cinthia Moreira Tomaz**

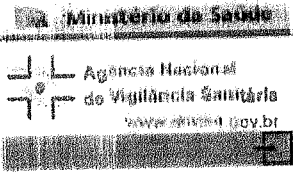
ATENÇÃO

Este documento tem prazo de validade de 30 dias, podendo ser reimpresso quantas vezes forem necessárias.

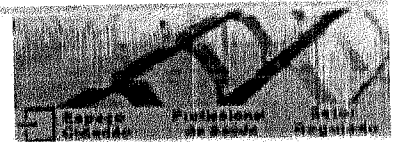
Esse documento não produz efeitos legais, passando a ser válido somente após a publicação do assunto de que se trata a petição ou processo no Diário Oficial.

Data de Emissão deste Comprovante
22/03/2017

Data de Validade deste Comprovante
21/04/2017



**EMISSÃO DE CERTIFICADO DE PROTOCOLIZAÇÃO
(PROTÓTIPO NÃO FUNCIONAL)**



INFORMAÇÃO SOBRE O DOCUMENTO

Protocolo:
0395145175

Data da Entrada:
13/03/2017

Tipo de Documento:
Petição

Nº de Expediente:
0395145/17-5

Interessado:
44.734.671/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

Assunto:
142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento

Nº de Conhecimento:
201703090028PR

<< VOLTAR

EMITIR COMPROVANTE

Handwritten mark

Handwritten signatures and initials



COMERCIAL 1.0370.0307.017-9 24 Meses
50MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100ML + COP MED
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.018-7 24 Meses
50MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100ML + SER DOS
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.019-5 24 Meses
50MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100ML + 50 COP MED (EMB HOSP)
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.020-9 24 Meses
50MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.021-7 24 Meses
50MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 100ML + 100 COP MED (EMB HOSP)
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.022-5 24 Meses
50MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 100ML + 100 SER DOS (EMB HOSP)
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.023-3 24 Meses

50MG/ML SOL OR CT FR PET AMB X 100ML + COP MED
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.024-1 24 Meses
50MG/ML SOL OR CT FR PET AMB X 100ML + SER DOS
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.025-1 24 Meses
50MG/ML SOL OR CX 50 FR PET AMB X 100ML + 50 COP MED (EMB HOSP)
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.026-8 24 Meses
50MG/ML SOL OR CX 50 FR PET AMB X 100ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.027-6 24 Meses
50MG/ML SOL OR CX 100 FR PET AMB X 100ML + 100 COP MED (EMB HOSP)
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
COMERCIAL 1.0370.0307.028-4 24 Meses
50MG/ML SOL OR CX 100 FR PET AMB X 100ML + 100 SER DOS (EMB HOSP)
Não informado
1414 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS
MARIAN INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA 1.00155-5
TIOCONAZOL + TINIDAZOL

PRODS GINECOLOGICOS ANTINFECÇ TOPICOS ASSOC MEDICAMENTOSAS
TAKIL 25000.02318195-35 03/2016
COMERCIAL 1.0155.0194.001-8 24 Meses
20 MG + 30 MG CREAM VAG CT BG AL X 35 G + 7 APLIC DIFSC
TAKIL
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
ROYTON QUÍMICA FARMACÉUTICA LTDA 1.00408-1
HIDROCLOROTIAZIDA
DIURETICOS
DIURETIC 25000.01692794-55 11/2016
COMERCIAL 1.0408.0040.001-6 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0408.0040.003-2 24 Meses
25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500
Não informado
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0408.0040.005-9 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
Não informado
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0408.0040.007-2 24 Meses
25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 30
ZYLDEX NIKKHO FARMACÉUTICA LTDA 1.05651-0
CLORIDRATO DE FLUOXETINA
ANTI-DEPRESSIVOS
ZYLOXIN 25351.206784/2005-41 03/2017
COMERCIAL 1.5651.0014.001-9 24 Meses
20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PVC X 30
Não informado
1987 SIMILAR - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO

RESOLUÇÃO - RE Nº 136, DE 11 DE JANEIRO DE 2013

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, da Presidência da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011 e a Portaria GM/MS nº 537, de 29 de março de 2012, tendo em vista o disposto no inciso X do art.13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, no inciso VIII do art. 16, e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e

considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976;
considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999;
considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;
considerando o § 6º do art. 14 do Decreto nº 79.094, de 5 de janeiro de 1977;

considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:
Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos sob os números de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

EMPRESA	PROCESSO	PRODUTO	EXPEDIENTE	ATO REGISTRO
ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	25351015844200438	INLAR	02328977120	set/17
ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	250000086719024	CAI CUREX	01716332128	out/17
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351310812200183	CISPLATINA	02814631753	out/17
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351310802200670	PACITAXEL	07455531233	nov/17
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351313767200641	CIPARABINA	0545543129	dez/17
ACDE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	25351517385200694	DORALIV	0000859124	ago/17
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	2535113253200415	LARBI	0072391126	ago/17
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	25351462625200614	BIOMAG	0008834628	set/17
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	250000352709641	CLORIDRATO DE OXIMETAZOLINA	0171431333	out/17
ACHE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A	25351326925201153	JAZPEN	0146913124	set/17
AGLA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	2535132992520153	JAZPEN	0146902129	out/17
AGLA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351329921201147	NIBEPCEP	01469031259	out/17
AGLA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351329921201147	NIBEPCEP	0171639126	set/17
ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	25351173435200285	JARTARATO DE BRIMONIDINA	0201491127	set/17
ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	25099200784271	ANESTALCON	0256079128	ago/17
ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	2535116825200215	GIL OXAN	0352716126	set/17
ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	253510005720086	VIEMGAM	0104739126	ago/17
ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	25351059138200741	CLORATO DE SODIO 0.9%	0104739126	ago/17
ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	25351059138200741	CLORATO DE SODIO 0.9%	0104739126	ago/17
ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	25351059138200741	CLORATO DE SODIO 0.9%	0104739126	ago/17
ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA	253510047670249	REI OJINO	0100390129	ago/17
APSEN FARMACEUTICA SA	25351239030200659	CLORIDRATO DE MEMANTINA	0147786122	ago/17
APSEN FARMACEUTICA SA	25351097605200712	CLORIDRATO DE MEMANTINA	052023425	dez/17
APSEN FARMACEUTICA SA	25351382464201104	CETAZIDON	0278540121	out/17
ariston industrias quimicas e farmaceuticas ltda	25351382104201163	ARTIFICOL	0280580124	set/17
ariston industrias quimicas e farmaceuticas ltda	25351382494201153	CETAZIDON	0280580124	set/17
ariston industrias quimicas e farmaceuticas ltda	25351382494201153	CETAZIDON	0280580124	set/17
ariston industrias quimicas e farmaceuticas ltda	25351382345201178	CLAFORDIL	0303863127	out/17
ariston industrias quimicas e farmaceuticas ltda	25351271578200693	DIABREN	0336377125	dez/17
ARROW FARMACEUTICA LTDA	253511771607200617	ROSINOPRIL SODICO	1018668119	set/17
ARROW FARMACEUTICA LTDA	2535115574200751	POSPRAZ	1018534118	nov/17
ARROW FARMACEUTICA LTDA	25351186051200421	SUTRIPLAN	0376173128	nov/17
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	253510389030103	PI OGRAX	0516643128	dez/17
ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	250000260719024	GRANISIPTRONA	0157528125	ago/17
ATVUS FARMACEUTICA LTDA	25351212604200641	TEROST	1004020110	ago/17
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351193355200688	CEFDROXILA	0003505120	ago/17
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351184046200617	LISINOPRIL	0013626123	ago/17
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA		cloridrato de sertralina		

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102013011400004

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 - OFÍCIO REGISTRAR DO BRASIL - SERVIÇOS DE REGISTRO E TRIBUTÁRIO DE NOTAS - Código CAI 85-375-9

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. Vº da Lei Federal 8.932/1994 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: 24852908171056040829-5; Data: 29/08/2017 10:57:26

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFP95130-DZK9;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valdeir da Miranda Cavalcanti
Titular

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner 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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **31/08/2017 08:52:11 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 807396

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **29/08/2018 11:07:15 (hora local)**.

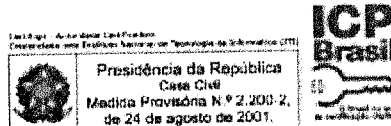
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852908171056040829-1 a 24852908171056040829-6

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b7f15d702f4aa93eb6f6a7cbfb3dcbe4fec8d784f0cbd917428e3b1011f0a472cea4eb49329550caaa1d2044105223721d8f0650b8d3a0c7081b36e689a957fe7



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* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/07/2017 15:58:48 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 783119

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/07/2018 09:28:28 (hora local)**.

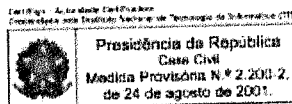
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852507170839080967-1 a 24852507170839080967-2

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0e78e76a45c68edd0d38ca5209e32f2d28bb70e66fd5eca7c62afb5141979bc5ea4eb49329550caaa1d204410
52237218bcc8275080f3230c4a276a2de666b2



~~10365~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IMIPRA

Nome da Empresa **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**

CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1

Nome Comercial IMIPRA

Classe Terapêutica ANTIDEPRESSIVOS

Registro 102980023

Processo 25992.008545/74

Vencimento do Registro 09/2019

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	13/09/1974
Validade	36 meses	Registro	1029800230128
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação 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
25 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	13/09/1974
Validade	36 meses	Registro	1029800230136
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

10 MG COM REV CX 20 BL AL
PLAS INC X 10 (EMB HOSP)

COMPRIMIDO REVESTIDO

2

13/09/1974

~~10366~~**Validade**

36 meses

Registro

1029800230152

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE IMIPRAMINA

**Complemento Diferencial da
Apresentação**

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE**Restrição de prescrição**

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais**Não Informado****Tarja**

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência**Não****Apresentação fracionada****Não****Apresentação** INATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**10 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS
INC X 10

COMPRIMIDO REVESTIDO

3

13/09/1974

Validade

36 meses

Registro

1029800230144

Princípio Ativo

CLORIDRATO DE IMIPRAMINA

**Complemento Diferencial da
Apresentação**

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR 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

~~010367~~

010572

yf

IFA único Sim

Conservação 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
10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	13/09/1974
Validade	36 meses	Registro	1029800230179
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA 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 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
10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	13/09/1974
Validade	36 meses	Registro	1029800230169
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	13/09/1974
Validade	36 meses	Registro	1029800230111
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA 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 E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	13/09/1974
Validade	36 meses	Registro	1029800230063
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	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		

ITEM 486

Cristália

010574

10569

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, 4º e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24850906171114220078-1; Data: 09/06/2017 11:15:35

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFG05116-945P
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valberio Miranda Cavalcanti
Titular



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.841, DE 14 DE JULHO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Cancelar o registro sanitário de medicamentos e produtos biológicos, em de apresentações, conforme relação anexa;

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

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
- BRAINPHARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A 05161069000110
- PARACETAMOL + CLORIDRATO DE FENILEFRINA + MALEATO DE CLORFENIRAMINA
- RESFRYNE 25351.538582/2011-03 12/2015
- 10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA 2039575/16-2
- 1.5584.0278.0014-2 24 Meses
- 40 MG/ML + 0,6 MG/ML + 0,6 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML
- 1.5584.0278.002-6 24 Meses
- 40 MG/ML + 0,6 MG/ML + 0,6 MG/ML SOL OR CT 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSF)
- DIPIRONA
- TERMOPIRONA 25351.556003/2011-14 12/2016
- 1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 1044712/15-1
- 1.5584.0146.002-8 36 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100
- 1.5584.0146.005-2 36 Meses
- 500 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSF)
- 1.5584.0146.006-0 36 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
- 1.5584.0146.015-1 24 Meses
- 1G COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
- 1.5584.0146.016-8 24 Meses
- 1G COM CT BL AL PLAS TRANS X 20
- 1.5584.0146.017-6 24 Meses
- 1G COM DISP BL AL PLAS TRANS X 100
- 1.5584.0146.018-4 24 Meses
- 1G COM DISP BL AL PLAS TRANS X 200
- 1.5584.0146.019-2 24 Meses
- 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 50 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.020-6 24 Meses
- 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.021-4 24 Meses
- 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.022-2 24 Meses
- 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 250 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.023-0 24 Meses
- 1G COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.024-9 24 Meses
- 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.025-7 24 Meses
- 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
- 1.5584.0146.026-5 24 Meses
- 1G COM CX BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)
- PRESENIUS KABI BRASIL LTDA 49324221000104
- ÁGUA PARA INJEÇÃO 25351.010427/2004-07 08/2015
- 1373 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO 2024837/16-7
- 1.0041.0100.023-3 24 Meses
- SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 50 ML
- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A 03485572000104
- COLCHICINA
- CIXIN 25351.011277/2003-60 11/2013
- 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 2044642/16-0
- 1.5423.0036.001-3 24 Meses
- 0,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
- 1.5423.0036.002-1 24 Meses
- 0,5 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 20 (EMB. HOSP)
- GERMED FARMACÊUTICA LTDA 45992062000165
- MESILATO DE DOXAZOSINA 25351.101682/2005-31 08/2020
- 10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1921312/16-3
- 1.0583.0430.009-5 24 Meses
- 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
- 1.0583.0430.010-9 24 Meses
- 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15
- 1.0583.0430.011-7 24 Meses
- 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.0583.0430.012-5 24 Meses
- 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30
- CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 25351.303792/2007-05 07/2018

- 10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1920525/16-2
- 1.0583.0582.001-7 24 Meses
- 75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.0583.0582.002-5 24 Meses
- 75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
- 1.0583.0582.003-3 24 Meses
- 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.0583.0582.004-1 24 Meses
- 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
- OXALATO DE ESCITALOPRAM 25351.706902/2009-36 04/2017
- 10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 1783578/16-0
- 1.0583.0748.001-9 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
- 1.0583.0748.003-5 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
- 1.0583.0748.004-3 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.0583.0748.006-1 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
- 1.0583.0748.007-8 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
- 1.0583.0748.008-6 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100(EMB. HOSP)
- 1.0583.0748.009-4 24 Meses
- 10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500(EMB. HOSP)
- 1.0583.0748.010-8 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
- 1.0583.0748.012-4 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
- 1.0583.0748.013-2 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.0583.0748.015-9 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
- 1.0583.0748.016-7 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
- 1.0583.0748.017-5 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100(EMB. HOSP)
- 1.0583.0748.018-3 24 Meses
- 20MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500(EMB. HOSP)
- 1.0583.0748.020-5 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 7
- 1.0583.0748.026-4 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
- 1.0583.0748.027-2 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
- 1.0583.0748.028-0 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
- 1.0583.0748.029-9 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB HOSP)
- 1.0583.0748.030-2 24 Meses
- 15MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)
- LABORATIL FARMACÊUTICA LTDA 47100862000150
- CECOTAC ZOL
- NETONAZOL 25000.017495/95-07 06/2021
- 10080 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA 2041458/16-7
- 1.0577.0131.001-3 24 Meses
- 200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
- LABORATÓRIO FARMACÊUTICO DA MARINHA 00394502007157
- BESILATO DE ANLÓDIPINO
- LFM - ANLÓDIPINO 25351.032440/01-86 10/2013
- 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 2045314/16-0
- 1.2625.0089.002-1 24 Meses
- 5 MG COM CX 50 BL AL PVC X 10
- LABORATÓRIO GLOBO LTDA 17115437000173
- SINVASTATINA
- sinvasmax 25351.035716/01-41 09/2020
- 10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 2040709/16-2
- 1.0535.0134.003-1 24 Meses
- 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500
- 1.0535.0134.004-8 24 Meses
- 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
- 1.0535.0134.005-6 24 Meses
- 20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
- 1.0535.0134.006-4 24 Meses
- 20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500
- 1.0535.0134.007-2 24 Meses
- 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30
- 1.0535.0134.008-0 24 Meses
- 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500
- 1.0535.0134.010-2 24 Meses
- 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
- 1.0535.0134.013-7 24 Meses
- 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
- 1.0535.0134.014-5 24 Meses
- 20 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
- 1.0535.0134.015-3 24 Meses
- 40 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60
- LABORATÓRIO HEPACHOLAN SA 60398120000110
- CITRATO FERRICO AMONÍACAL + Berberis laurina Thunb. + Rheum palmatum L. + ATROPA BELLADONNA + Ruta graveolens L. + Juniperus sabina L.
- REGULADOR XAVIER N. 2 25992.001070/31 10/2014
- 10092 ESPECIFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA 1340076/16-2

- 1.0129.0001.001-6 36 Meses
- SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML
- LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 05044984000126
- ÁCIDO MEFENÂMICO
- PONSDRIL 25351.641234/2010-46 11/2020
- 10834 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 0557454/15-4
- 1.6773.0179.001-0 24 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24
- 1.6773.0179.002-9 24 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
- ácido mefenâmico 25351.652980/2010-88 11/2013
- 10833 GENÉRICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO PARA ADEQUAÇÃO À RDC 31/2014 0557424/15-2
- 1.6773.0296.001-7 24 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10
- 1.6773.0296.002-5 24 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 15
- 1.6773.0296.003-3 24 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20
- 1.6773.0296.004-1 24 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24
- 1.6773.0296.005-1 24 Meses
- 500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.842, DE 14 DE JULHO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

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
- Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992
- CLORIDRATO DE TERBINAFINA 25351.742041/2009-64 01/2022
- 143 GENÉRICO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1950296/16-6
- 1.0573.0412.001-3 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
- 1.0573.0412.002-1 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14
- 1.0573.0412.004-8 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28
- 1.0573.0412.005-6 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
- 1.0573.0412.006-4 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 42
- 1.0573.0412.007-2 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90
- 1.0573.0412.008-0 24 Meses
- 250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
- ACTAVIS FARMACÊUTICA LTDA. 33150764000112
- cloridrato de neбивол
- BIVOLET 25351.514838/2014-31 07/2021
- 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE 0717899/14-9
- (155 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - 0664700/14-6 - 25351.477423/2014-85)
- 1.0492.0234.001-3 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 7
- 1.0492.0234.002-1 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14
- 1.0492.0234.003-1 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28
- 1.0492.0234.004-8 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
- 1.0492.0234.005-6 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50
- 1.0492.0234.006-4 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 56
- 1.0492.0234.007-2 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
- 1.0492.0234.008-0 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB HOSP)
- 1.0492.0234.009-9 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
- 1.0492.0234.010-2 36 Meses
- 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)

Handwritten signatures and initials 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.azedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azedobastos.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 08:58:27 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8ffbc60b05962213da924f86503a794f70cac7f8a7a321a701775f3e77ea4eb49329550caaa1d2044105223721a9e59994990e3f7c194fa19928552daf

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

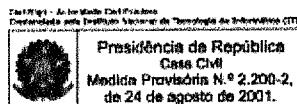
Esta certidão tem a sua validade até: 14/06/2018 às 03:28:31 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 722266

Código de Controle da Autenticação:

24850906171114220078-1 a 24850906171114220078-2

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



Handwritten signatures and initials, including a large 'M' and several smaller marks.



010576 10371
15 de setembro de 2014

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.615, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Table with 5 columns: Empresa, Processo, Marca, Expediente, Venc. Registro. Rows include PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS, SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA, and FUNDAÇÃO ATAULPHO DE PAIVA.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.616, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Large table with 5 columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, Venc. do registro. Lists various pharmaceutical products and companies like ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA, ACCORD FARMACÊUTICA LTDA, etc.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102014091500080

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 08.870-0. Autenticação Digital. Cód. Autenticação: 24850906171110520812-1; Data: 09/06/2017 11:12:06. Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFG05101-EDHK. Valor Total do Ato: R\$ 4,12. Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

010577

~~10572~~

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



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 08:54:47 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8ffbfc60b05962213da924f8650ef78e68e3978d01fa79a3f0e199498b4ea4eb49329550caaa1d2044105223721b88708df9dfcfae0fbfa63028c7cfe4

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

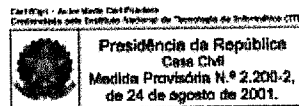
Esta certidão tem a sua validade até: 14/06/2018 às 03:28:31 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 722258

Código de Controle da Autenticação:

24850906171110520812-1

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]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10373~~

Detalhe do Produto: LEVOZINE

Nome da Empresa CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1

Nome Comercial LEVOZINE

Classe Terapêutica NEUROLEPTICOS

Registro 102980028

Processo 25992.008542/74

Vencimento do Registro 09/2019

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280028
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

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

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
25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280036
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280095
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob 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
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280117
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Via de Administração ORAL

IFA único 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**

~~10375~~

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280151
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob 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 <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280011
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280060
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO Secundária - CAIXA DE CARTOLINA 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 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		

~~10376~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 20 ENV X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280070
Princípio Ativo			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> 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	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the page.

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 CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280125
Princípio Ativo	LEVOMEPRMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação [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

Voltar



RESOLUÇÃO - RE Nº 3.615, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº. 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Table with 5 columns: Empresa, Processo, Marca, Expediente, Venc. Registro. Rows include PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A., SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA, and FUNDAÇÃO ATAULHO DE PAIVA.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.616, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº. 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Large table with 5 columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, Venc. do registro. Lists numerous pharmaceutical products and companies such as Abbott Laboratórios do Brasil Ltda, Accord Farmacêutica Ltda, and others.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102014091500080

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

Cartório Azevêdo Bastos 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tabelionato de Notas - Código CNJ 06.870-0. Autenticação Digital. Cód. Autenticação: 24850906171110520812-1; Data: 09/06/2017 11:12:06. Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C; AFG05101-EDHK; Valor Total do Ato: R\$ 4,12. Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

010584

[Handwritten signature]

~~10570~~

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 14/06/2017 às 08:54:47 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8ffbfc60b05962213da924f8650ef78e68e3978d01fa79a3f0e199498b4ea4eb49329550caaa1d2044105223721b88708df9dfcfae0fbfa63028c7cfe4

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

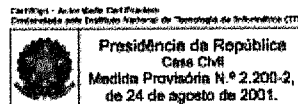
Esta certidão tem a sua validade até: 14/06/2018 às 03:28:31 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 722258

Código de Controle da Autenticação:

24850906171110520812-1

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]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVOZINE

Nome da Empresa CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1
Nome Comercial LEVOZINE
Classe Terapêutica NEUROLEPTICOS
Registro 102980028
Processo 25992.008542/74
Vencimento do Registro 09/2019

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280028
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

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

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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280036
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280095
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob 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		

~~10581~~

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280117
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Via de Administração ORAL

IFA único 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
100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280151
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob 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
100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280011
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL
POLIET X 10

COMPRIMIDO SIMPLES

6

23/11/1990

Validade

36 meses

Registro

1029800280060

Princípio Ativo

MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA

**Complemento Diferencial da
Apresentação**

[sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE**Restrição de prescrição**

Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais**Não Informado****Tarja**

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência**Não****Apresentação fracionada****Não****Apresentação** INATIVA**Forma Farmacêutica****Nº Apres.****Data de Publicação**

100 MG COM CX 20 ENV X 10

COMPRIMIDO SIMPLES

7

23/11/1990

Validade

36 meses

Registro

1029800280070

Princípio Ativo**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

[sem dados cadastrados]

IFA único**Não****Conservação**

PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Institucional

Restrito a hospitais**Não Informado**




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
100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280125
Princípio Ativo	LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

Conservação [sem dados cadastrados]

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

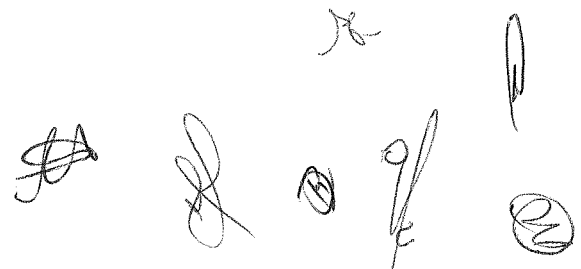
Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Voltar





RESOLUÇÃO - RE Nº 3.615, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº. 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

ITEM 496
Cristalália
10385

010590
SP

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Table with 5 columns: Empresa, Processo, Marca, Expediente, Venc. Registro. Rows include PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A., SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA, and FUNDAÇÃO ATAULPHO DE PAIVA.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.616, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidente da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº. 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Large table with 5 columns: Empresa, Processo, Nome do Produto, Expediente, Venc. do registro. Lists various pharmaceutical companies and their products like Depakene, Noctal, micofenolato de mofetila, ropivartam, Valium, Atacand HCT, SOMATULINE AUTOGEL, carvedilol, Anfigine, Mucoangin, dropropizina, Nsolon D, Ulecinax, clonidrato de amitriptilina, Zifenex, Levozino, Glybur, Alimta, Cymbalta, dexametasona, maleato de dexclorfeniramina, umidazol + nitrato de miconazol, Clortalil, dipirona sódica, Tamiram, clemastolam, Climepon, FURP - AMOXICILINA, Arcolan, dexametasona, Emulsão Scott, cefepirox, osolamina, Libramet, liofilon, Platinon CS, Dermacare, desloratadina, dexonida, dexametasona, lorazepam, cloridrato de doxiciclina, nitrato de isconazol, politerguleto + cloridrato de cinchocaina, acebrotilina, nitrato de isconazol, Concor, Serophene, Dermo-Trimazon, maleato de dexclorfeniramina.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/nunciado.html, pelo código 10102014091500080

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 06.878-0. Autenticação Digital. Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFG05101-EDHK. Valor Total do Ato: R\$ 4,12. Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

010591

~~10585~~

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 14/06/2017 às 08:54:47 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bdd3cf8ffbfc60b05962213da924f8650ef78e68e3978d01fa79a3f0e199498b4ea4eb49329550caaa1d2044105223721b88708df9dfcfae0fbfa63028c7cfe4

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

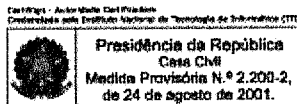
Esta certidão tem a sua validade até: 14/06/2018 às 03:28:31 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 722258

Código de Controle da Autenticação:

24850906171110520812-1

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.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVOZINE

Nome da Empresa CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1
Nome Comercial LEVOZINE
Classe Terapêutica NEUROLEPTICOS
Registro 102980028
Processo 25992.008542/74
Vencimento do Registro 09/2019

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280028
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

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

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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280036
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	9	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280095
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

~~10388~~**Local de Fabricação****Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR 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 ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280117
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRIMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

ConservaçãoCONSERVAR 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]

010594

~~10389~~

Via de Administração ORAL

IFA único 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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	15	23/11/1990
Validade	24 meses	Registro	1029800280151
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
- ALTHAIA S.A. INDÚSTRIA FARMACÊUTICA. - SÃO PAULO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda Sob 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 <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280011
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	6	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280060
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - ENVELOPE DE ALUMINIO E POLIETILENO • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA 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 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		

10390

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 20 ENV X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	7	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280070
Princípio Ativo	[sem dados cadastrados]		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • 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	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Handwritten signatures and initials.

~~10391~~

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"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	23/11/1990
Validade	36 meses	Registro	1029800280125
Princípio Ativo	LEVOMEPRMAZINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	[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

Voltar

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/07/2017 16:03:49 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 783312

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/07/2018 09:31:31 (hora local)**.

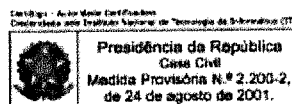
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852507170920150456-1 a 24852507170920150456-2

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0e78e76a45c68edd0d38ca5209e32f2d7060eeb94ab0197993e9acb5109f5486ea4eb49329550caaa1d204410522372126b0d3263a6535c042ceda20d64993b8



Handwritten signatures and initials.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10391~~


Detalhe do Produto: XYLESTESIN

Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	XYLESTESIN		
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		
Registro	102980357		
Processo	25992.007501/63		
Vencimento do Registro	10/2019		








Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVADA 50 MG/G POM CT BG AL X 25 G	POMADA TOPICA	1	22/01/1980
Validade	36 meses	Registro	1029803570019
Princípio Ativo	LIDOCAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVADA 20 MG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	22/01/1980
Validade	36 meses	Registro	1029803570027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	SEM VASOCONSTRITOR		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR (FRASCO AMPOLA DE VIDRO TIPO I INCOLOR CONTENDO 20mL) Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		

20 MG/G GEL ESTER CT SER PRENC PLAS TRANS X 20 G	GEL	4	22/01/1980
Validade	24 meses	Registro	1029803570043
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - SERINGA DE PLASTICO TRANSPARENTE PREENCHIDA (SERINGA PLÁSTICA DE POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE E POLIPROPILENO) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

010600

~~10395~~

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL ESTER CT SER PRENC PLAS TRANS X 30 G	GEL	5	22/01/1980
Validade	24 meses	Registro	1029803570051
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - SERINGA DE PLASTICO TRANSPARENTE PREENCHIDA (SERINGA PLÁSTICA DE POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE E POLIPROPILENO) Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Comercial Profissional /Empresa Especializada		

~~10595~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL • CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Profissional /Empresa Especializada Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL SPR CX 50 FR VD TRANS NEB X 70 ML	SOLUÇÃO TOPICA	8	22/01/1980
Validade	36 meses	Registro	1029803570086
Princípio Ativo	LIDOCAÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE VIDRO TRANSPARENTE NEBULIZADOR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto 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
---------------------------------------------	--------------------	-----------	--------------------

~~10397~~

Restrito a hospitais N
 Tarja Vermelha
 Medicamento referência Não
 Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GEL ESTER CX 10 BG AL X 30 G + 10 APLIC	GEL	11	22/01/1980
Validade	24 meses	Registro	1029803570116
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BISNAGA DE ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA Acessório - APLICADOR apresentacao.quantidade_acessorios 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML (EMB. HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	22/01/1980
Validade	36 meses	Registro	1029803570124
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	SEM VASOCONSTRITOR		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO AMPOLA DE VIDRO INCOLOR (FRASCO AMPOLA DE VIDRO TIPO I INCOLOR CONTENDO 20mL) Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	OUTRA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Profissional /Empresa Especializada 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/G GEL ESTER CX 10 SER PRENC PLAST TRANS X 5 G	GEL	15	22/01/1980
Validade	24 meses	Registro	1029803570159
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - SERINGA DE PLASTICO TRANSPARENTE PREENCHIDA (SERINGA PLÁSTICA DE POLIETILENO DE BAIXA DENSIDADE E POLIPROPILENO) Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
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	Adulto e Pediátrico acima de 5 anos		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Destinação	Profissional /Empresa Especializada Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CX 40 EST PLAS CARP PLAS TRANS X 1,8 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	18	22/01/1980
Validade	36 meses	Registro	1029803570183
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - CARPULE DE PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - 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		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Profissional /Empresa Especializada Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

ITEM 563

010605
Contabil
10400

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
Rua Presidente Estácio Pessoa, 1145 - Bairro Das Estrelas - João Pessoa/PB - CEP 53038-009 - www.azevedobastos.net.br - Tel. (81) 3244-3404 - Fax: (81) 3244-3414

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: 24851702170948060281-1; Data: 17/02/2017 09:48:37

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AES43610-EG4H;
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valbóris de Miranda Cavalcanti
Titular



300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
ZYLIUM
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.7817.0048.004-4 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 32
ZYLIUM
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP 1.01039-1
FENITOINA
ANTICONVULSIVANTES
FURP - FENITOINA 25991.006367/81 05/2012
INSTITUCIONAL 1.1039.0036.006-9 24 Meses
100 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB. HOSP.)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO
FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA 1.01343-0
AZITROMICINA DIHIDRATA
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Referência - Zitromax 25351.433911/2012-62
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
600 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10
ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
600 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS
10 ML

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
900 MG PO SUS OR CT FR PLAST OPC X 22,5 ML + SER DOS
10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
900 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAST OPC X 22,5 ML + SER
DOS 10 ML
Não informado

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
UNIAO QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7
MESILATO DE DOXAZOSINA
ANTI-HIPERTENSIVOS
DOXAPROST 25000.026039/97-01 12/2017
COMERCIAL 1.0497.1234.001-5 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.002-3 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.003-1 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.004-1 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
Não informado

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.005-8 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.006-6 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.007-4 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.008-2 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
Não informado

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
CETOCONAZOL
ANTIMICOTICOS SISTEMICOS DE USO ORAL
Referência - NIZORAL 25351.545458/2012-58
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 10
TIOZOL

10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 30
TIOZOL

10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 200
TIOZOL

10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 100
TIOZOL

10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 200
TIOZOL

10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.636, DE 18 DE JULHO DE 2014

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso IX do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e, art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º da Lei nº 6.360, de 1976, de 23 de setembro de 1976; considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
SITHRE FARMACEUTICA BRASIL LTDA. - 07.898.671/0001-60	25351.040221/2008-27	REPLAGAL	0785404/13-8	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.389/0001-98	25000.004660/98-13	BERININ P	0982770/13-6	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.389/0001-98	25000.006090/99-69	KYBERNIN P	0982744/13-7	07/2019
BAXTER HOSPITALAR LTDA - 49.351.786/0001-80	25351.492741/2008-11	ADVATE	0051859/14-0	07/2019

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do Registro
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351.840177/2008-83	cloridrato de epirrubicina	0001289141	jul/19
ACHIE LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A.	25351.445026/2008-90	cloridrato de ciclobenzaprina	0688904132	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.204410/2006-72	Cromocet	0555531131	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.027052/2003-41	cloridrato de ciprofloxacino	0660538139	abr/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.024934/2006-81	carvedilol	0553006137	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.329967/2011-89	Benzilpen	0569913134	jan/19
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351.011120/2007-68	Proto-Itacan	0042895147	jul/19
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351.016252/2004-33	cefuroxima sodica	0005234145	jul/19
AUROBIO LABOR INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351.342668/2006-76	captopril	0049428143	jul/19
BALM LABOR INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25000.030013/98-91	Risucapril	0005545140	jul/19
BELFAR LTDA	25000.001251/99	Dermotrizol	0065618146	jul/19
BELFAR LTDA	25351.0588039/2008-22	metronidazol	0051075141	jul/19
BELFAR LTDA	25351.016710/2004-34	bromazepam	1080321134	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.701336/2008-08	amoxiciclina trihidrato	1080346137	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.422900/2008-11	cloridrato de ciclobenzaprina	0688936131	mar/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.067018/2003-92	rampiril	0524539137	fev/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.055647/2003-71	glicempirida	0525593137	fev/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.047015/2003-33	topiramistina	0552704130	mar/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.283421/2008-72	topiramato	1080319130	jul/19
BIOSENTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.053965/2003-05	finasterida	0804501131	jul/19
BLAU FARMACEUTICA S.A.	25351.212950/2008-91	Mesna	0501952134	dez/18

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014072100010

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.

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



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 02/03/2017 às 07:32:53 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5f1af63f90d28ae98a77f219f2fe3477a9c4ac570aae3c3a4174a17e4a84e8a5ea4eb49329550caaa1d204410522372190778bddef439e47098ca5fbea4f9a25

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

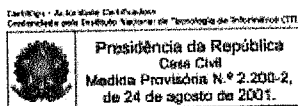
Esta certidão tem a sua validade até: 23/02/2018 às 02:57:53 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 656570

Código de Controle da Autenticação:

24851702170948060281-1 a 24851702170948060281-2

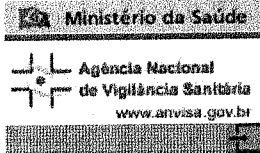
A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



Handwritten signatures and initials.

ef

~~10402~~



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : DIMORF

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	DIMORF		
Categoria:	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Registro:	102980097		
Processo:	25000.016041/88		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970032
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970067
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970072
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	23/08/1996

Handwritten signatures and initials.

[Handwritten signature]

~~10403~~

	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE ISOPOR SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 EST AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970148
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE ISOPOR SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970156
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	19	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970199
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	20	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970202
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

[Handwritten signatures and initials]

~~10407~~

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL AL X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	40	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970407
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CX BL AL AL X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	41	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970415
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	42	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970423
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CX BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	43	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970431
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
	SOLUÇÃO INJETAVEL	44	23/08/1996

~~10405~~

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	4	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970040
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	5	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970059
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	11	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970113
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	16	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970164
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	17	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970172

Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

~~10405~~

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	25	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970253
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970261
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	27	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970271
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	28	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970288
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	30	23/08/1996

[Handwritten signatures and marks]

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	10407
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------





Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	36	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970369
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	37	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970377
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> <i>[sem dados cadastrados]</i>		

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

Copyright © ANVISA 2008. Todos os direitos reservados.





010614

~~10409~~

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



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 02/03/2017 às 07:32:53 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5f1af63f90d28ae98a77f219f2fe3477a9c4ac570aae3c3a4174a17e4a84e8a5ea4eb49329550caaa1d204410522372190778bdcdef439e47098ca5fbea4f9a25

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

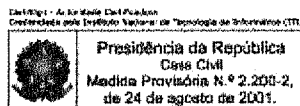
Esta certidão tem a sua validade até: 23/02/2018 às 02:57:53 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 656570

Código de Controle da Autenticação:

24851702170948060281-1 a 24851702170948060281-2

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.

[Handwritten signature]

~~10410~~



Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : DIMORF

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	DIMORF		
Categoria:	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Registro:	102980097		
Processo:	25000.016041/88		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970032
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970067
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970072
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	23/08/1996

[Handwritten signatures and initials]

010616

~~10411~~

	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE ISOPOR SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 EST AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970148
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE ISOPOR SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970156
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	19	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970199
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	20	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970202
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Handwritten signature

~~10412~~

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL AL X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	40	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970407
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CX BL AL AL X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	41	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970415
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	42	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970423
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CX BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	43	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970431
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
	SOLUÇÃO INJETAVEL	44	23/08/1996

Handwritten signatures and marks

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML	SOLUÇÃO DERMATOLÓGICA	4	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970040
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML	SOLUÇÃO DERMATOLÓGICA	5	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970059
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	11	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970113
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	16	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970164
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	17	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970172

[Handwritten signatures and initials]

CP

~~10414~~

Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	25	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970253
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970261
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	27	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970271
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	28	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970288
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	30	23/08/1996

Handwritten signatures and initials:
CP
CP
CP
CP
CP
CP

OP

~~10415~~

	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	36	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970369
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	37	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970377
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Handwritten signatures and initials:
JA
JA
R
⊙
⊙
⊙
⊙
⊙

ITEM 570

Cristalia

010621

10415

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.879-9
Presidência: Rua Santa Helena, 1145 - Barra D'Água - CEP: 25238-000 - Tel.: (21) 2544-5044 - Fax: (21) 2544-5441

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: 24851702170948060281-1; Data: 17/02/2017 09:48:37

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AES43610-EG4H-
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Valdir de Miranda Cavalcanti
Titular



300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
ZYLUM
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.7817.0048.004-4 36 Meses
300 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 32
ZYLUM
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP 1.01039-1
FENITOINA
ANTICONSULSIVANTES
FURP - FENITOINA 25991.006367/81 05/2012
INSTITUCIONAL 1.1039.0036.006-9 24 Meses
100 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB. HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO
FÁRMACO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA 1.01343-0
AZITROMICINA DIURATADA
PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Referência - Zitromax 25351.433911/2012-62
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
600 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS 10
ML 01
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
600 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 15 ML + SER DOS
10 ML
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
900 MG PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + SER DOS
10 ML 01

155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
900 MG PO SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 22,5 ML + SER
DOS 10 ML
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
UNIÃO QUÍMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A 1.00497-7
MESILATO DE DOXAZOSINA
ANTI-HIPERTENSIVOS
DOXAPROST 25000.026039/97-01 12/2017
COMERCIAL 1.0497.1234.001-5 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.002-3 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.003-1 24 Meses
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.004-1 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.005-8 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.006-8 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20

Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.007-4 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 1.0497.1234.008-2 24 Meses
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
Não informado
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMEN-
TO
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
CETOCONAZOL
ANTIMICOTICOS SISTEMICOS DE USO ORAL
Referência - NIZORAL 25351.545458/2012-58
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 10
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 30
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente
COMERCIAL 0000000000 24 Meses
200 MG COM CT BL INC X 200
TIOZOL
10413 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR,
EM CONFORMIDADE COM ART. 2º DA IN 06/2008
01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.636, DE 18 DE JULHO DE 2014

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de recondução de 11 de outubro de 2011, da Presidenta da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso IX do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº. 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e,

- considerando a Lei nº. 6.360, de 23 de setembro de 1976;
- considerando o art. 2º da Lei nº. 9.784, de 29 de janeiro de 1999;
- considerando o art. 7º da Lei nº. 9.782, de 26 de janeiro de 1999;
- considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:
- Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos e específicos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
- Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
- Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6360, de 1976.
- Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.
- Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicamento.asp
- Art. 5º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Venc. Registro
SIHRE FARMACEUTICA BRASIL LTDA. - 07.898.671/0001-60	25351.040221/2008-27	REPLAGAL	0785404/13-8	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.004660/98-13	BERININ P	0982770/13-6	07/2019
CSL BEHRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA - 62.969.589/0001-98	25000.006090/99-69	KYBERNIN P	0982744/13-7	07/2019
BAXTER HOSPITALAR LTDA - 49.351.786/0001-80	25351.492741/2008-11	ADVATE	0051859/14-0	07/2019

Empresa	Processo	Marca	Expediente	Vencimento do Registro
ACCORD FARMACEUTICA LTDA	25351.840177/2008-83	cloridrato de espirubicina	0001289141	jul/19
ACHÉ LABORATORIOS FARMACEUTICOS S.A.	25351.445026/2008-90	cloridrato de ciclobenzaprina	0688904132	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.204410/2006-72	Cronoscor	0555531131	mar/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.047052/2003-41	cloridrato de ciprofloxacino	0660538139	abr/19
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA	25351.024934/2006-81	carvedilol	0553006137	mar/19
AGILA ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS LTDA	25351.329967/2011-89	Benzilpen	0569913134	jan/19
ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	25351.011120/2007-68	Practo-lican	0042895147	jul/19
AUROBINDO PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITADA	25351.016232/2004-33	cetuximab sodica	0005234145	jul/19
BALM LABOR INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	25351.342668/2006-76	caaptopril	0049428143	jul/19
BELFAR LTDA	25000.030013/98-01	Renopril	0005545140	jul/19
BELFAR LTDA	25000.001251/99	Dermotrizol	0065618146	jul/19
BELFAR LTDA	25351.058039/2008-22	metronidazol	0051075141	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.016710/2004-34	bronazepam	1880325134	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.701136/2008-08	amoxicilina triidratada	1080346137	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.422900/2008-11	cloridrato de ciclobenzaprina	0688936131	mar/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.067018/2003-93	ramipril	0524539137	fev/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.055647/2003-71	glimiperida	0525593137	fev/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.047015/2003-53	tobramicina	0552704130	mar/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.283421/2008-72	topiramato	1080319130	jul/19
BIOSINTETICA FARMACEUTICA LTDA	25351.053965/2003-05	finasterida	1880450131	jul/19
BLAU FARMACEUTICA S.A.	25351.212950/2008-91	Mesati	0501952134	dez/18

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014072100010

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 marks]

010622

~~10417~~

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



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 02/03/2017 às 07:32:53 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5f1af63f90d28ae98a77f219f2fe3477a9c4ac570aae3c3a4174a17e4a84e8a5ea4eb49329550caaa1d204410522372190778bddef439e47098ca5f5bea4f9a25

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

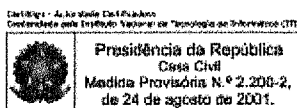
Esta certidão tem a sua validade até: 23/02/2018 às 02:57:53 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 656570

Código de Controle da Autenticação:

24851702170948060281-1 a 24851702170948060281-2

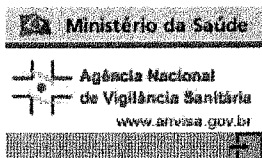
A autenticidade desta certidão poderá ser confirmada por qualquer pessoa e a qualquer momento através do site: <http://www.azevedobastos.not.br>



Handwritten signatures and initials.

EP

~~10418~~



Consulta de Produtos



Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : DIMORF

Nome da Empresa:	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ:	44.734.671/0001-51	Autorização:	1002981
Nome Comercial:	DIMORF		
Categoria:	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Registro:	102980097		
Processo:	25000.016041/88		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970032
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970067
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970072
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	23/08/1996

Handwritten signatures and initials.

4

~~10419~~

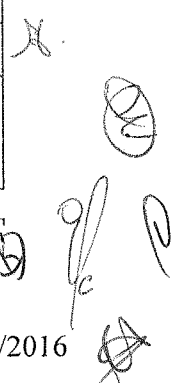
	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE ISOPOR SEM COLMEIA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 EST AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970148
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE ISOPOR SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970156
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	19	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970199
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10,0 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	20	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970202
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

X


10420

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL AL X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	40	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970407
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CX BL AL AL X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	41	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970415
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	42	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970423
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG COM CX BL AL AL X 50	COMPRIMIDO SIMPLES	43	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970431
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
	SOLUÇÃO INJETÁVEL	44	23/08/1996

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.

10421

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	4	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970040
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	5	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970059
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	11	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970113
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	16	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970164
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	17	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970172

~~10432~~

	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
--	--------------------------------------------------------------

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	25	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970253
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970261
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	27	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970271
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	28	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970288
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	30	23/08/1996

(Handwritten signatures and marks)

~~10423~~

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL
 Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	36	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970369
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	37	23/08/1996
Validade:	24 meses	Registro:	1029800970377
Princípio Ativo:	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação:	LC		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

VOLTAR

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

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



10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 CLORIDRATO DE MEMANTINA 1.0475.0050.007-1 48 Meses 10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 56 CLORIDRATO DE MEMANTINA

(150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR - 1066971/13-0 - 25351.740722/2013-99) 000000000 24 Meses 2 MG/ML SOL INFUS IV CT 10 ENVOL X BOLS PLAS X 300 ML LINEZOLIDA

1.1063.0106.001-1 24 Meses PO LIOF INJ CT 10 FA VD AMB X 10 DOSES + CT 10 AMP VD INC DIL X 5 ML vacina contra sarampo + vacina contra caxumba + vacina contra rubéola 1.1063.0106.002-1 24 Meses PO LIOF INJ CT 20 FA VD AMB X 10 DOSES + 2 CT 10 AMP VD INC DIL X 5 ML vacina contra sarampo + vacina contra caxumba + vacina contra rubéola

TEVA FARMACÉUTICA LTDA. 05333542000108 LINEZOLIDA 25351.479006/2015-41 10488 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO - CLONE 0695315/15-8

FUNDAÇÃO OSWALDO CRUZ 33781055000135 Virus atenuado do sarampo, Virus atenuado da caxumba, Virus atenuado da rubéola vacina sarampo, caxumba, rubéola 25351.065037/2003-85 11/2018 10373 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DO LOCAL DE FABRICAÇÃO DO PRINCÍPIO ATIVO 0605348/14-3

RESOLUÇÃO - RE Nº 672, DE 17 DE MARÇO DE 2017

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

- Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos similares, genéricos, novos, específicos, dinamizados, fitoterápicos, biológicos sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.
Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.
Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, se for o caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.
Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações validas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp
Art. 5º Será considerada a data de revalidação do registro contada a partir do final da vigência do período de validade anterior, de modo que não há interrupção na regularidade do registro.
Art. 6º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

Table with 5 columns: Empresa, Processo, Marca, Expediente, Vencimento do registro. Lists various pharmaceutical companies and their products with registration details.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/nomenclatura.html, pelo código 10102017032000022

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 06.870-0 Autenticação Digital Cód. Autenticação: 24852403170933590515-1; Data: 24/03/2017 09:35:20

010630

Handwritten mark

~~10425~~

**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



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 30/03/2017 às 11:17:57 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b60222e62b3a6aeea7e1adad8bc8191ffe53200f2afcbc74dd3848b52f0f2adb4ea4eb49329550caaa1d2044105223721316fde14d65661d7d5939b5ba6b0277d

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

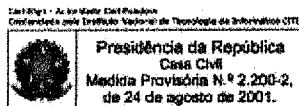
Esta certidão tem a sua validade até: 30/03/2018 às 02:45:25 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 677763

Código de Controle da Autenticação:

24852403170933590515-1

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

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: NITRAPAN

Nome da Empresa CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1
Nome Comercial NITRAPAN
Classe Terapêutica ANSIOLITICOS SIMPLES
Registro 102980243
Processo 25991.010285/79
Vencimento do Registro 02/2020

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	15/06/2000
Validade	36 meses	Registro	1029802430027
Princípio Ativo	NITRAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação
 Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	15/06/2000
Validade	36 meses	Registro	1029802430035
Princípio Ativo	NITRAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

ITEM 032

010532

Oristalia

10427



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.122, DE 28 DE ABRIL DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Indeferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP
43640754000119
BROMIDRATO DE GALANTAMINA 25351.560137/2013-10
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
0802133/13-3
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28
LABORATÓRIO FARMACÉUTICO ELOFAR LTDA
83874628000143
TINIDAZOL + TIOCONAZOL
Azostel 25351.011530/2015-18
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0017582/15-0
0000000000 24 Meses
30 MG/G + 20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 35 G + 7
APLICADORES
0000000000 24 Meses
30 MG/G + 20 MG/G CREM VAG 25 CT BG AL X 35 G
+ 175 APLICADORES (EMB HOSP)
CITRATO DE SILDENAFILA
POTENZA 25351.420818/2012-50
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0601794/12-1
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2

0000000000 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
0000000000 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2
LIBBS FARMACÉUTICA LTDA 61230314000175
CANDESARTANA CILEXETILA
VENZER 25351.672891/2012-21
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0963429/12-1
0000000000 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
0000000000 24 Meses
32 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
0000000000 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
32 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MÉDICOS E FARMACÉUTICOS LTDA 15127898000130
BUPRENORFINA
Restiva 25351.610397/2013-66
1456 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE FORMA FARMACÉUTICA NOVA NO PAÍS 0873858/13-1
0000000000 18 Meses
20 MG ADES TRANS D CT ENV X 4
0000000000 18 Meses
20 MG ADES TRANS D CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
5 MG ADES TRANS D CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
10 MG ADES TRANS D CT ENV X 4
0000000000 18 Meses
10 MG ADES TRANS D CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
5 MG ADES TRANS D CT ENV X 4
TORRENT DO BRASIL LTDA 33078528000132
ROSUVASTATINA CÁLCICA 25351.089256/2009-22
1414 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS 0232837/14-2
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 200
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 20

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.123, DE 28 DE ABRIL DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Indeferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
AVERT LABORATÓRIOS LTDA 44211936000137
AESCLULUS HIPPOCASTANUM L.
NOVARRUTINA 25991.010214/79 09/2014
10778 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - ALTERAÇÃO OU INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO 0705979/14-5
1.0174.0027.002-6 24 Meses
625 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML
Laboratórios Bagó do Brasil S/A 04748181000947
MALEATO DE ENALAPRIL
GLIOTEN 25351.045814/2009-95
1979 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAÍS. 0379024/14-0
0000000000 24 Meses

10,0 MG COM CT BL AL/AL X 30
25,000000000 24 Meses
5,0 MG COM CT BL AL/AL X 30

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.124, DE 28 DE ABRIL DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
Althaus S.A Indústria Farmacéutica 48344725000719
DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL
VINCY 25351.695684/2011-91 06/2019
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1297894/16-9
1.3517.0011.003-7 18 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 24 + 4 PLACEBOS
1.3517.0011.004-5 18 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 72 + 12 PLACEBOS
BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA 49475833000106
LOSARTAN POTÁSSICO + HIDROCLOROTIAZIDA
ARADOIS H 25351.016204/01-12 10/2021
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1254397/16-7
1.0974.0140.007-5 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15
1.0974.0140.008-3 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
1.0974.0140.009-1 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
1.0974.0140.010-5 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15
1.0974.0140.011-3 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
1.0974.0140.012-1 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
1.0974.0140.016-4 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 45
1.0974.0140.017-2 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
1.0974.0140.018-0 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90
1.0974.0140.019-9 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 45
1.0974.0140.020-2 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
1.0974.0140.021-0 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90
BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. 05161069000110
CARBOCISTEINA
MUCOCISTEIN 25351.541583/2011-15 09/2021
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1212835/16-0
1.5584.0289.001-8 24 Meses
50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML
1.5584.0289.002-6 24 Meses
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML
1.5584.0289.003-4 24 Meses
50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)
1.5584.0289.004-2 24 Meses
20 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)
1.5584.0289.005-0 24 Meses
50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP
1.5584.0289.006-9 24 Meses
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP
1.5584.0289.007-7 24 Meses
50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP)
1.5584.0289.008-5 24 Meses
20 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP)
EMS S/A 57507378000365
HEMITARATO DE RIVASTIGMINA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016050200019

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 08.870-0
Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 24850305171027550812-1; Data: 03/05/2017 10:28:38
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFC11809-BVOT.
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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

010633

CF

~~10428~~

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



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 08/05/2017 às 10:52:47 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba360e7671d403dc139d1bb99efa93ed3e3f8b49ef6cdf932f48085a5eb8bc2b5ea4eb49329550caaa1d204410522372158fa75cfee70ec2231676a422226232e

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

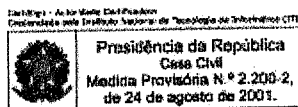
Esta certidão tem a sua validade até: 06/05/2018 às 04:14:45 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 699768

Código de Controle da Autenticação:

24850305171027550812-1 a 24850305171027550812-2

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.

ITEM 659

Cristália

010634

10429

 MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 1 PRODUTO		A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO ORKID) DE V.S.				
B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM 01 2 5 9 9 2 0 0 8 5 4 0 7 4		PROTOCOLO (DIA/MÊS/ANO) (PRODUTO) E (APRES.) 02 03 FORMULÁRIOS ANEXOS				
C DADOS DA EMPRESA						
DETENTORA 04 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO 05 1 0 0 2 9 8 1				
CEDENTE (CONFORME DOCUMENTO DE CESSÃO LEGAL, VÁLIDO E ACABADO EM PODER DA SNVS) 06		NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO 07				
D DADOS DO PRODUTO						
CLASSE TERAPÊUTICA / CATEGORIA 08 0 8 0 2 0 1 8 ANTI-HISTAMÍNICOS SISTÊMICOS		VENCIMENTO (MÊS / ANO) 09 0 5 2 0				
NOME DO PRODUTO 10 C L O R I D R A T O D E P R O M E T A Z I N A						
E REFERÊNCIA DO SIMILAR (EXCLUSIVO PARA MEDICAMENTOS)						
EMPRESA DETENTORA 11 SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA.						
NÚMERO DE REGISTRO 12 1.1300.0319		NOME DO PRODUTO 13 FENERGAN®				
F DADOS RELACIONADOS À FÓRMULA						
14 Nº DA APRES.	15 F. FÍSICA / FARMACÊUTICA	16 COMPONENTES DA FÓRMULA	17 CÓDIGO DA D.C.B.	18 TIPO	19 CONCENTRAÇÃO QUANT. / VOLUME	20 UNIDADE DE DEMONSTRAÇÃO DA FÓRMULA
001	SOL INJ	CLORIDRATO DE PROMETAZINA (equivalente a 25 mg de prometazina base)	0 7 4 3 1	05	28,205 MG	ML
		ÁCIDO ACÉTICO	0 0 0 8 6	16	0,00015 ML	ML
		ÁCIDO ACÉTICO	0 0 0 8 6	16	Q.S.P. pH	ML
		ACETATO DE SÓDIO TRI-HIDRATADO	0 0 0 8 8	16	6,0 MG	ML
		HIDRÓXIDO DE SÓDIO	0 4 6 9 9	16	Q.S.P. pH	ML
		METABISSULFITO DE SÓDIO	0 5 7 1 1	16	0,75 MG	ML
		SULFITO DE SÓDIO	0 8 1 8 7	16	0,9 MG	ML
		ÁCIDO GENTÍSICO	0 0 2 2 6	16	1,0 MG	ML
		ÁGUA PARA INJETÁVEIS	0 9 3 2 0	16	Q.S.P. 1,0 ML	ML

MS / ANVISA

FP1 - frente

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-4

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.722/2008 emitido e registrado em meio digitalizado, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.


Cód. Autenticação: 24852601171038310078-1; Data: 26/01/2017 10:39:04

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C; AEP09581-0X4R; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Titular

[Handwritten signatures and initials]

 <p>MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMAÇÕES DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA</p> <p>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2</p> <p>APRESENTAÇÃO</p>		<p>A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO: (USO DO ORIGINAL DE V.S.)</p>	
<p>B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM</p> <p>01 2 5 9 9 2 0 0 8 5 4 0 7 4</p>		<p>PROTOCOLO (1 DIA / MÊS / ANO) NÚMERO DE APRESENTAÇÕES</p> <p>02 DE 21</p>	
<p>G IMPORTANTE AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DEFERIMENTO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SUMÁRIO ESPECIAL)</p>			
<p>H ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)</p> <p>01 1 4 2 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 02</p> <p>03 04</p>			
<p>I DADOS DO FABRICANTE</p> <p>FABRICANTE: 22 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: 23 1 0 0 2 9 8 1</p> <p>MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO: 24 ITAPIRA UF DE FABRICAÇÃO: 25 S P CÓDIGO MUNICÍPIO: 26 2 2 6 0 4</p>			
<p>J DADOS DA APRESENTAÇÃO</p> <p>NÚMERO DE REGISTRO: 27 1 0 2 9 8 0 0 4 2 0 0 8 3 28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO: 1 INSTITUCIONAL 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL</p> <p>TEMPO DE VALIDADE: 29 2 4 1 DIAS OU X 2 MESES OU 3 ANOS 3 COMERCIAL 4 RESTRITO A HOSPITAIS</p> <p>NOME DO PRODUTO: 30 CLORIDRATO DE PROMETAZINA</p> <p>COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA: 31 P A M E R G A N O NÚM. DA APRES. NA FÓRMULA: 32 0 0 2</p> <p>APRESENTAÇÃO DO PRODUTO: 33 2 5 M G C O M R E V O R C X R L A I P L A S T R A N S X 2 0 0 (E M B H O S P)</p> <p>FÓRMULA FÍSICA / FARMACÊUTICA: 34 1 0 1 0 4 4 COMPRIMIDO REVESTIDO</p> <p>RESTRIÇÃO DE USO / VENDA: 35 1 2 VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO: 36 0 3 1 2 Conservar em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade.</p> <p>ACONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA: 37 BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE 38 1 0 8 CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</p>			

MS / ANVISA



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 41 e 42 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 5º 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: 24852601171038310078-3; Data: 26/01/2017 10:39:04

Selo Digital de Fiscalização: Tipo Normal C/AEP09579-DLRW; Valor Total do Ato: R\$ 4,12.

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

Bel. Valberdo Miranda Cavalcanti

[Handwritten signatures and marks]

[Handwritten mark]

~~10432~~

L TERMO DE RESPONSABILIDADE 20HL

Assumimos, civil e criminalmente, inteira responsabilidade pela veracidade das informações aqui prestadas (inclusive pela Descrição dos Componentes da Fórmula e das Apresentações em anexo), bem assim pela Qualidade do Produto (incluindo-se, nos casos cabíveis, sua esterilidade e ou apirogenicidade) cujo cadastramento ou registro, ou as modificações deste, tenhamos solicitado através desta Petição.

Itapira, 3 de outubro de 2014.

[Signature]
Chesman Stolf Cavallaro
Representante Legal
OAB/SP-234.523

Representante Legal (Assinatura e Carimbo)
Chesman Stolf Cavallaro
OAB - SP-234523

[Signature]
José Carlos Módolo
Farmacêutico Responsável
CRF/SP 10.446

Responsável Técnico (Assinatura e Carimbo)
Dr. José Carlos Módolo
CRF-SP N.º 10.446

M USO DO ORGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

[Empty space for sanitary authority use]

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-4
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1141 - Bairro Our. Espinho - João Pessoa/PB - CEP 53030-000 - www.cartorioazevedobastos.com.br - Tel: (51) 3343444 - Fax: (51) 3343444

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º, Inc. V.R. 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.742/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 24852601171038310078-4; Data: 26/01/2017-10:39:02


Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09578-LZDI.
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12.
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

[Signature]
 Bel. Valdeir da Mota Cavalcanti
 Titular

[Handwritten signatures and marks]

[Handwritten mark]

~~10433~~

 <p>MINISTÉRIO DA SAÚDE AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SISTEMA DE INFORMACOES DE VIGILANCIA SANITÁRIA</p> <p>FORMULÁRIO DE PETIÇÃO - 2</p> <p>APRESENTAÇÃO</p>		<p>A IDENTIFICAÇÃO DO DOCUMENTO (USO DO CRISTAL REC)</p>	
<p>B NÚMERO DO PROCESSO DE ORIGEM</p> <p>01 2 5 9 9 2 0 0 8 5 4 0 7 4</p>		<p>PROTEÇÃO (DIA / MÊS / ANO)</p> <p>02</p> <p>NÚMERO DE APRESENTAÇÕES</p> <p>21 DE</p>	
<p>C IMPORTANTE AS PETIÇÕES RELACIONADAS AOS PROCEDIMENTOS AUTOMÁTICOS E SUMARÍSSIMO SOMENTE SERÃO DEFERIDAS CASO NÃO DEPENDAM DO DESEMPENHO DE PETIÇÕES VINCULADAS A OUTROS PROCEDIMENTOS (SEMANAL ESPECIAL)</p>			
<p>D ASSUNTOS DA PETIÇÃO (CÓDIGOS E DESCRIÇÃO)</p> <p>01 1 4 2 SIMILAR - RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO</p> <p>02</p> <p>03</p> <p>04</p>			
<p>E DADOS DO FABRICANTE</p> <p>FABRICANTE: 23 CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA</p> <p>NÚMERO AUTORIZAÇÃO / CADASTRO: 23 1 0 0 2 9 8 1</p> <p>MUNICÍPIO DE FABRICAÇÃO: 34 SÃO PAULO</p> <p>UF DE FABRICAÇÃO: 25 S</p> <p>CÓDIGO MUNICIPAL: 26 5 0 3 0 8</p>			
<p>F DADOS DA APRESENTAÇÃO</p> <p>NÚMERO DE REGISTRO: 27 1 0 2 9 8 0 0 4 2 0 0 1 6</p> <p>28 - DESTINAÇÃO DO PRODUTO</p> <p><input type="checkbox"/> 1 INSTITUCIONAL <input type="checkbox"/> 2 INDUSTRIAL / PROFISSIONAL</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 3 COMERCIAL <input type="checkbox"/> 4 RESTRITO A HOSPÍTAIS</p> <p>TEMPO DE VALIDADE:</p> <p>29 2 4 <input type="checkbox"/> 1 DIAS OU <input checked="" type="checkbox"/> 2 MESES OU <input type="checkbox"/> 3 ANOS</p> <p>NOME DO PRODUTO: 30 C L O K I D R A T O D E P R O M E T A Z I N A</p> <p>COMPLEMENTO DO NOME OU MARCA: 31 F A M E R G A N O</p> <p>NÚM. DA ANTES NA FÓRMULA: 32 0 0 1</p> <p>APRESENTAÇÃO DO PRODUTO: 33 2 5 M G / M L S O L I N J I M / I V C X 5 0 A M</p> <p>P V D A M B X 2 M L (C E M B H O S P)</p> <p>FÓRMULA FÍSICA / FARMACÉUTICA: 34 2 0 1 0 2 2 S O L U Ç Ã O I N J E T Á V E L</p> <p>RESTRIÇÃO DE USO / VENDA: 35 1 2 V E N D A S O B P R E S C R I Ç Ã O M É D I C A</p> <p>UNIDADES DE CONSERVAÇÃO: 36 0 3 1 0 Conserve em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30°C). Proteger da luz.</p> <p>ACONDICIONAMENTO / EMBALAGEM PRIMÁRIA: 37 0 0 2 7 A M P O L A D E V I D R O A M B A R</p> <p>38 0 9 4 C A I X A D E C A R T O L I N A C O M C O L M E I A</p>			

MS / ANVISA



CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.878-4

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 24852601171038310078-5; Data: 26/01/2017 10:39:04

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09577-2SY1; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valdeir de Miranda Cavalcanti Titular

[Handwritten signatures and marks]

[Handwritten mark]

~~10434~~

L | TERMO DE RESPONSABILIDADE 14HI

Assumimos, civil e criminalmente, inteira responsabilidade pela veracidade das informações aqui prestadas (inclusive pela Descrição dos Componentes da Fórmula e das Apresentações em anexo), bem assim pela Qualidade do Produto (incluindo-se, nos casos cabíveis, sua esterilidade e ou apirogenicidade) cujo cadastramento ou registro, ou as modificações deste, tenhamos solicitado através desta Petição.

Itapira, 03 de outubro de 2014.

[Signature]
Chesman Stoff Cavallaro
Representante Legal
OAB/SP: 10.433

Representante Legal (Assinatura e Carimbo)
Chesman Stoff Cavallaro
OAB - SP: 234523

[Signature]
José Carlos Módolo
Farmacêutico Responsável
CRF/SP: 10.446

Responsável Técnico (Assinatura e Carimbo)
Dr. José Carlos Módolo
CRF-SP N.º 10.446

M | USO DO ÓRGÃO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

MS/ANVISA

F12 - verso

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0

Av. Presidente Epitácio Pessoa, 111 - Bairro Del. Cláudio - João Pinheiro - CEP: 54010-000 - www.cartorioazvedobastos.com.br - Tel: (51) 3444-1111 - Fax: (51) 3444-1111

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.933/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 24852601171038310078-6; Data: 26/01/2017 10:39:02

Selo Digital de Fiscalização: Tipo Normal C: AEP09576-9BFT - Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valter Go. Miranda Cavalcanti
Titular

[Handwritten signatures and marks]

010640

10435

CRISTÁLIA

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

Agência Nacional
de Vigilância Sanitária

Presencial

UNIAP Recebido em: 09/10/2014



201410090293PR

Responsável: Fábio Andrade de Souza

MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS (GGMED)
COORDENAÇÃO DE PÓS-REGISTRO – CÔPRE

PROCESSO INICIAL Nº: 25992.008540/74
 PRODUTO: CLORIDRATO DE PROMETAZINA
 MARCA: PAMERGAN®
 CLASSE TERAPÊUTICA: ANTI-HISTAMÍNICO SISTÊMICO
 FORMA FARMACÊUTICA: COMPRIMIDO REVESTIDO
 APRESENTAÇÃO: 25 MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 20
 25MG COM REV OR CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)
 FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL
 APRESENTAÇÃO: 25 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VC AMB X 2 ML (EMB HOSP)
 25 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VC AMB X 2 ML (EMB HOSP)

ASSUNTO: SIMILAR – RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA., sociedade empresária limitada, com sede na Rodovia Itapira/Lindóia, Km 14, na Cidade de Itapira, Estado de São Paulo, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 44.734.671/0001-51 e Inscrição Estadual sob o nº 374.007.758.117, com Autorização de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.00298-1 e Autorização Especial de Funcionamento na ANVISA sob o nº 1.20065-9 vem, através de seu Representante Legal e Responsável Técnico, abaixo assinado, muito respeitosamente, solicitar Renovação de Registro de Medicamento Similar, para o produto em epígrafe.

I. Vocabulário Controlado de Formas Farmacêuticas, Vias de Administração e Embalagens de Medicamentos

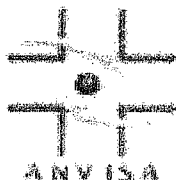
Informamos que a descrição das apresentações do medicamento foi atualizada conforme 1ª Edição do Vocabulário Controlado, publicado pela ANVISA, onde o material de acondicionamento era

HFL

Pamergan® - Renovação de Registro de Medicamento Similar

Endereço I - Rod. Itapira-Lindóia, Km 14 - Pq. São Paulo - Itapira/SP - CEP: 13070-070 - Tel./Fax: (16) 3243-0500
 Endereço II - Av. Paulista, 261 - Bixoca (Itapira) - Itapira/SP - CEP: 13070-070 - Ca. Postal: 124 - Tel./Fax: (16) 3243-0500
 Endereço III - Av. Nossa Senhora Aparecida, 574 - Bixoca - São Paulo/SP - CEP: 05253-001 - Tel./Fax: (11) 3732-2255
 Endereço IV - Rua Padre Rogério Lopes, 261 - Vila Cruz - São Paulo/SP - CEP: 05545-011 - Tel./Fax: (11) 3729-6300

Handwritten signatures and stamps, including a circular stamp with the text "ASSISTÊNCIA REG" and other illegible markings.



AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

~~10435~~

CONFIRMAÇÃO E ACOMPANHAMENTO DE PROTOCOLO

**COMPROVANTE DE PROTOCOLIZAÇÃO Nº:
2005.129279.553493**

**Protocolo:
25352384476201413**

**Protocolizado em:
10/10/2014**

**Tipo de Documento:
Petição**

**Nº Expediente:
0908198/14-4**

**Favorecido:
44.734.671/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS
LTDA.**

**Assunto:
142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento**

**Nome do Produto:
XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX**

**Nº de Registro:
XXXXXXXXXX**

**Nº de Conhecimento:
201410090293PR**

Este documento foi emitido em 13/10/2014 pela empresa **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.**
por: **chesman stolf cavallaro**

ATENÇÃO

Este documento tem prazo de validade de 30 dias, podendo ser reimpresso quantas vezes forem necessárias.

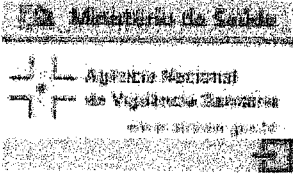
Esse documento não produz efeitos legais, passando a ser válido somente após a publicação do assunto de que se trata a petição ou processo no Diário Oficial.

**Data de Emissão deste Comprovante
13/10/2014**

**Data de Validade deste Comprovante
12/11/2014**

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.

~~10437~~



**EMIÇÃO DE CERTIFICADO DE PROTOCOLIZAÇÃO
(PROTÓTIPO NÃO FUNCIONAL)**



INFORMAÇÃO SOBRE O DOCUMENTO

010642

Protocolo:
28352384476201413

Data de Emissão:
10/10/2014

Tipo de Documento:
Processo

Nº de Expediente:
0908196/14-4

Interessado:
44.734.671/0001-51 - CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.

Assunto:
142 - SIMILAR - Renovação de Registro de Medicamento

Nº de Conhecimentos:
201430090283PR

VOLTAR EMITIR COMPROVANTE

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner.

010643

10438



LIANTE QUÍMICO (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA LÍQUIDO
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
LABORATÓRIOS EXPANSIONSCIENCE COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA
 202021-9
MUSTELA FACIAL CLEANSING CLOTTIS
 25351.343679/2013-38 2.6219.0005.001-4
 FRANÇA 11/2018
 COMERCIAL 38 Meses
 2020090 LENÇO UMEDECIDO PARA HIGIENE INFANTIL
SACO PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA LENÇO TECIDO NÃO TECIDO
 2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
MUSTELA SKIN FRESHENNER
 25351.344429/2013-85 2.6219.0006.001-1
 FRANÇA 11/2018
 COMERCIAL 36 Meses
 2020040 LOÇÃO DE LIMPEZA/HIGIENIZANTE INFANTIL
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA LÍQUIDO
 2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
MUSTELA BABY SHAMPOO
 25351.344429/2013-27 2.6219.0007.001-5
 FRANÇA 11/2018
 COMERCIAL 36 Meses
 2020050 XAMPÔ INFANTIL
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA LÍQUIDO VISCOSO
 2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
LÍLLO DO BRASIL INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS INFANTIS LTDA
 204071-1
GEL EM ESPUMA SUAVE NUK CARE
 25351.345874/2013-16 2.4671.0007.001-6
 FRANÇA 11/2018
 COMERCIAL 3 Anos(6)
 2020340 LOÇÃO DE LIMPEZA/HIGIENIZANTE INFANTIL
FRASCO DE PLÁSTICO COM VALVULA DOSADORA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA LÍQUIDO
 2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
GEL EM ESPUMA SUAVE NUK CARE
 25351.345874/2013-16 2.4671.0007.002-4
 FRANÇA 11/2018
 COMERCIAL 3 Anos(6)
 2020340 LOÇÃO DE LIMPEZA/HIGIENIZANTE INFANTIL
SACIE
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA GEL
 2871 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
NATURES PLUS FARMACÉUTICA LTDA
 2.04655-6
YLLUM BELLA VITA
 25351.343107/2013-23 2.4655.0128.001-5
 JACUARETINA/SP 11/2018
 COMERCIAL 24 Meses
 2020226 CREME PARA O CORPO COM FOTOPROTETOR OU COM OUTRAS FINALIDADES ALÉM DE HIDRATAÇÃO E REPERECÂNCIA (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GELS)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL CREME
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROVIDER INDUSTRIA E COMÉRCIO S/A
 2.03134-1

TIUGHES TURMA DA MÔNICA CREME PREVENTIVO DE ASSADURAS AMÊNDOAS
 25351.345893/2013-21 2.3134.0264.001-4
 LOUVVEIRA/SP 11/2018
 COMERCIAL 24 Meses
 2020342 CREME PROTETOR INFANTIL
BISNAGA DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA CREME
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
TIUGHES TURMA DA MÔNICA CREME PREVENTIVO DE ASSADURAS AMÊNDOAS
 25351.345893/2013-21 2.3134.0264.002-2
 LOUVVEIRA/SP 11/2018
 COMERCIAL 24 Meses
 2020342 CREME PROTETOR INFANTIL
SACIE
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA CREME
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RECKITT BENCKISER (BRASIL) LTDA
 2.00345-1
DETTOL SABONETE ANTIBACTERIANO ENERGIZANTE
 25351.347648/2013-52 2.0345.0986.001-5
 SÃO PAULO/SP 11/2018
 COMERCIAL 2 Anos(6)
 2020003 SABONETE FACIAL BOU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO,GEL, CREME OU SÓLIDO)
ENVELOPE DE PAPEL
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA BARRA
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
SOFTIFICADO INDUSTRIA E COMÉRCIO E EXPORTAÇÃO DE COSMÉTICOS LTDA
 2.03567-6
GEL MASSAGEADOR AROMÁTICO COM SEBO DE CARNEIRO + 15 ERVAS EXTRA FORTE SOFISTICATTO
 25351.345414/2013-77 2.3567.0028.001-1
 GOIÂNIA/GO 11/2018
 COMERCIAL 2 Anos(6)
 2010253 LOÇÃO PARA O CORPO SEM AÇÃO FOTOPROTETORA DA PELLE E COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO (BOU REPERECÂNCIA (ALCOÓLICAS OU NÃO, EMULSIONADAS OU NÃO, INCLUINDO OS "LEITES")
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
VIDORA FARMACÉUTICA LTDA
 2.04278-4
PRIME WHITE MENTA SUAVE SUM ALCOL
 25351.349512/2013-22 2.4278.0013.001-2
 PORTO ALEGRE/RS 11/2018
 COMERCIAL 24 Meses
 2020025 ENXAGUADORIO BUCAL COM FLUOR, ANTIPLACA E ANTI-SÉPTICO
FRASCO PET
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA LÍQUIDO
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.348, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2013

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de reconstituição de 11 de outubro de 2011, da Presidência da República, publicado no DOU de 13 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 7.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Deferir pedidos relacionados à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

DIRECU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF PRINCÍPIO ATIVO CLASS/AT DESCRICAO MARCA OU REFERENCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE APRESENTAÇÃO DO PRODUTO NOME COMERCIAL ASSUNTO DESCRICAO
 ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 1.00553-1 ALDRONATO SÓDICO SUPRESSORES DA REABSORÇÃO OSSEA ENDRONAX 25351.261036/2011-81 02/2016 COMERCIAL 1.0553.0339.001-0 24 Meses 70 MG COM CT BL AL PLAS INC X 4 ENDRONAX 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA COMERCIAL 1.0553.0339.002-9 24 Meses 70 MG COM CT BL AL PLAS INC X 8 ENDRONAX 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA COMERCIAL 1.0553.0339.003-7 24 Meses 70 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12 Não informado 10136 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDARIA 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA ACITE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A. 1.00573-9 FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS DECADRON INJETÁVEL 25351.057903/2003-87 04/2014 COMERCIAL 1.0573.0302.005-8 24 Meses 2MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB TIOSP) Não informado 10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTERIL COMERCIAL 1.0573.0302.006-6 24 Meses 2MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB TIOSP) Não informado 10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTERIL COMERCIAL 1.0573.0302.007-4 24 Meses 4MG/ML SOL INJ CT 50 FA VD TRANS X 2,5 ML (EMB TIOSP) Não informado 10223 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL DE PRODUTO ESTERIL COMERCIAL 1.0573.0459.001-1 24 Meses 5 MG COM CT BL AL/AL X 10 Não informado 155 GERICICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0573.0459.002-8 24 Meses 5 MG COM CT BL AL/AL X 20 Não informado 155 GERICICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0573.0459.003-6 24 Meses 5 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB TIOSP) Não informado 155 GERICICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO COMERCIAL 1.0573.0459.004-4 24 Meses 20 MG COM CT BL AL/AL X 10

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.wv.gov.br/autenticacao>, pelo código 1010201311800013

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 06.870-3
 Rua Francisco de Sá, 118 - Santa Inês - Brasília - DF - CEP: 70195-908 - www.cartorioab.com.br - Tel: (61) 3044-1111 - Fone: (61) 3044-1111

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Nº 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: 24852601171038310078-7; Data: 26/01/2017 10:39:04

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09575-WDJH; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valéria da Minda Cavalcanti Titular

Handwritten signatures and initials, including a large signature that appears to be 'J.B.' and several other initials and marks.

af

10439



BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A.
1.05584-9
CIBALEXINA
CIBALOSPORINAS
Referência - KIBLEX 25351.034993/2003-15 07/2018
COMERCIAL 1.5584.0002.001-6 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0002.002-4 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0002.003-2 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0002.004-0 24 Meses
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 08
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
SINVASTATINA
ANTILIPEMICOS
Referência - ZOCOR 25351.035004/2003-19 09/2018
COMERCIAL 1.5584.0027.001-2 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.002-0 24 Meses
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.003-9 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.004-7 24 Meses
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.005-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.006-3 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.007-1 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.008-1 24 Meses
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.009-8 24 Meses
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0027.010-1 24 Meses
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
CLORIDRATO DE PAROXETINA
ANTIDEPRESSIVOS
Referência - AROPAK 25351.037750/2003-39 01/2014
COMERCIAL 1.5584.0030.001-9 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0030.002-7 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0030.003-5 24 Meses
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.5584.0030.004-3 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10134 GENCERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
CARISOPRODOL + DICLOFENACO SÓDICO + PARACETAMOL + CAFEÍNA
ANTINFLAMATORIOS
TORSILAX 25351.539304/2011-99 12/2013

COMERCIAL 1.5584.0234.005-0 24 Meses
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 6
Não informado
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
COMERCIAL 1.5584.0234.006-9 24 Meses
125MG + 50MG + 300MG + 30MG COM CT BL AL PLAS INC X 8
Não informado
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
BUNKER INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA 1.00572-3
CARISOPRODOL + DICLOFENACO SÓDICO + PARACETAMOL + CAFEÍNA
RELAXANTES MUSCULARES
TANDENE 25008.016913/97-93 06/2018
COMERCIAL 1.0577.0154.001-9 36 Meses
125 MG + 50 MG + 300 MG + 30 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
TANDENE
10112 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
MUCATO DE ISOMETEPAQUO + DIPIRONA + CAFEÍNA ANIDRA
ANALGESICOS CONTRA ENXAQUECA
DORIDINA 25008.031334/97-61 10/2013
COMERCIAL 1.0577.0158.001-0 42 Meses
30 MG + 300 MG + 30 MG DRG CT 2 BL AL PLAS INC X 10
DORIDINA
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0577.0158.002-9 42 Meses
50 MG + 300 MG + 30 MG SOL OR CT FR PLAS OPC CGT X 15 ML
DORIDINA
10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
MELoxicam
ANTINFLAMATORIOS
MOVOXICAM 25008.035699/96-15 09/2017
COMERCIAL 1.0577.0145.001-1 36 Meses
7,5 MG COM CT FR VD AMB X 10
MOVOXICAM
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0145.002-8 36 Meses
15 MG COM CT FR VD AMB X 10
MOVOXICAM
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0145.004-4 36 Meses
7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
Não informado
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0145.005-2 36 Meses
15 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10
COMERCIAL 1.0577.0179.001-5 36 Meses
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
PARACETAMOL
ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Referência - TYLENOL 25351.023542/2003-52 01/2014
COMERCIAL 1.0577.0179.001-5 36 Meses
750 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10130 GENCERICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0179.002-3 36 Meses
750 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB TIOSP)
Não informado
10130 GENCERICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA
ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
PLAMIVON 25992.001566/70 11/2016
COMERCIAL 1.0577.0059.001-7 24 Meses
10 MG COM CT STR X 100 (EMB PRAC)
Não informado
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0059.002-5 24 Meses
10 MG COM CT STR X 12
Não informado
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
COMERCIAL 1.0577.0059.003-3 24 Meses
4 MCG/ML SOL OR GTS CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
Não informado
10132 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM SECUNDÁRIA
CLORIDRATO DE BUCLEZINA
ESTIMULANTES DO APETITE
APETIL 25992.012726/69 08/2011
COMERCIAL 1.0577.0186.001-3 24 Meses
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
Não informado
10087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA

CHESI FARMACÊUTICA LTDA 1.00058-0
FENOFIBRATO
ANTILIPEMICOS
LIPIDIL 25351.179933/2002-40 09/2017
COMERCIAL 1.0058.0102.001-4 36 Meses
200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
Não informado
1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0058.0102.002-2 36 Meses
200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10
Não informado
1621 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO
COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. 1.07817-7
SIMETICONA
ADSORVENTES E ANTIFISICOS INTESTINAIS SIMPLES
PLATEX 25351.653189/2009-73 06/2015
COMERCIAL 1.7817.0107.006-0 24 Meses
150 MCG/ML EMUL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
Não informado
1490 MEDICAMENTO NOVO - SUSPENSÃO TEMPORÁRIA DE FABRICAÇÃO
1491 MEDICAMENTO NOVO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.7817.0107.007-9 24 Meses
150 MCG/ML EMUL OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML
Não informado
1491 MEDICAMENTO NOVO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.7817.0107.008-7 24 Meses
150 MCG/ML EMUL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML
Não informado
1491 MEDICAMENTO NOVO - REATIVAÇÃO DE FABRICAÇÃO DE MEDICAMENTO
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. 1.00298-4
PRIMARIA DE CRIBUDAZINA + DIPIRONA + CEFOTRIMOXIDA
RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
ANA - FLEX 25351.020693/2003-59 08/2018
COMERCIAL 1.0298.0328.001-0 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 4
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.002-9 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 10
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.003-7 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.004-5 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.005-3 24 Meses
35 MG + 300 MG + 50 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 200
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.006-1 24 Meses
35 MCG/ML + 500MCG/ML + 50MCG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML
Não informado
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA
COMERCIAL 1.0298.0328.007-0 24 Meses
25 MCG/ML SOL IN CX 50 AMP VD AMB X 2 ML
Não informado
10148 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL
112 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE
COMERCIAL 1.0298.0042.001-6 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20
Não informado
1975 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
COMERCIAL 1.0298.0042.002-5 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20
Não informado
1975 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/act.html>, pelo código 1010201311810015

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 06.870-0

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 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: 24352601171038310078-8; Data: 26/01/2017 10:39:04

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09574-KHSY; 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, including a large 'B' and various scribbles.

1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
 1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE
 1976 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0298.0042.008-3 24 Meses
 25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB TIOSP)
 Não informado
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 1971 SIMILAR - ATUALIZAÇÃO DE ESPECIFICAÇÕES E MÉTODOS ANALÍTICOS
 1972 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EXCIPIENTE
 1974 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE PRAZO DE VALIDADE
 1978 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 CAS. BISTRING COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA 1.00151-0
 FATOR VIII DE COAGULAÇÃO
 FRAÇÕES DO SANGUE OU PLASMA EXCETO GAMAGLOBULINA
 BERIATE P 25000.00609193-55 12/2017
 COMERCIAL 1.0151.0112.001-3 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 2,5 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 COMERCIAL 1.0151.0112.002-1 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 5 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 COMERCIAL 1.0151.0112.002-1 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 10 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 ASSISTENCIA A SAUDE 1.0151.0112.004-8 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 2,5 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 ASSISTENCIA A SAUDE 1.0151.0112.005-6 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 10 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 ASSISTENCIA A SAUDE 1.0151.0112.006-4 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 5 ML + EQP TRANSF + FLTR DESC
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.007-2 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 2,5 ML + DISP TRANSF COM FLTR
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.008-0 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 5,0 ML + DISP TRANSF COM FLTR
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 RESTRITO A HOSPITAIS 1.0151.0112.009-9 24 Meses
 100 U/ML LIOF INJ FA + DIL X 10,0 ML + DISP TRANSF COM FLTR
 Não informado
 1513 PRODUTO BIOLÓGICO - ALTERAÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 EMS S/A 1.00235-1
 ATENOL
 BETA-LOQUEADORES SIMPLES
 Referência - ATENOL 25351.014731.000-66 07/2015
 COMERCIAL 1.0235.0458.001-3 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.002-1 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.003-1 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.004-8 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO

COMERCIAL 1.0235.0458.005-6 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB TIOSP)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.006-4 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.007-2 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.008-0 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB TIOSP)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.009-9 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.010-2 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.011-0 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB TIOSP)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.012-9 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.013-7 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.014-5 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 300 (EMB TIOSP)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.015-3 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.016-1 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.017-9 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.018-8 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.019-6 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.020-4 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.021-2 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 300 (EMB TIOSP)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.022-0 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.023-8 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.024-6 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.025-4 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.026-2 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 28
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.027-0 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 30
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.028-8 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 60
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.029-6 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS LEIT X 300 (EMB TIOSP)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.030-4 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.031-2 24 Meses
 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.032-0 24 Meses
 50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado

1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0458.036-6 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 AZITROMICINA
 ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
 Referência - ZITROMAX 25351.015169/01-88 09/2017
 COMERCIAL 1.0235.0560.001-8 36 Meses
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 22,5 ML + FR PLAS DIL X 12 ML + SDR PLAS
 Não informado
 10245 GENEERICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE
 COMERCIAL 1.0235.0560.002-6 36 Meses
 40 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 15 ML + FR PLAS DIL X 9 ML + SDR PLAS
 Não informado
 10245 GENEERICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE
 ATENOL + CLORALIDONA
 ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
 Referência - TENORETIC 25351.021817/2003-13 10/2013
 COMERCIAL 1.0235.0639.001-7 24 Meses
 50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.002-5 24 Meses
 50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB TIOSP)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.003-3 24 Meses
 50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB TIOSP)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.004-1 24 Meses
 50 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.005-1 24 Meses
 100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.006-8 24 Meses
 100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 450 (EMB TIOSP)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.007-6 24 Meses
 50 MG + 12,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 COMERCIAL 1.0235.0639.008-4 24 Meses
 100 MG + 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC)
 Não informado
 1412 GENEERICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO FARMACO
 CEFALEXINA
 CEFALOSPORINAS
 Referência - Keflex 25351.028730/01-52 09/2017
 COMERCIAL 1.0235.0553.001-1 24 Meses
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED
 Não informado
 10245 GENEERICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE
 COMERCIAL 1.0235.0553.002-8 24 Meses
 50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED
 Não informado
 10245 GENEERICO - ALTERAÇÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO DO MEDICAMENTO DE LIBERAÇÃO CONVENCIONAL COM PRAZO DE ANÁLISE
 CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA
 ANTIDEPRESSIVOS
 Referência - ANAFRANIL 25351.042445/2003-69 04/2014
 COMERCIAL 1.0235.0673.001-2 24 Meses
 10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 1410 GENEERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0235.0673.002-0 24 Meses
 25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 1410 GENEERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.dia.fi.org.br/autenticacao>, pelo código 101020131180016

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 08.879-0

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.951/1994 e Art. 6º inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reproduzida fielmente do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 24852601174038310078-9; Data: 26/01/2017 10:39:04

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEP09573-1977-
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valdeir do Miranda Cavalcanti
 Titular

Handwritten signatures and initials on the right side of the page.

[Handwritten signature]

10441

**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



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 31/01/2017 às 07:41:21 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b77ed9bb6089b2930f459b3b19cb67b9d2d0d598a80dae43da03af744a4f6d4a4ea4eb49329550caaa1d20441052237214b0028cb9f6ed14a8cb3bac5268749c9

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

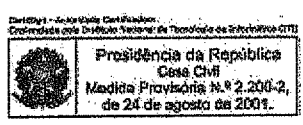
Esta certidão tem a sua validade até: 31/01/2018 às 05:24:41 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 642890

Código de Controle da Autenticação:

24852601171038310078-1 a 24852601171038310078-9

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]

ITEM 664

Crístalia 010647

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 46.835/2008

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. 6 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: 24852310170935260404-1; Data: 23/10/2017 09:40:44

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97871-P52H; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Válio de Miranda Cavalcanti Titular.

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

10442



1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
1.1300.1055.019-8 24 Meses
2 MG + 1000 MG COM LIB PROL CT BL AL/AL X 15
Não informado
1315 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO NO PAÍS
1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
1.1300.1055.020-1 24 Meses
2 MG + 1000 MG COM LIB PROL CT BL AL/AL X 30
Não informado
1315 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO NO PAÍS
1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
1.1300.1055.021-1 24 Meses
2 MG + 1000 MG COM LIB PROL CT BL AL/AL X 60
Não informado
1315 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO NO PAÍS
1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
CETOPROFENO
ANTINFLAMATORIOS ANTRHUMATICOS
PROFENID 2592.002531/74 08/2016
COMERCIAL 1.1300.0271.032-7 24 Meses
100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/AL X 10
PROFENID
10210 MEDICAMENTO NOVO - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
COMERCIAL 1.1300.0271.033-5 24 Meses
100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/AL X 12
PROFENID
10210 MEDICAMENTO NOVO - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
COMERCIAL 1.1300.0271.034-3 24 Meses
100 MG SUP RETAL CT STRIP AL/AL X 6
PROFENID
10210 MEDICAMENTO NOVO - REDUÇÃO DO PRAZO DE VALIDADE COM MANUTENÇÃO DOS CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
SERONO PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA 1.01124-4
SOMATOSTATINA
ANTI-HEMORRÁGICOS

STILAMIN 25001.012804/85 03/2018
ASSISTÊNCIA A SAÚDE 1.1124.0181.001-7 36 Meses
3 MG PO LIOF INJ CT 01 AMP VD INC + SOL DIL X 1 ML
Não informado
1446 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO POR TRANSFERÊNCIA DE TITULARIDADE
SUN FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA 1.04682-0
CLORIDRATO DE EPINASTINA
ANTIALÉRGICOS TOPICOS
Referência - RELESTAT 25351.167347/2013-14 01/2020
COMERCIAL 1.4682.0037.001-4 24 Meses
0,5 MG/ML SOL OCU CT FR PLAS GOT X 5ML
Não informado
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
TAKEDA PHARMA LTDA. 1.00639-8
FERRIPOLIMALTOSE
ANTIANTHELMÓTICOS SIMPLES
NORIPURUM 2592.002669/68 07/2019
COMERCIAL 1.0639.0099.023-1 36 Meses
50 MG/ML SOL INJ IM CX 3 AMP VD INC X 2 ML + 3 AGU
NORIPURUM IM
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.024-8 36 Meses
50 MG/ML SOL INJ IM CX 5 AMP VD INC X 2 ML + 5 AGU
NORIPURUM IM
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.026-4 18 Meses
50 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 30 ML
NORIPURUM SOLUÇÃO ORAL
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.027-2 24 Meses
100 MG COM MAST CT BL AL/AL X 20
NORIPURUM
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.029-9 24 Meses
10 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML
NORIPURUM XAROPE
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.030-2 18 Meses
50 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 15 ML
NORIPURUM SOLUÇÃO ORAL

1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.031-0 24 Meses
100 MG COM MAST CT BL AL/AL X 30
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.032-0 24 Meses
10 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML
NORIPURUM XAROPE
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.033-7 18 Meses
50 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB GOT X 20 ML
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.034-5 24 Meses
10 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 20 ML
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.035-3 24 Meses
100 MG COM MAST CT BL AL/AL X 10
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.0639.0099.036-1 24 Meses
100 MG COM MAST CT BL AL/AL X 90
Não informado
1582 ESPECÍFICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA. 1.00084-1
FOSFOMICINA TROMETAMOL
ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES
MONURIL 25001.003216/87 03/2015
1.0084.0139.003-1 36 Meses
5,631 G GRAN CT 2 ENV AL PE X 8 G
Não informado
1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
ZAMBON LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS LTDA. 1.12996-1
FOSFOMICINA TROMETAMOL
ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES
MONURIL 25001.003216/87 03/2015
1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

RESOLUÇÃO - RE Nº 3, DE 2 DE JANEIRO DE 2015

O Diretor-Presidente Substituto da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de recondução de 9 maio de 2014, da Presidenta da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014 e a Portaria MS/GM nº 912, de 12 de maio de 2014, tendo em vista o disposto no inciso VII do art. 164 e no inciso 1, § 1º do art. 6º do Regimento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e considerando a Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976; considerando o art. 2º da Lei nº 9.784, de 29 de janeiro de 1999; considerando o art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando a Resolução - RDC nº 250, de 20 de outubro de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder a revalidação automática do registro dos medicamentos novos, similares e genéricos, sob o nº. de processos constantes do anexo desta Resolução, nos termos do § 6º do art. 12 da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 2º A revalidação abrange os pedidos que ainda não foram objetos de qualquer manifestação por parte da Anvisa.

Parágrafo único. Não constam do anexo desta Resolução os expedientes protocolados fora do prazo estabelecido nos termos da Lei nº. 6.360, de 1976.

Art. 3º A revalidação automática não impedirá a continuação da análise da petição de renovação de registro requerida, podendo a Administração, por seu caso, indeferir o pedido de renovação e cancelar o registro que tenha sido automaticamente revalidado, ou ratificá-lo deferindo o pedido de renovação.

Art. 4º Os medicamentos revalidados podem ser consultados, assim como suas apresentações válidas no link: http://www7.anvisa.gov.br/datavisa/Consulta_Produto/consulta_medicao.asp

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

JAIME CESAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

Empresa	Processo	Nome do Produto	Expediente	Vencimento do Registro
ACCORD FARMACÉUTICA LTDA	25351330799200872	Dabaz	0239252144	dez/19
ACCORD FARMACÉUTICA LTDA	25351183695200781	atenolol	0500476144	dez/19
ACHE LABORATÓRIOS FARMACÉUTICOS S.A.	250000139792	gastrium	0425168147	dez/19
ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA	2599200549256	Zincolok	0331106146	dez/19
ATIVUS FARMACÉUTICA LTDA	2599100430080	Tericin AT	0376454141	dez/19
BAYER S.A.	2535136855020952	Olamin	0484195140	dez/19
BAYER S.A.	25351091838200821	Mirovar	0493357145	dez/19
BAYER S.A.	25351091288200861	Nesvlar	0442696147	dez/19
BIBELAR LTDA	2500102195173	Nesstoss	0505929141	dez/19
BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA	25351476599200865	Xelto	0470769149	dez/19
BIOINTELTICA FARMACÉUTICA LTDA	2535169191200403	lortadina + sulfato de pseudoefedrina	0339514146	dez/19
BIOINTELTICA FARMACÉUTICA LTDA	25351650640200791	mesilato de cedergrina	0411293148	dez/19
BIOINTELTICA FARMACÉUTICA LTDA	2500001604788	Nifedat	0411022146	dez/19
BOHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA	2500100131683	Carizem	0162839149	dez/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	25351034974200399	dipropionato de betametasona + fosfato dissódico de betame- tasona	0302821136	nov/18
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	25351539209201110	Nes Feslipina	0309613141	dez/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	25351535510201263	Colirio Blumen	0429998141	dez/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	25351538876201115	Ritón Spray	0430994147	dez/19
BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	25351541578201139	Naproxax	0482238142	dez/19
CAZI QUÍMICA FARMACÉUTICA INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA	25000006008998	Sesbi	0506509144	dez/19
CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA	250000093135988	Cinatrex	0501067145	dez/19
CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA	2500000213329961	Dilgeril	0504580141	dez/19
CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÉUTICA LTDA	2500000328439982	Pediderm	0498750141	dez/19
CIMED INDUSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA	25351872881200877	acetato de dexametasona	0333291143	dez/19
COMARMA INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDICAMENTOS S.A.	253516278200012	Martiolata	0450845149	dez/19
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA	2500000357794	Propovan	0243792149	dez/19
CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA	250000163219230	Titracur	0240222141	dez/19

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015010500006

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.

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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/11/2017 16:07:01 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 839280

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/10/2018 14:35:06 (hora local)**.

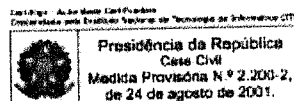
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852310170935260404-1

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26b2680d66f9c48c106f7b2899d458a9fbd102e2f7b47e4ecf783993a9b42a9bea4eb49329550caaa1d2044105
223721d503b99e07746408926a5c8bba62a0d6



Handwritten signatures and initials, including a large signature and several smaller ones, some with dates like 1/11.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROPOVAN

~~10144~~

Nome da Empresa CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.
CNPJ 44.734.671/0001-51 **Autorização** 1.00.298-1
Nome Comercial PROPOVAN
Classe Terapêutica ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS
Registro 102980134
Processo 25000.003577/94
Vencimento do Registro 12/2019

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML EMU INJ CX 5 AMP VD INC X 20 ML (REST. HOSP.)	EMULSAO INJETAVEL	1	12/12/1994
Validade	24 meses	Registro	1029801340016
Princípio Ativo	PROPOFOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação
 Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSO
IFA único Sim
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATUA INFERIOR A 30°C
Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso [sem dados cadastrados]
Destinação Institucional
Restrito a hospitais Não Informado
Tarja [sem dados cadastrados]
Medicamento referência Não
Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML EMU INJ CX 5 AMP VD INC X 10 ML (REST. HOSP.)	EMULSAO INJETAVEL	5	12/12/1994
Validade	24 meses	Registro	1029801340059
Princípio Ativo	PROPOFOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação
 Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA
IFA único Sim
Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**
 10 MG/ML EMU INJ CT AMP VD INC X 20 ML (REST HOSP) EMULSAO INJETAVEL 9 12/12/1994
Validade 24 meses **Registro** 1029801340091
Princípio Ativo PROPOFOL
Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]
Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Institucional

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**
 10 MG/ML EMU INJ CX 10 AMP VD INC X 20 ML (REST HOSP) EMULSAO INJETAVEL 10 12/12/1994
Validade 24 meses **Registro** 1029801340105
Princípio Ativo PROPOFOL
Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]
Embalagem

- Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA

Local de Fabricação
Fabricantes Nacionais

- CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração INTRAVENOSA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C

Restrição de prescrição Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Institucional

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

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

~~10446~~

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Institucional
Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML EMU INJ CX 25 AMP VD INC X 2 ML (REST. HOSP.)	EMULSAO INJETAVEL	3	12/12/1994
Validade	24 meses	Registro	1029801340032
Princípio Ativo	PROPOFOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAVENOSA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 25 C
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Institucional
Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML EMU INJ CX 5 AMP VD INC X 5 ML (REST. HOSP.)	EMULSAO INJETAVEL	4	12/12/1994
Validade	24 meses	Registro	1029801340040
Princípio Ativo	PROPOFOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		

ITEM 687

010852

Cristalia

10447

Nº 232, segunda-feira, 5 de dezembro de 2016

ISSN 1677-7042

17

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.248, DE 2 DE DEZEMBRO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Deferir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

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

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992 DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.010570/2011-35 04/2022

143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297855/16-1

1.0573.0427.001-5 24 Meses 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.002-3 24 Meses 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.003-1 24 Meses 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.004-1 24 Meses 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.005-8 24 Meses 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.006-6 24 Meses 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.007-4 24 Meses 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.008-2 24 Meses 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.009-8 24 Meses 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.019036/2011-85 04/2022

143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297829/16-1

1.0573.0428.001-0 24 Meses 8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0428.002-9 24 Meses 8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0428.003-7 24 Meses 8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0428.004-5 24 Meses 8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0428.005-2 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 10 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.001-2 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.002-0 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.003-8 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.004-6 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.005-4 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.006-2 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.007-0 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.008-8 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.009-6 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.010-4 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.011-2 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.012-0 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.013-8 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.014-6 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.015-4 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.016-2 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.017-0 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.018-8 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.019-6 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.020-4 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.021-2 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.022-0 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.023-8 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.024-6 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.025-4 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.026-2 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.027-0 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.028-8 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.029-6 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.030-4 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.031-2 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.032-0 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.033-8 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.034-6 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.035-4 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.036-2 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.037-0 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.038-8 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.039-6 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0443.040-4 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

1.0573.0429.005-9 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 07 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.006-7 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.007-5 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.008-3 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.009-1 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X 07 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.010-5 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X15 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.011-3 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X 30 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.012-1 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X60 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.013-1 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 90 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.014-8 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 90 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.015-6 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X 90 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.016-2 2016-12-21 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297837/16-2 1.0573.0430.001-1 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 07 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.002-1 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 15 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.003-8 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 30 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.004-6 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 60 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.005-4 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP) DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.006-2 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 07 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.007-0 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.008-9 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.009-7 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.010-0 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP) DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.011-9 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X 07 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.012-7 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X 15 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.013-5 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X 30 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.014-3 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X 60 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.015-1 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X 500(EMB HOSP) DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.016-1 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 90 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.017-8 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 90 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.018-6 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/AL X 90 DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. 33150764000112 EZETIMIBA ZIMIEX 25351.056625/2013-86 07/2020 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2272021/16-9 (10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2260859/16-1 - 25351.717949/2012-04) 1.0492.0210.001-2 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 EZETIMIBA 1.0492.0210.002-0 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 EZETIMIBA 1.0492.0210.003-9 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 EZETIMIBA 1.0492.0210.004-7 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 EZETIMIBA 1.0492.0210.005-5 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 EZETIMIBA 1.0492.0210.006-3 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) EZETIMIBA 1.0492.0210.007-1 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP) EZETIMIBA 1.0492.0210.008-1 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP) EZETIMIBA 1.0492.0210.009-8 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) EZETIMIBA 1.0492.0210.010-1 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) EZETIMIBA Ezetimiba + Sinvastatina 25351.201358/2015-21 12/2021 155 GENERIC - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0290303/15-2 1.0492.0239.001-0 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.002-9 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.003-7 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.004-5 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 56 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.005-3 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.006-1 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.007-1 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.008-8 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.009-6 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.010-1 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 560 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.011-8 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 7 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.012-6 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 14 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.013-4 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 28 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.014-2 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 56 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.015-0 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 84 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.016-9 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.017-7 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 140 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.018-5 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 210 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.019-3 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 280 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.020-7 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 560 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.021-5 24 Meses 10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 EZETIMIBA + SINVASTATINA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/anunciadade.html>, pelo código 10102016120500017

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 08.870-0 Autenticação Digital De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.036/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé. Cód. Autenticação: 24852310170935260357-1; Data: 23/10/2017 09:40:41 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C. AFX97870-2VBL; Valor Total do Ato: R\$ 4,12 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Handwritten signatures and initials, including a large 'B' and 'E' in circles.

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* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/11/2017 16:07:44 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 839281

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/10/2018 14:35:06 (hora local)**.

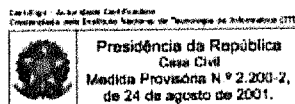
1º Código de Autenticação Digital: 24852310170935260357-1 a 24852310170935260357-2

2º 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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26b2680d66f9c48c106f7b2899d458a9d18be65379a1020adedf2cf3cf9f4f9cea4eb49329550caaa1d204410522
3721786cb00031f6184fc324c4aaad428672



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória Nº 2.200-2,
de 24 de agosto de 2001.



GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.248, DE 2 DE DEZEMBRO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

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

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992
DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.010570/2011-35
04/2022
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297855/16-1
1.0573.0427.001-5 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.0573.0427.002-3 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.0573.0427.003-1 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.0573.0427.004-1 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.0573.0427.005-8 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.0573.0427.006-6 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.0573.0427.007-4 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.0573.0427.008-2 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.019036/2011-85
04/2022
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297829/16-1
1.0573.0428.001-0 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.0573.0428.002-9 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.0573.0428.003-7 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
1.0573.0428.004-5 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE BETAISTINA
LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA
EKSON 25351.499844/2011-76 02/2018
10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA 2341254/16-1
1.0573.0443.001-2 24 Meses
200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 10
LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA
1.0573.0443.002-0 24 Meses
200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30
LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
STABIL 25351.777421/2010-12 04/2022
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297821/16-6
1.0573.0429.001-6 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.002-4 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.003-2 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.004-0 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.005-9 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.006-7 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.007-5 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.008-3 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.009-1 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.010-5 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.011-3 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.012-1 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.013-1 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.014-8 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0429.015-6 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.001-1 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 25351.777482/2010-52
04/2022
143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297837/16-2
1.0573.0430.001-1 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.002-1 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.003-8 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.004-6 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.005-4 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.006-2 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.007-0 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.008-9 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.009-7 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.010-0 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.011-9 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.012-7 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.013-5 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.014-3 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.015-1 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X 500(EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.016-1 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL/AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.017-8 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL/AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
1.0573.0430.018-6 24 Meses
1 MG COM CT BL AL/AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL
ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. 33150764000112
EZETIMIBA
ZIMIEX 25351.056625/2013-86 07/2020
10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2272021/16-9
(10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2260859/16-1 - 25351.717949/2012-04)
1.0492.0210.001-2 36 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
EZETIMIBA
1.0492.0210.002-0 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
EZETIMIBA
1.0492.0210.003-9 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
EZETIMIBA
1.0492.0210.004-7 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
EZETIMIBA
1.0492.0210.005-5 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
EZETIMIBA
1.0492.0210.006-3 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
EZETIMIBA
1.0492.0210.007-1 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)
EZETIMIBA
1.0492.0210.008-1 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP)
EZETIMIBA
1.0492.0210.009-8 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
EZETIMIBA
1.0492.0210.010-1 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
EZETIMIBA
Ezetimiba + Sinvastatina 25351.201358/2015-21 12/2021
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0290303/15-2
1.0492.0239.001-0 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.002-9 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.003-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.004-5 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.005-3 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.006-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.007-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.008-8 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.009-6 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.010-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 560 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.011-8 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.012-6 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 14
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.013-4 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.014-2 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.015-0 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.016-9 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.017-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 140 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.018-5 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 210 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.019-3 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 280 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.020-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 560 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA
1.0492.0239.021-5 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/normas/index.html, pelo código 10102016120500017

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 06.870-0
Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 24852310170935260357-1; Data: 23/10/2017 09:40:41
Selos Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97870-2/WBL
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the page.

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

~~10450~~

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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/11/2017 16:07:44 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 839281

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/10/2018 14:35:06 (hora local)**.

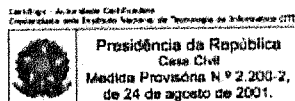
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852310170935260357-1 a 24852310170935260357-2

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26b2680d66f9c48c106f7b2899d458a9d18be65379a1020adedf2cf3cf9f4f9cea4eb49329550caaa1d2044105223721786cb00031f6184fc324c4aaad428672



ITEM 689

010656
Cristalia

10451

Nº 232, segunda-feira, 5 de dezembro de 2016

ISSN 1677-7042

17

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS
E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.248, DE 2 DE DEZEMBRO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

Art. 1º Definir petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa;

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

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

Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992
DICLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.010570/2011-35
04/2022

143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297855/16-1

1.0573.0427.001-5 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.002-3 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.003-1 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.004-1 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.005-8 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.006-6 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.007-4 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.008-2 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.009-9 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE BETAISTINA

1.0573.0427.010-12 04/2022
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297821/16-6

1.0573.0429.001-6 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.002-4 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.003-8 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.004-8 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.005-4 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.006-3 24 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
EZETIMIBA

1.0492.0210.002-0 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
EZETIMIBA

1.0492.0210.003-9 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
EZETIMIBA

1.0492.0210.004-7 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
EZETIMIBA

1.0492.0210.005-5 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
EZETIMIBA

1.0492.0210.006-3 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.007-1 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.008-1 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.009-8 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.010-1 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.011-0 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.012-21 12/2021
Ezetimiba + Sinvastatina 25351.201358/2015-21 12/2021
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0290303/15-2

1.0492.0239.001-0 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.002-9 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.003-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.004-5 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.005-3 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.006-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.007-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.008-8 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.009-6 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.010-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 560 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.011-8 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.012-6 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 14
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.013-4 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.014-2 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.015-0 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.016-9 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.017-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 140 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.018-5 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 210 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.019-3 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 280 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.020-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 560 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0573.0429.005-9 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.006-7 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.007-5 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.008-3 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.009-1 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.010-5 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.011-3 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.012-1 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.013-1 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.014-8 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.015-6 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0429.016-2 24 Meses
143 GÊNÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297837/16-2

1.0573.0430.001-1 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.002-1 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.003-8 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.004-6 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.005-4 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.006-2 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.007-0 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.008-9 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.009-7 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.010-0 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.011-9 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 07
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.012-7 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 15
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.013-5 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 30
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.014-3 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 60
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.015-1 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.016-1 24 Meses
0,125 MG COM CT BL AL AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.017-8 24 Meses
0,25 MG COM CT BL AL AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

1.0573.0430.018-6 24 Meses
1 MG COM CT BL AL AL X 90
DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. 33150764000112
EZETIMIBA
ZIMIX 25351.056625/2013-86 07/2020
10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2272021/16-9
(10142 GÊNÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMARIA - 2260859/16-1 - 25351.717949/2012-04)
1.0492.0210.001-2 36 Meses

10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10
EZETIMIBA

1.0492.0210.002-0 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15
EZETIMIBA

1.0492.0210.003-9 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20
EZETIMIBA

1.0492.0210.004-7 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
EZETIMIBA

1.0492.0210.005-5 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60
EZETIMIBA

1.0492.0210.006-3 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.007-1 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.008-1 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.009-8 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.010-1 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

1.0492.0210.011-0 36 Meses
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)
EZETIMIBA

Ezetimiba + Sinvastatina 25351.201358/2015-21 12/2021
155 GÊNÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0290303/15-2

1.0492.0239.001-0 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.002-9 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.003-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.004-5 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.005-3 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.006-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.007-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.008-8 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.009-6 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.010-1 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 560 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.011-8 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.012-6 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 14
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.013-4 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 28
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.014-2 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 56
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.015-0 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 84
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.016-9 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.017-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 140 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.018-5 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 210 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.019-3 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 280 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.020-7 24 Meses
10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 560 (EMB HOSP)
EZETIMIBA + SINVASTATINA

1.0492.0239.021-5 24 Meses
10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7
EZETIMIBA + SINVASTATINA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/animadoc.html>, pelo código 10102016120500017

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 06.870-0
Rua Presidente Epitácio Pessoa 1145 - Bairro Dos Estúdios - João Pessoa/PB - CEP 56161-600 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (51) 334-3441 Fax: (51) 334-3442

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.036/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.724/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 24852310170935260357-1; Data: 23/10/2017 09:40:44

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97870-2VBI-
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner 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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/11/2017 16:07:44 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 839281

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/10/2018 14:35:06 (hora local)**.

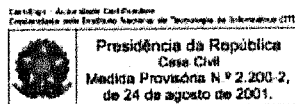
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852310170935260357-1 a 24852310170935260357-2

²**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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26b2680d66f9c48c106f7b2899d458a9d18be65379a1020adedf2cf3cf9f4f9cea4eb49329550caaa1d204410522
 3721786cb00031f6184fc324c4aaad428672



ITEM 890

Oristalia 010658

10453

Nº 232, segunda-feira, 5 de dezembro de 2016

ISSN 1677-7042

17

GERÊNCIA-GERAL DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS BIOLÓGICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.248, DE 2 DE DEZEMBRO DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, alinada 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 petições relacionadas à Gerência-Geral de Medicamentos, conforme relação anexa; Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

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

- Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A 60659463002992 DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.010570/2011-35 04/2022 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297855/16-1 1.0573.0427.001-5 24 Meses 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 1.0573.0427.002-3 24 Meses 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 1.0573.0427.003-1 24 Meses 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 1.0573.0427.004-1 24 Meses 16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 1.0573.0427.005-8 24 Meses 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15 DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 1.0573.0427.006-6 24 Meses 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 1.0573.0427.007-4 24 Meses 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 1.0573.0427.008-2 24 Meses 24 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 25351.019036/2011-85 04/2022 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297829/16-1 1.0573.0428.001-0 24 Meses 8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 1.0573.0428.002-9 24 Meses 8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 1.0573.0428.003-7 24 Meses 8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 DICHLORIDRATO DE BETAISTINA 1.0573.0428.004-5 24 Meses 8 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) DICHLORIDRATO DE BETAISTINA LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA EKSON 25351.499844/2011-76 02/2018 10144 SIMILAR - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA 2341254/16-1 1.0573.0443.001-2 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 10 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA 1.0573.0443.002-0 24 Meses 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30 LEVODOPA + CLORIDRATO DE BENSERAZIDA DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL STABIL 25351.777421/2010-12 04/2022 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297821/16-6 1.0573.0429.001-6 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 07 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.002-4 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 15 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.003-2 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 30 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.004-0 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 60 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

- 1.0573.0429.005-9 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 07 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.006-7 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 15 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.007-5 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 30 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.008-3 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 60 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.009-1 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X 07 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.010-5 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X15 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.011-3 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X 30 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.012-1 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X60 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.013-1 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 90 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.014-8 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 90 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0429.015-6 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X 90 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 25351.777482/2010-52 04/2022 143 GENÉRICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 2297837/16-2 1.0573.0430.001-1 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 07 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.002-1 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 15 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.003-8 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 30 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.004-6 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 60 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.005-4 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 500 (EMB HOSP) DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.006-2 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 07 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.007-0 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 15 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.008-9 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 30 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.009-7 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 60 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.010-0 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 500 (EMB HOSP) DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.011-9 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X 07 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.012-7 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X 15 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.013-5 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X 30 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.014-3 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X 60 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.015-1 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X 500(EMB HOSP) DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.016-1 24 Meses 0,125 MG COM CT BL AL/LAL X 90 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.017-8 24 Meses 0,25 MG COM CT BL AL/LAL X 90 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL 1.0573.0430.018-6 24 Meses 1 MG COM CT BL AL/LAL X 90 DICHLORIDRATO DE PRAMIPEXOL ACTAVIS FARMACEUTICA LTDA. 33150764000112 EZETIMIBA ZIMMEX 25351.056625/2013-86 07/2020 10507 SIMILAR - MODIFICAÇÃO PÓS-REGISTRO - CLONE 2272021/16-9 (10142 GENÉRICO - INCLUSÃO DE LOCAL DE EMBALAGEM PRIMÁRIA - 2260859/16-1 - 25351.717949/2012-04) 1.0492.0210.001-2 36 Meses

- 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 EZETIMIBA 1.0492.0210.002-0 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 15 EZETIMIBA 1.0492.0210.003-9 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 EZETIMIBA 1.0492.0210.004-7 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 EZETIMIBA 1.0492.0210.005-5 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 EZETIMIBA 1.0492.0210.006-3 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP) EZETIMIBA 1.0492.0210.007-1 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP) EZETIMIBA 1.0492.0210.008-1 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 150 (EMB HOSP) EZETIMIBA 1.0492.0210.009-8 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) EZETIMIBA 1.0492.0210.010-1 36 Meses 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) EZETIMIBA Ezetimiba + Sinvastatina 25351.201358/2015-21 12/2021 155 GENÉRICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO 0290303/15-2 1.0492.0239.001-0 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.002-9 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 14 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.003-7 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 28 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.004-5 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 56 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.005-3 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 84 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.006-1 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.007-1 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.008-8 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.009-6 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.010-1 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 560 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.011-8 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 7 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.012-6 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 14 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.013-4 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 28 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.014-2 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 56 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.015-0 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 84 EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.016-9 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 100 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.017-7 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 140 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.018-5 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 210 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.019-3 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 280 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.020-7 24 Meses 10 + 10 MG COM CT BL AL AL X 560 (EMB HOSP) EZETIMIBA + SINVASTATINA 1.0492.0239.021-5 24 Meses 10 + 20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 7 EZETIMIBA + SINVASTATINA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016120500017

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 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6 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: 24852310170935260357-1; Data: 23/10/2017 09:40:41 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFX97870-2WB/L Valor Total do Ato: R\$ 4,12 Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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

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

10451

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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **07/11/2017 16:07:44 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 839281

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/10/2018 14:35:06 (hora local)**.

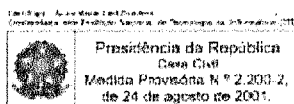
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852310170935260357-1 a 24852310170935260357-2

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b26b2680d66f9c48c106f7b2899d458a9d18be65379a1020adedf2cf3cf9f4f9cea4eb49329550caaa1d204410522
3721786cb00031f6184fc324c4aaad428672



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória N° 2.200-2,
de 24 de agosto de 2001.

10456
010551
f

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

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

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



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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **27/06/2017 10:39:02 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Controle da Autenticação Digital*¹.

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **23/06/2018 08:19:43 (hora local)**.

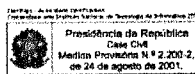
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852106170948320610-1 a 24852106170948320610-2

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd10a8df56e704f07299b3718dbc60ebe08fc030b1416cb5a29d2269ae64d2c36ea4eb49329550caaa1d204410522



Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the document.

ITEM 757

010662
10457

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.122, DE 28 DE ABRIL DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

- NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
FUNDAÇÃO PARA O REMEDIO POPULAR - FURP
43640754000119
BROMIDRATO DE GALANTAMINA 25351.560137/2013-10
155 GENERICO - REGISTRO DE MEDICAMENTO
0802133/13-3
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
14
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
56
0000000000 24 Meses
16 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
200 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
100 (EMB HOSP)
0000000000 24 Meses
24 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
7
0000000000 24 Meses
8 MG CAP DURA LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X
28
LABORATORIO FARMACEUTICO ELOFAR LTDA
83874628000143
TINIDAZOL + TIOCONAZOL
Azostel 25351.011530/2015-18
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0017582/15-0
0000000000 24 Meses
30 MG/G + 20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 35 G + 7
APLICADORES
0000000000 24 Meses
30 MG/G + 20 MG/G CREM VAG 25 CT BG AL X 35 G
+ 175 APLICADORES (EMB HOSP)
CTRATO DE SILDENAFILA
POTENZA 25351.420818/2012-50
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0601794/12-1
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2

- 0000000000 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 4
0000000000 24 Meses
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 8
0000000000 24 Meses
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2
LIBBS FARMACEUTICA LTDA 612303140001175
CANDESARTANA CILEXETILA
VENZER 25351.672891/2012-21
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR 0963428/12-1
0000000000 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
0000000000 24 Meses
32 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
0000000000 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
32 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
16 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30
0000000000 24 Meses
8 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60
MUNDIPHARMA BRASIL PRODUTOS MEDICOS E FARMACEUTICOS LTDA 15127898000130
BUPRENORFINA
Restiva 25351.610397/2013-66
1456 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE FORMA FARMACEUTICA NOVA NO PAIS 0873858/13-1
0000000000 18 Meses
20 MG ADES TRANS D CT ENV X 4
0000000000 18 Meses
20 MG ADES TRANS D CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
5 MG ADES TRANS D CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
10 MG ADES TRANS D CT ENV X 4
0000000000 18 Meses
10 MG ADES TRANS D CT ENV X 2
0000000000 18 Meses
5 MG ADES TRANS D CT ENV X 4
TORRENT DO BRASIL LTDA 33078528000132
ROSUVASTATINA CALCICA 25351.089256/2009-22
1414 GENERICO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAIS 0232837/14-2
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 60
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 100
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 200
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 10
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 30
0000000000 Ano(s)
5 MG COM REV CT BL AL AL X 20

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.123, DE 28 DE ABRIL DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

- NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
AVERT LABORATORIOS LTDA 44211936000137
AESULLUS HIPPOCASTANUM L.
NOVARRUTINA 25991.010214/79 09/2014
10778 MEDICAMENTO FITOTERAPICO - ALTERAÇÃO
OU INCLUSÃO DE LOCAL DE FABRICAÇÃO 0705979/14-5
1,0174.0027.002-6 24 Meses
625 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML
Laboratórios Bagó do Brasil S/A 04748181000947
MALEATO DE ENALAPRIL
GLIOTEN 25351.045814/2009-95
1979 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO JÁ REGISTRADA NO PAIS 0379024/14-0
0000000000 24 Meses

10,0 MG COM CT BL AL/AL X 30
0000000000 24 Meses
5,0 MG COM CT BL AL/AL X 30

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.124, DE 28 DE ABRIL DE 2016

A Gerente-Geral de Medicamentos e Produtos Biológicos no uso das atribuições que lhe foram conferidas pela Portaria nº 921, de 15 de abril de 2016, aliado ao disposto no art. 54, I, § 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve:

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

PATRICIA FERRARI ANDREOTTI

ANEXO

- NOME DA EMPRESA CNPJ
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
NOME DO MEDICAMENTO NUMERO DO PROCESSO
VENCIMENTO DO REGISTRO
ASSUNTO DA PETIÇÃO EXPEDIENTE
NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
PRINCIPIO(S) ATIVO(S)
COMPLEMENTO DIFERENCIAL DA APRESENTAÇÃO
Althia S.A Indústria Farmacêutica 48344725000719
DROSPIRENONA + ETINILESTRADIOL
VINCY 25351.695684/2011-91 06/2019
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL 1297894/16-9
1.3517.0011.003-7 18 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 24 + 4 PLACEBOS
1.3517.0011.004-5 18 Meses
3 MG + 0,02 MG COM REV CT BL CALEND AL PLAS TRANS X 72 + 12 PLACEBOS
BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA 49475833000106
LOSARTAN POTASSICO + HIDROCLOROTIAZIDA
ARADOIS H 25351.016204/01-12 10/2021
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1254397/16-7
1.0974.0140.007-5 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15
1.0974.0140.008-3 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
1.0974.0140.009-1 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
1.0974.0140.010-5 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 15
1.0974.0140.011-3 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30
1.0974.0140.012-1 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB HOSP)
1.0974.0140.016-4 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 45
1.0974.0140.017-2 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
1.0974.0140.018-0 24 Meses
50MG + 12,5MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90
1.0974.0140.019-9 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 45
1.0974.0140.020-2 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60
1.0974.0140.021-0 24 Meses
100MG + 25MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90
BRAINFARMA INDUSTRIA QUIMICA E FARMACEUTICA S.A 05161069000110
CARBOCISTEINA
MUCOCISTEIN 25351.541583/2011-15 09/2021
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO 1212835/16-0
1.5584.0289.001-8 24 Meses
50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML
1.5584.0289.002-6 24 Meses
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML
1.5584.0289.003-4 24 Meses
50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)
1.5584.0289.004-2 24 Meses
20 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)
1.5584.0289.005-0 24 Meses
50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP
1.5584.0289.006-9 24 Meses
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP
1.5584.0289.007-7 24 Meses
50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP)
1.5584.0289.008-5 24 Meses
20 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP)
EMS S/A 57507378000365
HEMITARTARATO DE RIVASTIGMINA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016050200019

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 08.870-0
Autenticação Digital
Cód. Autenticação: 24850305171026440656-1; Data: 03/05/2017 10:27:27
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C, AFC11802-ZBZD.
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

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

010663

~~10453~~

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



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 08/05/2017 às 10:54:19 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05ba360e7671d403dc139d1bb99efa93ed39d70ca55755997bb0e2f92195
3a539b5ea4eb49329550caaa1d204410522372181c09321ab24ad215b57ba139f56071a

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

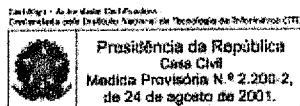
Esta certidão tem a sua validade até: 06/05/2018 às 04:14:45 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 699764

Código de Controle da Autenticação:

24850305171026440656-1 a 24850305171026440656-2

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.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

f64

010664

Cristália

of

10459

Detalhe do Produto: TRAMADON

Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	TRAMADON		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Registro	102980261		
Processo	25351.004556/00-71		
Vencimento do Registro	02/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50MG/ML SOL INJ IV/IM CT 6 AMP VD TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	07/02/2001
Validade	36 meses	Registro	1029802610017
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - 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	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100.MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOTX 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	2	07/02/2001
Validade	36 meses	Registro	1029802610025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

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

50 MG CAP GEL CT 10 BL AL PLAS OPC X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	07/02/2001 10160
Validade	36 meses	Registro	1029802610041
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL	010565	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	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	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
50 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	07/02/2001
Validade	36 meses	Registro	1029802610051
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - 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	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	S		

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	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	S
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 10	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	9	07/02/2001
Validade	24 meses	Registro	1029802610092
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da apresentação	Retard		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	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
50 MG CAP GEL CT BL AL PLAS OPC X 4	CAPSULA GELATINOSA DURA	12	07/02/2001
Validade	36 meses	Registro	1029802610122
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	19	07/02/2001	10462
Validade	36 meses	Registro	1029802610191	010557 K
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	S			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	20	07/02/2001
Validade	36 meses	Registro	1029802610203
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
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
100 MG SUP RET CT STR X 5	SUPOSITORIO RETAL	8	07/02/2001
Validade	36 meses	Registro	1029802610084
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - STRIP • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	RETAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	07/02/2001
Validade	24 meses	Registro	1029802610106

010669

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

[Handwritten signature]
Voltar

~~10464~~

[Handwritten signatures and initials]



200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 5
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 10
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 15
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 4
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30
 Não informado

10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 24 Meses
 400 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 4
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
 COMERCIAL 0000000000 36 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 7
 Não informado
 10490 SIMILAR - REGISTRO DE PRODUTO - CLONE (133 ALTERAÇÃO TITULAR DE REG. (CISÃO DE EMPRESA) - 067345/04-5 - 25351.025925/2004-46)
 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.210, DE 20 DE NOVEMBRO DE 2015

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 26 de julho de 2013, da Presidente da República, publicado no DOU de 29 de julho de 2013, e a RDC nº 46 de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto em seu inciso I do art. 59 e no inciso II do art. 51 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho 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 AUTORIZAÇÃO/CADASTRO - UF
 PRINCÍPIO ATIVO
 CLASS/CAT DESCRIÇÃO
 MARCA OU REFERÊNCIA NUMERO DO PROCESSO VENCIMENTO
 DESTINAÇÃO NUMERO DE REGISTRO VALIDADE
 APRESENTAÇÃO DO PRODUTO
 NOME COMERCIAL
 ASSUNTO DESCRIÇÃO
 ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA 1.05562-2
 CEFUROXIMA SÓDICA
 ANTIBIÓTICOS SISTEMICOS SIMPLES
 KEROXIME 25351.072110/2004-56 04/2020
 COMERCIAL 1.5562.0011.001-5 24 Meses
 750 MG PO INJ CT FA VD TRANS X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5562.0011.002-3 24 Meses
 750 MG PO INJ CT FA VD TRANS X 10 ML + AMP DIL X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5562.0011.003-1 24 Meses
 750 MG PO INJ CT 25 FA VD TRANS X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5562.0011.004-1 24 Meses
 750 MG PO INJ CT 25 FA VD INC X 10 ML + 25 AMP DIL X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5562.0011.005-8 24 Meses
 750 MG PO INJ CT 50 FA VD TRANS X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.5562.0011.006-6 24 Meses
 750 MG PO INJ CT 50 FA VD INC X 10 ML + 50 AMP DIL X 10 ML
 KEROXIME
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BELFAR LTDA 1.00571-1
 DICLOFENACO SÓDICO
 ANTINFLAMATORIOS
 BELFAREN 25000.009096/90-13 03/2021
 COMERCIAL 1.0571.0120.001-2 24 Meses
 50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20
 BELFAREN

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0571.0120.002-0 24 Meses
 10 MG/G GEL TOP CT BG AL X 60 G
 BELFAREN
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BIONATUS LABORATÓRIO BOTÂNICO LTDA 1.02009-4
 MAYTENUS ILICIFOLIA MART.EX.REISS
 FITOTERAPICO SIMPLES
 ANTULCEROSOS
 GASTRILESS BIONATUS 25000.001332/93-23 09/2016
 1.2009.0014.015-1 30 Meses
 380 MG CAP GEL DURA DISP 40 BL AL PLAS INC X 15
 GASTRILESS BIONATUS
 1798 MEDICAMENTO FITOTERÁPICO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 BLANVER FARMQUIMICA LTDA 1.01524-6
 Fumarato de Tenofovir Disoproxil
 ANTIRETROVIRAL
 Referência - VIREAD 25351.529944/2010-65 02/2021
 COMERCIAL 1.1524.0001.001-6 24 Meses
 300 MG COM REV CX 60 FRAS OPC X 30 (EMB HOSP)
 FUMARATO DE TENOFOVIR DESOPROXILA
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA 1.04381-0
 CLORIDRATO DE AMBROXOL
 EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO
 AMBROXEL 25351.010850/2003-18 03/2018
 COMERCIAL 1.4381.0087.011-0 24 Meses
 6 MG/ML XPE ADU CT FR PET AMB X 120 ML + COP (SABOR MEL EUCALIPTO)
 AMBROXEL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.4381.0087.015-3 24 Meses
 3 MG/ML XPE INF CT FR PET AMB X 120 ML + COP (SABOR MEL)
 AMBROXEL
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 DICLOFENACO DIETILAMÔNIO
 ANTINFLAMATORIOS
 Referência - CATAFLAM EMULGEL 25351.199786/2005-77 03/2021
 COMERCIAL 1.4381.0100.001-2 24 Meses
 10 MG/G GEL CT BG AL X 60 G
 diclofenaco dietilamônio
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.4381.0100.002-0 24 Meses
 10 MG/G GEL CT BG PLAS AL OPC X 60
 diclofenaco dietilamônio
 143 GENERICO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.001-7 36 Meses
 50MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 1 ML
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.002-5 36 Meses
 100 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 10 ML
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.003-3 36 Meses
 50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS OPC X 10
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.004-1 36 Meses
 50 MG CAP GEL DURA CT 10 BL AL PLAS OPC X 10
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.005-1 36 Meses
 50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 1 ML (EMB HOSP)
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.006-8 36 Meses
 50 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 2 ML
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.007-6 36 Meses
 50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP)
 TRAMADON
 142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0298.0261.009-2 24 Meses
 100MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS OPC X 10

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102015112300193

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]

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 118 - Bairro São Antônio - CEP 54020-900 - www.cartorioabastost.com.br - Tel.: (51) 3244.5444 - Fax: (51) 3244.5444

Autenticação Digital
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 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: 24850210171148250388-1; Data: 02/10/2017 11:59:26

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFT75383-7K83;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Válio de Miranda Cavalcani
 Titular

[Handwritten marks and initials]

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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **04/10/2017 09:07:58 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 827174

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **02/10/2018 13:20:19 (hora local)**.

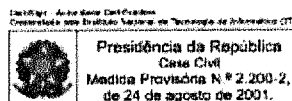
¹**Código de Autenticação Digital:** 24850210171148250388-1 a 24850210171148250388-2

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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0d9178ae465e426d525346e09d047de60a62c0eef5844222da8257e65ba7d79ea4eb49329550caaa1d204410522372121852258b15dbc0764d8e127c039ca65



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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **15/09/2017 16:15:59 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 815967

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **13/09/2018 08:35:55 (hora local)**.

¹**Código de Autenticação Digital:** 24851209171717270765-1 a 24851209171717270765-2

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bbfa7a7d36bcefcdd3fcca17ea8014dd0a8cd7f8fa6d4c8874fc6821fe1ad572ea4eb49329550caaa1d20441052
23721f6bb7e6f73881ded99308172e35f1807



Handwritten signatures and initials, including a large signature and several smaller ones, some with circular stamps.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10469~~

Detalhe do Produto: CICLOMIDRIN

Nome da Empresa LATINFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA

CNPJ 60.084.456/0001-09 **Autorização** 1.01.725-0

Nome Comercial CICLOMIDRIN

Classe Terapêutica MIDRIATICOS

Registro 117250026

Processo 25351.031302/00-26

Vencimento do Registro 10/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	15/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500260019
Princípio Ativo	TROPICAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- LATINFARMA INDUSTRIAS FARMACEUTICAS LTDA - COTIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração OFTALMOLOGICA

IFA único Sim

Conservação CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	2	15/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1172500260027
Princípio Ativo	TROPICAMIDA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE-GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: Ophthalmos S.A. CNPJ: 61.129.409/0001-05
ENDERECO: Rua das Nhamitubas
Nº: 471 BAIRRO: Jabaquara CEP: 04349-030
MUNICIPIO: São Paulo UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1.01724-7
Processo(s): 25351.53253/2013-00
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis: Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal), Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com preparo asséptico), Suspensões Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal)
Motivo: Em atendimento ao Art. 10 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 11 (inciso X), 12 (§ 3º), 13 (§ 3º incisos III, IV e V), 25, 26, 42, 61, 77 (inciso X), 87 (§ 1º), 104, 108 (parágrafo único), 283 (§ 3º inciso IV), 288, 304, 307, 317, 329, 334, 353, 357, 486 (inciso V) e 491.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 44.734.671/0001-51
Endereço: Rodovia Japira Lindóia, KM 14 s/n, Ponte Preta
Município: Japira UF: SP CEP: 13970-970
Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1 Expediente(s): 0513063/15-8, 0513050/15-6, 0502509/15-3 e 0513648/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, implantes e pós.
Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes.
Produtos estéreis: géis, pomadas, pós estéreis, pós liofilizados, soluções (com esterilização terminal), soluções (com preparo asséptico), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparo asséptico).
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparo asséptico).

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Catalani Germany Schorndorf GmbH
Endereço: Steinbeisstrasse 1 und 2, 73614 Schorndorf
País: Alemanha
Empresa Solícitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860-7 Expediente(s): 0838154/15-2
Linha(s): Sólidos não estéreis.
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005: não apresentação das avaliações de risco aplicáveis nos itens 3 e 4 da notificação de exigência nº 080642/15-9.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Asteca Pharmaceuticals GmbH
Endereço: Gallieistrasse 6, 08056 Zwickau
País: Alemanha
Empresa Solícitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 0722758/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Andersonfreese Incorporated
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109-3081
País: Estados Unidos da América
Empresa Solícitante: Dismarin Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 08.002.360/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4 Expediente(s): 0648018/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

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

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 08.870-0
Autenticação Digital
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, 8º, 9º e 32º da Lei Federal 8.931/84 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: 24851402170905280078-1; Data: 14/02/2017 09:05:40
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AER64364-G7KF
Valor Total do Ato: R\$ 4,12
Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br
Titular:

10471

ef



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 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 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: braiso 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 apresentado foi emitido há mais de 12 (doze) meses, contrariando o artigo 17º, 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 ANTONIO 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, 1304643/16-8 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 - epp ENDEREÇO: rua antonio de castro, 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/insumos farmacêuticos e saneantes domissanitários. Então, a mesma deveria ter peticionado os seguintes assuntos: código 723 (AFE de distribuidora de cosméticos, perfumes e produtos de higiene); código 702 (AFE de distribuidora de medicamentos/insumos farmacêuticos); código 740 (AFE de distribuidora de saneantes domissanitários). Diferê, 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 ampliada 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: 08.675.509/0001-46

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: INSER INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDO STECCA, Nº 530 BAIRRO: IPORANGA CEP: 18087149 - SOROCABA/SP CNPJ: 05.571.100/0001-91

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: LABORATORIO HEPACHOLAN SA ENDEREÇO: AVENIDA MANOEL MONTEIRO DE ARAÚJO, Nº 1051 BAIRRO: VILA JAGUARA CEP: 05113020 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 60.398.120/0001-10

PROCESSO: 25991.003935/77 AUTORIZ/MS: 1.00129.6 ATIVIDADE/CLASSE: EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO PRODUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: CIRURGICA SAO BERNARDO LTDA ENDEREÇO: SAAN QUADRA 03 00980 BAIRRO: SAA NORTE CEP: 70040 - BRASÍLIA/DF CNPJ: 00.838.896/0001-82

PROCESSO: 25000726890 AUTORIZ/MS: 1.01771.9 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: LUMIAR 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: G425L240L5XW (8.10511.9) ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EMBALAR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS FABRICAR: CORRELATOS REEMBALAR: CORRELATOS

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA ENDEREÇO: ESTRADA DO CAPOVILLA, 129 A BAIRRO: RECREIO CAMPESTRE CEP: 13347310 - INDAIATUBA/SP CNPJ: 61.186.136/0003-94

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 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 Autorização Especial das 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: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS 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 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 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: 18087149 - SOROCABA/SP CNPJ: 05.571.100/0001-91

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: LABORATORIO HEPACHOLAN SA ENDEREÇO: AVENIDA MANOEL MONTEIRO DE ARAÚJO, Nº 1051 BAIRRO: VILA JAGUARA CEP: 05113020 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 60.398.120/0001-10

PROCESSO: 25991.003935/77 AUTORIZ/MS: 1.00129.6 ATIVIDADE/CLASSE: EXPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO PRODUIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO

EMPRESA: CIRURGICA SAO BERNARDO LTDA ENDEREÇO: SAAN QUADRA 03 00980 BAIRRO: SAA NORTE CEP: 70040 - BRASÍLIA/DF CNPJ: 00.838.896/0001-82

PROCESSO: 25000726890 AUTORIZ/MS: 1.01771.9 ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: LUMIAR 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: G425L240L5XW (8.10511.9) ATIVIDADE/CLASSE: ARMAZENAR: CORRELATOS DISTRIBUIR: CORRELATOS EMBALAR: CORRELATOS EXPEDIR: CORRELATOS FABRICAR: CORRELATOS REEMBALAR: CORRELATOS

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: VALEANT FARMACEUTICA DO BRASIL LTDA 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: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO DISTRIBUIR: MEDICAMENTO EMBALAR: MEDICAMENTO EXPEDIR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO FABRICAR: MEDICAMENTO IMPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO REEMBALAR: MEDICAMENTO

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 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 2 columns: Empresa Fabricante: Abbott Laboratories Argentina S.A. and Empresa solicitante: Abbvys Farmaceutica Ltda. Includes fields for address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Actavis Ltd. and Empresa solicitante: Actavis Farmaceutica Ltda. Includes fields for address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: B. Braun Avitum AG and Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S.A. Includes fields for address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Baxter Pharmaceutical Solutions LLC and Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmaceutica Li. Includes fields for address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Company and Empresa solicitante: Bristol-Myers Squibb Farmaceutica Li. Includes fields for address, CNPJ, and authorization details.

Table with 2 columns: Empresa Fabricante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda and Empresa solicitante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. Includes fields for address, CNPJ, and authorization details.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 1010201604040052

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 06.876-0. Autenticação Digital. Cód. Autenticação: 24851402170905280078-3; Data: 14/02/2017 09:05:43. Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AER64362-FT0G; Valor Total do Ato: R\$ 4,12. Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

010677

~~10472~~

**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 22/02/2017 às 09:06:53 (hora de Brasília).

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b33d2d34e737b4d00a1e96f8fb4fb04a7b1d5f0baa8994bea99cb156d084ebd1dea4eb49329550caaa1d2044105223721aadf6384a3b551d9a0191b4335f73553

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

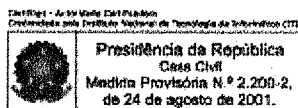
Esta certidão tem a sua validade até: 21/02/2018 às 07:27:15 (Dia/Mês/Ano)

Código de Controle da Certidão: 654641

Código de Controle da Autenticação:

24851402170905280078-1 a 24851402170905280078-4

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 in the bottom right corner.

CARTÓRIO ZEVÉDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.970-0

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, B, 41 e 82 da Lei Federal 8.932/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.723/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato, o referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 24852507170839080648-1; Data: 25/07/2017 08:40:36

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFM39610-QZ96; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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



ANEXO

Empresa: Depósito Geral de Suprimentos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 06.224.321/0001-56
Endereço: BR 408 Km 76, S/Nº, Bairro Novo	
Município: Campina	UF: PE
Autorização de Funcionamento: 1.06.518-3	Autorização Especial: 1.21.856-8
Expediente(s): 0068395/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.921, DE 19 DE JULHO DE 2017

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

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

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

Empresa Fabricante: AndersonBreecon Inc.	
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Vertex Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 21.798.065/0001-02
Autorização de Funcionamento: 1.13.823-9	Expediente(s): 2618692/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Sólidos não estéreis (embalagens primária e secundária): comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa: Latnofarma-Indústrias Farmacêuticas Ltda.	CNPJ: 60.084.456/0001-99
Endereço: Rua Tomaz Sepe, 489, Jardim da Glória	
Município: Cotia	UF: SP
Autorização de Funcionamento: 1.01.725-0	Expediente(s): 1423522/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica) e pomadas.	

Empresa: Pharma Limicio Indústria Farmacêutica Lt.	CNPJ: 16.590.191/0001-29
Endereço: Av. Pedro Ludovico, Quadra 02, Lotes 06/07/08/09/50/51/52, Residencial Pedro Ludovico.	
Município: Anápolis	UF: GO
Autorização de Funcionamento: 1.07.223-4	Expediente(s): 2007977/16-0, 2007901/16-0 e 2007987/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis entranqueáveis: pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Tolmar Inc.	
Endereço: 1413 Duff Drive, Fort Collins, Colorado (CO) - 80524	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0175365/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Zambon S.p.A.	
Endereço: Via Della Chimica, 9 - 36100 - Vicenza (VI)	
País: Itália	
Empresa solicitante: Zambon Laboratórios Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 61.100.004/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.00.084-1	Expediente(s): 0022128/17-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.	
Líquidos não estéreis: soluções.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.925, DE 19 DE JULHO DE 2017

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

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

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: belovet farmácia de manipulação ltda me	
ENDEREÇO: AV DO CONTORNO 7449	
BAIRRO: SANTO ANTONIO CEP: 30110047 - BELO HORIZONTE/MG	
CNPJ: 09.015.943/0001-62	
PROCESSO: 25351.166768/2014-08	
AUTORIZ/MS: 1.10089-5	
ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS (VETERINÁRIOS)	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.926, DE 19 DE JULHO DE 2017

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

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de Farmácias e Drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

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

MARIÂNGELA TORCHIA DO NASCIMENTO

ANEXO

EMPRESA: J E FARMACIA E DRUGSTORE LTDA - ME	
ENDEREÇO: Av. Washington Luiz n 194	
BAIRRO: Centro CEP: 43700000 - SIMÕES FILHO/BA	
CNPJ: 09.014.223/0001-82	
PROCESSO: 25351.337853/2017-00	
AUTORIZ/MS: 7.52654-7	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: CARDOSO & SALVADOR LTDA - ME

ENDEREÇO: AV RUI COELHO 53

BAIRRO: VILA DO V CE: 69927000 - PORTO ACRE/AC

CNPJ: 27.129.847/0001-27	
PROCESSO: 25351.354736/2017-01	
AUTORIZ/MS: 7.52701-9	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS BRAIR LTDA

ENDEREÇO: RUA PINHEIRO MACHADO 1127

BAIRRO: CENTRO CEP: 95340000 - NOVA BASSA-NORS

CNPJ: 88.212.113/0657-32	
PROCESSO: 25351.366580/2017-01	
AUTORIZ/MS: 7.52722-1	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS: DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.	

EMPRESA: A FERNANDES PEREIRA COMERCIO EPP

ENDEREÇO: RUA DAS LARANJEIRAS 31

BAIRRO: VILA MILITAR CEP: 65306305 - SANTA INÉS/MA

CNPJ: 27.121.331/0001-36	
PROCESSO: 25351.343258/2017-03	

AUTORIZ/MS: 7.52664-1	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.	

EMPRESA: DROGARIA FERNANDES CAXIAS 4 LTDA

ENDEREÇO: ESTRADA VELHA DO PILAR, QD 10 LT 7

LJ 2 BAIRRO: PARQUE CAPIVARI CEP: 25231000 - DUQUE DE CAXIAS/RJ

CNPJ: 23.643.931/0001-03	
PROCESSO: 25351.349404/2017-04	
AUTORIZ/MS: 7.52705-3	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.	

EMPRESA: EDNILSON LUCENA DE ARAÚJO- ME

ENDEREÇO: RUA ANTONIO MATIAS Nº 106

BAIRRO: CENTRO CEP: 57600350 - PALMEIRA DOS ÍNDIOS/AL

CNPJ: 27.760.956/0001-48	
PROCESSO: 25351.343265/2017-05	
AUTORIZ/MS: 7.52657-8	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.	
PRESTACÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS:	

EMPRESA: EVC FARMA DROGARIA E PERFUMARIA EPP

ENDEREÇO: AVENIDA ELIAS YAZBEK, 2247

BAIRRO: EMBUENA CEP: 06803137 - EMBU DAS ARTES/SP

CNPJ: 27.778.387/0001-68	
PROCESSO: 25351.349411/2017-06	
AUTORIZ/MS: 7.52704-0	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL.	
PRESTACÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS:	

EMPRESA: FARMACIA E PERFUMARIA ROCHA E PERSE IGUAÇU LTDA ME

ENDEREÇO: rua professor heleno frangoso 1007 loja lt 4 qd p

BAIRRO: jardim ignacu CEP: 26282011 - NOVA IGUAÇU/RJ

CNPJ: 22.819.683/0001-46	
PROCESSO: 25351.357737/2017-07	
AUTORIZ/MS: 7.52674-6	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: LUMINA DERM LTDA - ME

ENDEREÇO: Rua Francisco Gigliotti, Nº 490 - Box 04

BAIRRO: Jardim Pinheiros CEP: 15091280 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP

CNPJ: 07.269.070/0001-99	
PROCESSO: 25351.366566/2017-07	
AUTORIZ/MS: 7.52710-0	
ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: ALIMENTOS PERMITIDOS	
COMÉRCIO: CORRELATOS	
COMÉRCIO: COSMÉTICOS	
COMÉRCIO: PERFUMES	
COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE	
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL	

EMPRESA: CIA LATINO AMERICANA DE MEDICAMENTOS

ENDEREÇO: AV PROFESSOR OSCAR PEREIRA, 2095

BAIRRO: GLÓRIA CEP: 90660080 - PORTO ALEGRE/RS

CNPJ: 84.683.481/0498-50	
--------------------------	--

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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **28/07/2017 15:56:06 (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 **CRISTALIA PRODUTOS QUIMICOS FARMACEUTICOS LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 783115

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/07/2018 09:28:28 (hora local)**.

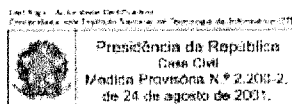
¹**Código de Autenticação Digital:** 24852507170839080648-1

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 N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0e78e76a45c68edd0d38ca5209e32f2d1fb10fd0f5ca1561789172530145bf3dea4eb49329550caaa1d20441052237219c8478fad23f58ca858bc76173f3be44



Handwritten signatures and initials, including a circled 'B' and a circled '1/1'.

ESTADO DO PARANÁ
CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR Data da Homologação: <i>10/04/18</i></p> <p>Fornecedor: 126 - SOMA/PR COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.</p>									
14	04-06-1928	Aciclovir 200 mg. - compr. (CX C/ 25)	RANBAXY	UND	37.940,000	0,0000	0,2100	7.967,40	Venceu
103	04-06-3119	Bimatoprost 0,3mg/ml - 3ml - colírio (CX C/ 1 FR 3ML)	GEOLAB	UND	50,000	0,0000	22,7800	1.139,00	Venceu
166	04-06-1979	Cefalexina 500 mg compr. (CX C/ 80)	TEUTO	UND	377.720,000	0,0000	0,3300	124.647,60	Venceu
211	46-01-0022	Clonazepam 2 mg compr. (CX C/ 500)	RANBAXY	UND	330.400,000	0,0000	0,0420	13.876,80	Venceu
214	04-06-1998	Clopidogrel 75 mg - compr. revs. (CX C/ 28)	RANBAXY	UND	79.000,000	0,0000	0,3255	25.714,50	Venceu
250	46-01-0028	Cloridrato de nortriptilina 25 mg cáps. (CX C/ 30)	RANBAXY	UND	59.332,000	0,0000	0,2184	12.958,11	Venceu
251	46-01-0121	Cloridrato de nortriptilina 50 mg cáps. (CX C/ 30)	RANBAXY	UND	27.000,000	0,0000	0,3654	9.865,80	Venceu
303	04-06-2010	Dexametazona 4 mg 2,5 ml inj. (CX C/ 100)	TEUTO	AMP	12.320,000	0,0000	0,4580	5.642,56	Venceu
584	04-06-1882	Nitrofurantoína 100 mg. cáps. (CX C/ 280)	TEUTO	UND	64.383,000	0,0000	0,1900	12.232,77	Venceu
607	46-01-0086	Oxcarbazepina 300 mg compr. (CX C/ 30)	RANBAXY	UND	40.208,000	0,0000	0,2888	11.612,07	Venceu
609	46-01-0088	Oxcarbazepina 600 mg compr. (CX C/ 30)	RANBAXY	UND	15.000,000	0,0000	0,7088	10.632,00	Venceu
683	04-06-1905	Ranitidina 50 mg 2 ml - inj. (CX C/ 100)	FARMACE	AMP	15.000,000	0,0000	0,3465	5.197,50	Venceu
710	04-06-1908	Simvastatina 40 mg. compr. (CX C/ 500)	PHARLAB	UND	170.000,000	0,0000	0,1100	18.700,00	Venceu
788	46-01-0116	Venlafaxina 75 mg compr. (CX C/ 28)	RANBAXY	UND	489.720,000	0,0000	0,3750	183.645,00	Venceu
					Total do Fornecedor			443.831,11	

[Handwritten signature]

OK

Pato Branco, 22 de Janeiro de 2018.

[Handwritten signature]

010680

~~10475~~

[Handwritten marks and signatures]

14

#

Soma/PR

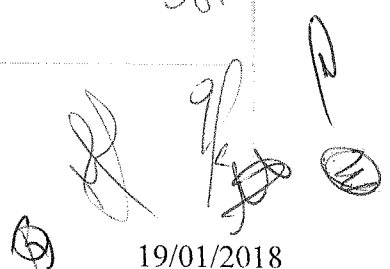
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10476~~

Detalhe do Produto: ACICLOVIR


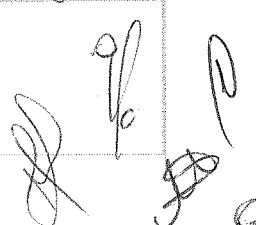
Nome da Empresa	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	73.663.650/0001-90	Autorização	1.02.352-8
Nome Comercial	ACICLOVIR		
Classe Terapêutica	ANTIVIROTICOS		
Registro	123520057		
Processo	25351.027604/00-81		
Vencimento do Registro	01/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	21/01/2001
Validade	36 meses	Registro	1235200570014
Princípio Ativo	ACICLOVIR		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (PONDA-GOA) - ÍNDIA RANBAXY LABORATORIES LTD. - ÍNDIA 		






Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • RANBAXY LABORATORIES LIMITED (PONDA-GOIA) - ÍNDIA • RANBAXY LABORATORIES LTD. - ÍNDIA
Via de Administração	ORAL 1
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<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
ATIVA			
400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	3	21/01/2001
Validade	36 meses	Registro	1235200570030
Princípio Ativo	ACICLOVIR		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	10478
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (PONDA-GOA) - ÍNDIA RANBAXY LABORATORIES LTD. - ÍNDIA 	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 70 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	21/01/2001

[Handwritten signature]

~~10479~~

[Handwritten initials and signatures]

010685



aciclovir
Comprimidos
400 mg

Handwritten notes and signatures in the bottom right corner, including a large signature, a circled 'B', and a circled 'E'.

A administração de aciclovir durante a gravidez só deve ser considerada se a melhora esperada para a mãe superar a possibilidade de risco para o feto.

Existem dados relatando a passagem de aciclovir para o leite materno e, conseqüentemente, para o seu bebê, caso você esteja amamentando.

Se você está grávida, acha que pode estar, está planejando ficar grávida, ou está amamentando, não inicie o tratamento sem falar com o seu médico primeiro.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Interações medicamentosas

Se você está usando algum dos medicamentos listados abaixo, converse com seu médico antes de usar aciclovir:

- robencida (usado para tratar gota);
- cimetidina (usado para tratar úlcera péptica);
- medicamentos como micofenolato de mofetila (usado para prevenir rejeição após transplante de órgãos).

O aciclovir pode afetar o resultado de exames de sangue e de urina. Informe seu médico sobre uso deste medicamento se você for fazer exames de urina ou de sangue.

Informe seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Cuidados de armazenamento

Conservar em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). Proteger da umidade.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Aspecto físico / Características organolépticas

Os comprimidos de aciclovir 400 mg são biconvexos, não revestidos, em formato de cápsula, de coloração branca a quase branca, gravados em relevo com '400' em uma das faces e 'ACV' na outra.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de uso

Uso oral.

Para que o tratamento tenha o efeito desejado, é importante que você tome os comprimidos de acordo com as instruções de seu médico, respeitando sempre os horários e a duração do tratamento.

Posologia

Tratamento de Herpes simples em adultos:

Um comprimido de aciclovir 200 mg, cinco vezes ao dia, com intervalos de aproximadamente quatro horas pulando a dose noturna. O tratamento precisa ser mantido por cinco dias, e deve ser estendido em infecções iniciais graves.

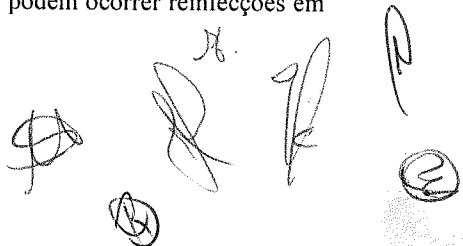
Em pacientes gravemente imunocomprometidos (por exemplo, após transplante de medula óssea) ou com problemas na absorção intestinal, a dose pode ser duplicada (400 mg) ou, alternativamente, considerada a administração da medicação intravenosa.

A administração das doses deve ser iniciada tão cedo quanto possível, após o surgimento da infecção. Para os episódios recorrentes, isso deve ser feito, de preferência, durante o período prodromico ou imediatamente após surgirem os primeiros sinais ou sintomas.

Supressão de Herpes simples em adultos imunocompetentes (com o sistema de defesa funcionando adequadamente):

Um comprimido de 200 mg, quatro vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente seis horas. Muitos pacientes podem ser convenientemente controlados com um regime de 400 mg, duas vezes ao dia, com intervalos de aproximadamente 12 horas.

Uma redução da dose para 200 mg, três vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente oito horas, ou até duas vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente 12 horas, podem ser eficazes. Em alguns pacientes, podem ocorrer reinfecções em



- Dor de cabeça, tontura;
- Enjoos, vômito, diarreia e dores no abdômen;
- Coceira e vermelhidão/protuberâncias na pele que podem piorar com exposição ao sol;
- Sensação de cansaço, febre.

010687
[Handwritten signature]

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Urticária (formação de placas avermelhadas na pele), queda de cabelo

Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Anafilaxia (reação alérgica severa que pode apresentar os seguintes sinais: coceira, erupção cutânea; inchaço, algumas vezes do rosto ou boca (angioedema), causando dificuldade em respirar; colapso). Caso apresente esses sintomas entre em contato com seu médico e pare imediatamente de utilizar aciclovir;
- Falta de ar;
- Aumento reversível de bilirrubina (substância encontrada na bile) e de algumas enzimas do fígado;
- Angioedema (inchaço do rosto, lábios, boca, língua ou garganta);
- Aumento dos níveis de substâncias encontradas no sangue, como ureia e creatinina.

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento):

- Anemia (redução do número de células vermelhas do sangue), leucopenia (redução do número de glóbulos brancos que são células sanguíneas responsáveis pela defesa do organismo) e trombocitopenia (redução no número de plaquetas que são células sanguíneas que ajudam o sangue a coagular);
- Agitação, confusão, tremor, ataxia (falta de coordenação dos movimentos), disartria (dificuldade em controlar os músculos da fala ou rouquidão), alucinações, sintomas psicóticos (dificuldade de pensar, julgar claramente ou concentrar-se), convulsões, sonolência, encefalopatia (distúrbios de comportamento, fala e movimentos dos olhos) e coma;
- Hepatite (inflamação do fígado) e icterícia (amarelamento da pele ou dos olhos);
- Insuficiência renal aguda e dor nos rins (pode estar associada à insuficiência renal).

Informe ao seu médico ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTES MEDICAMENTOS?

Sintomas e sinais

É improvável que ocorram efeitos tóxicos graves mesmo que uma dose de até 20 g (equivalente a 50 comprimidos de 400 mg) seja tomada em uma única ocasião. Acidentalmente, superdoses repetidas por vários dias de aciclovir oral foram relacionadas a problemas no estômago ou intestino (como náusea e vômitos) e neurológicos (dor de cabeça e confusão). Procure imediatamente seu médico ou a emergência hospitalar mais próxima.

Tratamento

Os pacientes devem ser observados cuidadosamente para os sinais de toxicidade. Em casos de doses excessivas com presença de sintomas, a hemodiálise (tratamento que consiste na remoção do líquido e substâncias tóxicas do sangue) pode ser considerada como opção de tratamento.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou a bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

III) DIZERES LEGAIS

Reg M.S.: 1.2352.0057
Farm. Resp.: Adriana M. C. Cardoso
CRF - RJ N° 6750
Fabricado por: Ranbaxy Laboratories Limited
Plot N°B-2, Madkai Industrial Estate,
Ponda, Goa - 403 404, Índia
Ou
Ranbaxy Laboratories Limited
Industrial Area - 3 Dewas - 455001
Madhya Pradesh - Índia

Importado e Registrado por: Ranbaxy Farmacêutica Ltda.

[Handwritten signatures and initials]

Anexo B – Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a bula			Dados das alterações de bulas			
Data do expediente	Nº Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
17/04/2014	0298370/14-2	10459 – GENÉRICO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	17/04/2014	N/A	N/A	N/A	Adequação à RDC N°47/09.	VP/VPS	400 mg: Embalagens com 10 e 25 comprimidos
19/12/2014	N/A	10452– GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	19/12/2014	N/A	10452– GENÉRICO – Notificação de Alteração de Texto de Bula RDC 60/12	N/A	VP 5. Advertências e Precauções VPS 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP/VPS	400 mg: Embalagens com 10 e 25 comprimidos

(Handwritten signatures and initials)

~~10483~~
010688
(Handwritten mark)

103

Soma/PR

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10484~~

010689

Detalhe do Produto: Bimatoprostá

Nome da Empresa	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Nome Comercial	Bimatoprostá		
Classe Terapêutica	ANTIGLAUCOMATOSOS		
Registro	154230211		
Processo	25351.679573/2012-12		
Vencimento do Registro	02/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
0,3 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 2,5 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	1	02/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1542302110014
Princípio Ativo	BIMATOPROSTÁ		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OFTALMOLOGICA		

Via de Administração	OFTALMOLOGICA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[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			
0,3 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 3 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	3	02/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1542302110030
Princípio Ativo	BIMATOPROSTA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR 10485 Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
Via de Administração	OFTALMOLOGICA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 0,3 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	5	02/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1542302110057
Princípio Ativo	BIMATOPROSTA		

010692

1542302110065

~~10487~~

Validade	24 meses	Registro	1542302110065
Princípio Ativo	BIMATOPROSTA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE PAPELAO SEM COLMEIA 		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	OFTALMOLOGICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
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
------------------------------	---------------------------	------------------	---------------------------

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação 10488
0,3 MG/ML SOL OFT CX 50 FR GOT PLAS OPC X 7,5 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	8	02/02/2014
Validade	24 meses	Registro	1542302110081
Princípio Ativo	BIMATOPROSTA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - SUZANO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	OFTALMOLOGICA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

106

~~10489~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

010694

Detalhe do Produto: CEFALEXINA

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	CEFALOXINA		
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS		
Registro	103700382		
Processo	25351.020858/01-22		
Vencimento do Registro	08/2022		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA			
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 8	COMPRIMIDO SIMPLES	1	19/08/2002
Validade	24 meses	Registro	1037003820011
Princípio Ativo	CEFALOXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		

~~10490~~
010695
[Handwritten Signature]

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400	COMPRIMIDO SIMPLES	3	19/08/2002
Validade	24 meses	Registro	1037003820038
Princípio Ativo	CEFALEXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		

[Handwritten Signatures]

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA 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

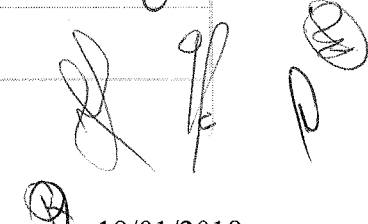
~~10491~~

010696



Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	5	19/08/2002
Validade	24 meses	Registro	1037003820054
Princípio Ativo	CEFALEXINA		





Validade	24 meses	Registro	1037003820062- 10492
Princípio Ativo	CEFALEXINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar Institucional		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

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

~~10493~~

x.
PL *PL* *PL*
PL *PL* *PL*

211 of Soma IPR

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10494~~

Detalhe do Produto: CLONAZEPAM (PORT 344/98 LISTA B1)

Nome da Empresa	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	73.663.650/0001-90	Autorização	1.02.352-8
Nome Comercial	CLONAZEPAM (PORT 344/98 LISTA B1)		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	123520193		
Processo	25351.260964/2005-79		
Vencimento do Registro	02/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 0,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	05/02/2006
Validade	24 meses	Registro	1235201930014
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LTD. - ÍNDIA 		
Via de Administração	ORAL		

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the table area.

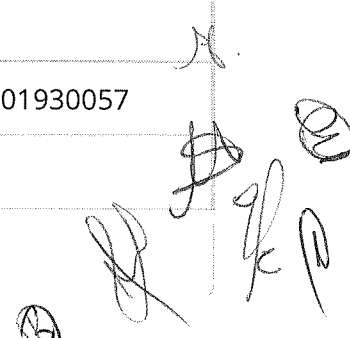
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito 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			
0,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	05/02/2006
Validade	24 meses	Registro	1235201930030
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		




Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LTD. - ÍNDIA
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	05/02/2006
Validade	24 meses	Registro	1235201930057
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		



Princípio Ativo	CLONAZEPAM	10497
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • RANBAXY LABORATORIES LTD. - ÍNDIA 	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "B"	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			10498
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	05/02/2006
Validade	24 meses	Registro	1235201930081
Princípio Ativo	CLONAZEPAM		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTESecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none">RANBAXY LABORATORIES LTD. - ÍNDIA		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
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		

014

R

Soma IPR

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

10499

Detalhe do Produto: bissulfato de clopidogrel

Nome da Empresa	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	73.663.650/0001-90	Autorização	1.02.352-8
Nome Comercial	bissulfato de clopidogrel		
Classe Terapêutica	OUTROS MEDICAMENTOS DE ACAO NO APARELHO CARDIOVASCULAR		
Registro	123520207		
Processo	25351.061047/2008-56		
Vencimento do Registro	08/2018		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
75 MG COM REV CT BL AL/AL X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	04/08/2008
Validade	24 meses	Registro	1235202070019
Princípio Ativo	bissulfato de clopidogrel		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • RANBAXY LABORATORIES LIMITED (PAONTA SAHIB) - ÍNDIA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • RANBAXY LABORATORIES LIMITED (PAONTA SAHIB) - ÍNDIA
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
75 MG COM REV CT BL AL/AL X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	04/08/2008
Validade	24 meses	Registro	1235202070035
Princípio Ativo	bissulfato de clopidogrel		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (PAONTA SAHIB) - ÍNDIA
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 75 MG COM REV CT BL AL/AL X 90 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	04/08/2008

75 MG COM REV CT BL AL/AL X 98 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	04/08/2008	10502
Validade	24 meses	Registro	1235202070061	
Princípio Ativo	bissulfato de clopidogrel			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none">• RANBAXY LABORATORIES LIMITED (PAONTA SAHIB) - ÍNDIA			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

050 e 051 ~~10503~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Soma/PR

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

Nome da Empresa	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	73.663.650/0001-90	Autorização	1.02.352-8
Nome Comercial	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA (PORT 344/98 LISTA C1)		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro	123520191		
Processo	25351.188222/2004-28		
Vencimento do Registro	09/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<input type="checkbox"/> ATIVA 25 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910013
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA 		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais • RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910031
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	10505
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 	
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA 	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "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
<input type="checkbox"/> ATIVA 75 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	04/09/2006

75 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	04/09/2006 - 10506
Validade	36 meses	Registro	1235201910064
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA 		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

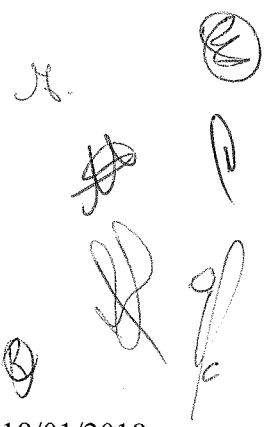
(B)

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	04/09/2006
Validade	36 meses	Registro	1235201910080
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> • RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA 		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

~~10508~~

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



010714
ef

10500

I) IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

cloridrato de nortriptilina
Medicamento genérico - Lei nº 9.787 de 1999.

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Cápsulas de 25 mg - embalagens com 20 e 30 cápsulas.
Cápsulas de 50 mg e 75 mg - embalagens com 30 cápsulas.

USO ORAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada cápsula de 25mg contém:
cloridrato de nortriptilina (equivalente a 25 mg de nortriptilina).....28,50mg
Excipientes.....q.s.p. 1 cápsula
Excipientes: amido de milho, dióxido de silício e estearato de magnésio.

Cada cápsula de 50mg contém:
cloridrato de nortriptilina (equivalente a 50 mg de nortriptilina).....57,00mg
Excipientes.....q.s.p. 1 cápsula
Excipientes: amido de milho, dióxido de silício e estearato de magnésio.

Cada cápsula de 75mg contém:
cloridrato de nortriptilina (equivalente a 75 mg de nortriptilina).....85,50mg
Excipientes.....q.s.p. 1 cápsula
Excipientes: amido de milho, dióxido de silício e estearato de magnésio.

Familiares e cuidadores de adultos em tratamento da depressão devem ser similarmente aconselhados.

Examinando pacientes com transtorno bipolar: o principal episódio depressivo pode ser a apresentação inicial do transtorno bipolar. Acredita-se, geralmente, (embora não estabelecido em estudos clínicos) que tratando tal episódio com apenas um antidepressivo pode aumentar a probabilidade de precipitação de um episódio de mania/misto em pacientes com risco de transtorno bipolar.

Não se sabe se os sintomas acima representam tal conversão. Entretanto, antes de iniciar o tratamento com um antidepressivo, pacientes com sintomas depressivos devem ser adequadamente examinados para determinar se eles estão em risco de ter o transtorno bipolar; tal exame deve conter uma história psiquiátrica detalhada, incluindo um histórico familiar de suicídio, transtorno bipolar e depressão. Deve ser notado que o cloridrato de nortriptilina não está aprovado para o tratamento da depressão bipolar.

II) INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

O cloridrato de nortriptilina tem como princípio ativo o cloridrato de nortriptilina que é um antidepressivo.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O cloridrato de nortriptilina é um antidepressivo tricíclico não inibidor da monoaminoxidase. O mecanismo de melhora do humor por antidepressivos tricíclicos é, no momento, desconhecido. O cloridrato de nortriptilina inibe a recaptação de norepinefrina e serotonina no Sistema Nervoso Central, mas sua atividade como antidepressivo é mais complexa e não muito elucidada. Ele aumenta o efeito vasoconstritor da norepinefrina, mas bloqueia a resposta vasoconstritora da feniletilamina.

O início de ação é de 2 semanas. Uma melhora inicial pode ocorrer dentro de 2 a 7 dias. Pacientes idosos e deprimidos podem precisar de 6 semanas para responder.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Contra-indicações: É contra-indicado o uso de cloridrato de nortriptilina ou de outros antidepressivos tricíclicos simultaneamente com inibidores da monoaminoxidase (IMAO).

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Advertências

Piora clínica e risco de suicídio

Pacientes com distúrbio depressivo principal, adulto e pediátrico, podem experimentar piora da sua depressão e/ou o surgimento do pensamento e comportamento suicida ou mudanças incomuns de comportamento, se eles estiverem tomando ou não medicamentos antidepressivos, e este risco pode persistir até que ocorra remissão significativa. Existe uma preocupação de longa data de que os antidepressivos possam induzir a piora da depressão e o surgimento do comportamento suicida em determinados pacientes. Os antidepressivos aumentaram o risco do pensamento e comportamento suicida em estudos

Pacientes com doença cardiovascular deverão tomar o cloridrato de nortriptilina somente sob estrita supervisão, devido à tendência da droga produzir aumento da frequência cardíaca e alterar o tempo de condução do ritmo do coração. Há relatos de infarto do miocárdio, arritmia e acidente vascular cerebral. A ação anti-hipertensiva da guanefidina e de agentes similares pode ser bloqueada. Por causa de sua atividade anticolinérgica, cloridrato de nortriptilina deve ser usado com muita cautela em pacientes que têm glaucoma ou história de retenção urinária. Os pacientes com história de crises convulsivas deverão ser rigorosamente monitorados quando da administração de cloridrato de nortriptilina visto que este medicamento pode reduzir o limiar convulsivo. Muito cuidado deve ser tomado quando o cloridrato de nortriptilina for administrado a pacientes com hipertireoidismo ou que estiverem em tratamento com hormônios tireoideanos, devido à possibilidade de ocorrerem arritmias cardíacas.

O cloridrato de nortriptilina pode prejudicar a concentração e/ou a capacidade de execução de tarefas arriscadas, como operar máquinas ou dirigir automóveis; portanto, deve-se alertar o paciente em relação a este risco.

Durante o tratamento, o paciente não deve dirigir veículos ou operar máquinas, pois sua habilidade e atenção podem estar prejudicadas.

O consumo excessivo de álcool durante o tratamento com a nortriptilina pode produzir efeito potencializador, capaz de aumentar o risco de tentativas de suicídio ou de superdose, especialmente em pacientes com história de distúrbios em ocionais ou ideações suicida. A administração concomitante de quinidina e nortriptilina pode resultar no aumento significativo da meia-vida plasmática, aumento da AUC, e redução do clearance (de puração) da nortriptilina.

Precauções

Informações

outros profissionais de saúde, seus familiares e os benefícios e riscos de usar este medicamento com cloridrato de nortriptilina.

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
E TABELADO DE NOTAS - Código CNJ 08.015.000/0000000-0

Autenticação Digital

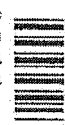
De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 6º, 41 e 52 da Lei Federal 8.030/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.724/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou, 16

Cód. Autenticação: 41210809170843260628-1; Data: 08/09/2017 08:45:09

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C, AFG31900-41DF
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

Bel. Válor de Arzende Cavalcante
Ttalar

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



Handwritten signatures and initials on the right side of the page.

nortriptilina(125mg/dia).

Drogas metabolizadas pelo citocromo P450 2D6: a atividade bioquímica da metabolização do fármaco pela isoenzima citocromo P450 2D6 (hidroxilase debrisoquina) é reduzida a uma pequena parcela da população caucasiana (cerca de 7% a 10% de caucasianos que são chamados de "metabolizadores lentos"); estimativas confiáveis da prevalência da atividade reduzida da isoenzima P450 2D6 entre os asiáticos, africanos e outras populações não estão ainda disponíveis. Os "metabolizadores lentos" apresentam concentrações plasmáticas mais elevadas do que as esperadas de antidepressivos tricíclicos (ATCs) em doses usuais. Dependendo da fração do fármaco metabolizado pela P450 2D6, o aumento na concentração plasmática pode ser pequeno ou muito grande (aumento de 8 vezes na AUC de ATCs no plasma). Adicionalmente, certas drogas inibem a atividade desta isoenzima e fazem com que os metabolizadores normais assemelhem-se aos "metabolizadores lentos". Um indivíduo, que é estável numa determinada dose de ATCs, pode tornar-se abruptamente intolerante quando uma destas substâncias inibidoras é administrada em terapia concomitante. Os fármacos que inibem o citocromo P450 2D6 incluem algumas que não são metabolizadas pela enzima (quinidina, cimetidina) e muitas outras que são substratos para o P450 2D6 (vários antidepressivos, fenotiazina e os antiarrítmicos tipo IC propafenona e flecaïnida). Embora todos ISRSs, por ex., fluoxetina, sertralina e paroxetina, inibam o P450 2D6, eles podem variar na extensão desta inibição. A definição de quais interações ISRSs e ATCs podem apresentar problemas clínicos, dependerá do grau da inibição e da farmacocinética do ISRS envolvido. Apesar disso, recomenda-se cautela na coadministração de ATCs com qualquer ISRSs e também na transição de um para outro. É particularmente importante, que se tenha transcorrido tempo suficiente antes de se iniciar a terapia com ATC no paciente cujo tratamento com fluoxetina foi descontinuado, devido à longa meia-vida do fármaco inalterado e do metabólito ativo (pelomeno 5 semanas podem ser necessárias). O uso concomitante de antidepressivos tricíclicos com fármacos que possam inibir o citocromo P450 2D6 pode requerer doses mais baixas do que as usualmente prescritas, tanto para antidepressivos tricíclicos quanto para outras drogas. Além disso, sempre que uma destas outras substâncias forem descontinuadas da coterapia, uma dose maior de antidepressivos tricíclicos pode ser necessária. É recomendável monitorar o nível plasmático de ATCs sempre que estes forem coadministrados com outros fármacos inibidores do P450 2D6.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.
Não use este medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

As cápsulas devem ser conservadas em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da umidade.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.
Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Características físicas e organolépticas:

As cápsulas de cloridrato de nortriptilina 25 mg possuem corpo branco e tampa laranja, com '25' impresso na tampa.

As cápsulas de cloridrato de nortriptilina 50 mg possuem corpo e tampa brancos, com '50' impresso na tampa.

As cápsulas de cloridrato de nortriptilina 75 mg possuem corpo e tampa laranjas, com '75' impresso na tampa.

Sintomas de abstinência: Embora essas manifestações não sejam indicativas de dependência, a suspensão abrupta do medicamento após tratamento prolongado pode produzir náusea, cefaleia e indisposição.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Nota: na relação apresentada a seguir, estão incluídas algumas reações adversas que, não necessariamente, foram relatadas com esta substância. Contudo, as similaridades farmacológicas entre os medicamentos antidepressivos tricíclicos requerem que cada uma das reações discriminadas abaixo seja considerada quando a nortriptilina for administrada.

Cardiovasculares - Aumento ou diminuição da pressão arterial, aumento da frequência cardíaca, palpitação, infarto do miocárdio, ritmo irregular do coração, parada cardíaca, acidente vascular cerebral.

Psiquiátricas - Estados de confusão mental (principalmente em idosos) com alucinações, desorientação; ansiedade, inquietação, agitação; insônia, pânico, pesadelos; hipomania; exacerbação de psicose.

Neurológicas - Torpor, formigamentos, alteração de coordenação, alteração de equilíbrio, tremores; neuropatia periférica; sintomas de incoordenação; convulsões, alteração do traçado de eletroencefalograma; zumbido.

Anticolinérgicas - Boca seca e, raramente, aumento do volume de glândulas debaixo da língua; visão turva, distúrbios da acomodação visual, aumento do diâmetro das pupilas; intestino preso, retenção e diminuição da urina, dilatação do trato urinário.

Alérgicas - Erupções na pele, pontos avermelhados na pele, urticária, coceira, fotossensibilidade (evitar excessiva exposição à luz solar); inchaço (generalizado ou da face e da língua); aumento de temperatura da pele, sensibilidade cruzada com outros tricíclicos.

Hematológicas - Depressão da medula óssea, inclusive agranulocitose; eosinofilia; púrpura; trombocitopenia.

Gastrointestinais - Náusea e vômito, anorexia, dor epigástrica, diarreia, alterações do paladar, estomatite, cólicas abdominais, inflamação de língua.

Endócrinas - Aumento de volume das mamas em homens e mulheres, aumento da produção de leite pelas glândulas mamárias em mulheres; aumento ou diminuição do desejo sexual, impotência sexual; inchaço testicular; elevação ou redução da glicemia; síndrome da secreção inapropriada de HAD (hormônio antidiurético).

Outras - Ictericia (simulando quadro obstrutivo); alterações de função do fígado; ganho ou perda de peso; aumento do suor; vermelhidão na face; aumento da frequência da necessidade de urinar durante o dia e durante a noite; sonolência, tonturas, fraqueza, cansaço; dor de cabeça; inflamação das parótidas e queda de cabelo.

Sintomas de abstinência - Embora essas manifestações não sejam indicativas de dependência, a suspensão abrupta do medicamento após tratamento prolongado pode produzir náusea, cefaleia e indisposição.

Fratura óssea - Os estudos epidemiológicos, realizados principalmente em pacientes com 50 anos de idade ou mais mostram um aumento do risco de fraturas ósseas em pacientes que recebem ISRSs e antidepressivos tricíclicos. O mecanismo que leva a esse risco é desconhecido.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER COM UMA QUANTIDADE QUE A INDICA DA MEDICAMENTO?

<p>CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS</p> <p>De acordo com o artigo 11, § 3º do V.B. nº 41.432 da Lei Federal nº 8.336/1994 e Art. 6º, III da Lei Estadual nº 7.212/2004, identificados e presentes, registramos digitalmente, representando o documento mencionado e conferido neste ato. O registro é válido. Dou fé.</p> <p>Cód. Autenticação: 41210809170843260828-3; Data: 08/09/2017 08:45:09</p>	<p>OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO RENOVAS - C/Cojo CNJ DE 879-0</p> <p>Autenticação Digital</p>
	<p>Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFS31898-8FEV;</p> <p>Valor Total do Ato: R\$ 4,12</p> <p>Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br</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. 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*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 11/09/2017 09:21:30 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa DIMACI - PR MATERIAL CIRURGICO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

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

Código de Consulta desta Declaração: 813410

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até 08/09/2018 08:45:15 (hora local).

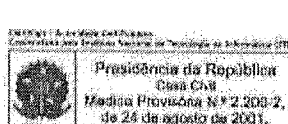
¹Código de Autenticação Digital: 41210809170843260628-1 a 41210809170843260628-4

²Legislações 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

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b209b83b4d56eab9a4c2bdd4ac1644c2331458b5a1d1fc35850d41a25adbd79ddc79ec57a8e72a87d8a69d2c6b8a2a8d4975486a1518407b60eb486bd96e98e4d



303 \$ Soma / PR

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10512~~

Detalhe do Produto: FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A		
CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Nome Comercial	FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro	103700287		
Processo	25000.001614/00-86		
Vencimento do Registro	03/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
2,0 MG /ML SOL INJ CT FA VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	21/03/2000
Validade	24 meses	Registro	1037002870015
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		

Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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 2,0 MG /ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 1 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	21/03/2000
Validade	24 meses	Registro	1037002870041
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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 4,0 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2,5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	21/03/2000
Validade	24 meses	Registro	1037002870074
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		

Validade	24 meses	Registro	1037002870104 10515
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
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
------------------------------	---------------------------	------------------	---------------------------

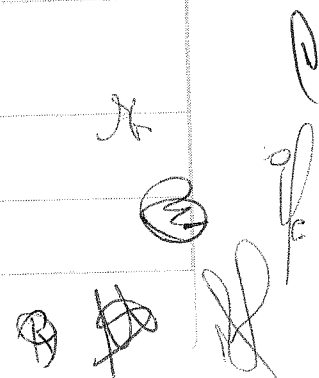
~~10516~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA			
4,0 MG/ML SOL INJ CX 120 AMP VD AMB X 2,5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	21/03/2000
Validade	24 meses	Registro	1037002870120
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR• Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none">• LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		


~~10517~~

Medicamento referênci	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA 4,0 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 2,5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	21/03/2000
Validade	24 meses	Registro	1037002870058
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO-AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		



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

~~10518~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA			
4,0 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2,5 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	21/03/2000
Validade	24 meses	Registro	1037002870090
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - ANÁPOLIS - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		

010724

~~10519~~

Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
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			
4,0 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD INC X 2,5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	21/03/2000
Validade	24 meses	Registro	1037002870147
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA 		