

# 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 Psiquiátricos

Emissão em \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

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

Observações:

VOLUME XXXII - 02

PROCOLO Nº \_\_\_\_\_

DIA \_\_\_\_\_

# ESTADO DO PARANÁ CONSORCIO INTERMUNICIPAL DE SAUDE

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR      Data da Homologação:</p> <p>Fornecedor: 209      - DIMASTER COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA.</p>									
40	04-06-2330	Alendronato de sodio 70 mg - compr. COMP CX C/ 4	DELTA	UND	29.764,000	0,0000	0,2230	6.637,37	Venceu
52	04-06-1947	Aminofilina 24 mg/ml 10 ml inj. (AMP C/ 10ML CX C/ 100)	HIPOLABOR	AMP	3.000,000	0,0000	0,6900	2.070,00	Venceu
201	04-06-2503	Ciprofloxacino 500 mg - compr. (BL C/ 10 COMP CX C/ 300)	PRATI	UND	194.656,000	0,0000	0,1540	29.977,02	Venceu
325	04-06-2019	Diclofenaco sodico 75 mg/3 ml inj. 3 ML CX C/ 100)	FARMACE	AMP	22.624,000	0,0000	0,4250	9.615,20	Venceu
402	04-06-2045	Fibrinolisisina + Desoxirribonuclease + Cloranfenicol 30 gr. pomada (TB C/ 30 G CX C/ 10)	CRISTALIA	BISN	30,000	0,0000	35,5000	1.065,00	Venceu
551	04-06-3023	Metoprolol 50 mg - compr. (BL C/ 10 COMP CX C/ 30)	ACCORD	UND	12.908,000	0,0000	0,7300	9.422,84	Venceu
698	04-06-2151	Salbutamol 100 mcg - spray (FR C/ 200 DOSES CX C/ 1)	GLENMARK	FR	3.444,000	0,0000	5,4900	18.907,56	Venceu
<b>Total do Fornecedor</b> ----->					266.426,000			77.694,99	

OK

Ludo Carlo

Pato Branco, 22 de Janeiro de 2018.

010801

OK

~~10595~~



40 - Dimaster 010802

12507



40

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

Nº 31, segunda-feira, 13 de fevereiro de 2017

ANEXO

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 361, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Motivo.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Motivo.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Motivo.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Motivo.

RESOLUÇÃO - RE Nº 362, DE 10 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificado de Boas Práticas.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificado de Boas Práticas.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificado de Boas Práticas.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Solícitante, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificado de Boas Práticas.

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

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificado de Boas Práticas.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa Solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificado de Boas Práticas.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificado de Boas Práticas.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solícitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), and Certificado de Boas Práticas.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes fields for Empresa Fabricante, Endereço.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/enciclopedia.html> pelo código: 10102017021300040

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.



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

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A., Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtopólis, Anápolis, GO, 75135-040, 1.00.100-4, 1.21.610-7, 1204596/16-9)

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

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

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

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

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

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

JOSE CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Air Líquide Brasil Ltda., Avenida Thiago Antunes Teixeira, 14-15 - Bela Vista, Palhoça, SC, 88132-717, 2.20.000-3, 1127580/14-4)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Air Líquide Brasil Ltda., ST STRC, Trecho 2, Conjunto F, Lote 1 - Zona Industrial, Brasília, DF, 71225-526, 2.20.000-3, 1127532/14-4)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (ASOFARMA S.A.I. y C., Conesa Nº 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina, Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A., 1.02.214-1, 0948089/14-7)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Balkanpharma-Duppitsa AD, 3 Samokovsko Shosse Str. Dupitsa 2600, Bulgária, Actavis Farmacêutica Ltda., 33.150.764/0001-12, 1.00.492-9, 1061664/15-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Bipso GmbH, Robert-Gerwig-Str. 4, 78224 Singen, Alemanha, Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda., 108.037-9, 1213189/16-0)

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

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company, State Road nº 3, Km 77.5, Humacao, Puerto Rico (PR) 00791, Estados Unidos da América, Laboratórios Pfizer Ltda., 46.070.868/0001-69, 1.00.216-6, 1563092/16-7)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Emcure Pharmaceuticals Limited, Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjwadi, Pune 411057, Maharashtra State, Índia, Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda., 61.286.647/0001-16, 1.00.047-2, 1209904/16-0)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Hospira, Inc., Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina (NC) 27801, Estados Unidos da América, Hospira Produtos Hospitalares Ltda., 06.283.144/0001-89, 1.06.250-1, 1172567/16-2)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Jubilant HollisterStier LLC, 3525 North Regal Street, Spokane, Washington (WA) 99207, Estados Unidos da América, Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda., 08.002.360/0001-34, 1.07.333-4, 1100303/15-1)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Laboratoires Chimieau - Vouvray, 93, Route de Monnaie, 37210, Vouvray, França, Teva Farmacêutica Ltda., 05.333.542/0001-08, 1.05.573-1, 1181363/16-6)

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, Município, UF, CEP, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Laboratório Globo Ltda., Rodovia MG 424, Km 8.8, Fazenda Perobus, São José da Lapa, MG, 33350-000, 1.00.535-8, 1172673/16-3, 1172678/16-4)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Natco Pharma Limited, Kothur, Mahaboobnagar District, Telangana, Índia, Natcofarma do Brasil Ltda., 08.157.293/0001-27, 1.08.261-1, 1184391/16-8)

Table with 2 columns: Field (Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s)) and Value (Partheon Manufacturing Services, LLC, 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834, Estados Unidos da América, EMS Sigma Pharma Ltda., 00.923.140/0001-31, 1.03.569-5, 2029146/16-9)

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



Empresa Fabricante: Genzyme Corporation
Endereço: 45, 51, 74, 76 New York Avenue, Framingham, MA, 01701
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 08.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 0707876/15-5 e 0707868/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunso farmacêuticos ativos biológicos: alfacetona e beta-agonistas.
Produtos estereis: pós injetáveis.

Empresa Fabricante: Instituto Coriflo, SA
Endereço: Polígono Industrial Livramt. Can Guasch, 2, 08150, Parets del Vallès - Barcelona
País: Espanha
Empresa solicitante: Celgene Brasil Produtos Farmacêuticos Lt. CNPJ: 17.625.281/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.09.614-8 Expediente(s): 0948914/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunso farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana

Empresa Fabricante: Lonza Biologicals Inc.
Endereço: 101 International Drive - Portsmouth, New Hampshire
País: Estados Unidos da América
Empresa Solicitante: Bristol-Myers Squibb Farm. CNPJ: 56.998.982/0001-07
Endereço: Rua da Indústria, 1053/274-15-1
Autorização de Funcionamento: 1.08.180-0 Expediente(s): 0532774/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunso farmacêuticos ativos biológicos: atacaftor, imiluzumab

RESOLUÇÃO - RE Nº 446, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, e a Resolução 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, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

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

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

ANEXO

Empresa Fabricante: Genzyme Polychromas SAS
Endereço: 1541 Avenue Marcel Merieux - Bâtiments C4 et C5 - 69280 - Marcy l'Etoile
País: França
Empresa Solicitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 08.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 0734936/15-0 e 0735015/15-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunso farmacêuticos ativos biológicos e Produtos estereis.
Motivo: Em desacordo com os artigos 4º e 11 da RDC nº 39/13, considerando que foi iniciada a fabricação dos produtos objeto do pedido de certificação desde junho 2015, no caso de insunso farmacêuticos ativos biológicos e desde julho 2015, no caso dos produtos estereis.

Empresa Fabricante: Kamada Ltd.
Endereço: Kibonuz Boit Kotan, M.P. Nogyo 8532500
País: Israel
Empresa Solicitante: Panamerican Medical Supply Suprimen - CNPJ: 01.329.816/0001-26
Endereço: Médicos Ltda.
Autorização de Funcionamento: 1.05.136-9 Expediente(s): 0945184/15-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunso farmacêuticos ativos biológicos.
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005: não apresentação das revisões periódicas de módulo, conforme notificação de existência nº 0291802/15-2.

RESOLUÇÃO - RE Nº 447, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do 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.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016022200054

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Zhejian Chariteer Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tanyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solicitante: CAO - Casa da Química Ind. e Com. CNPJ: 61.451.290/0001-84
Endereço: Rua da Indústria, 1053/274-15-1
Autorização de Funcionamento: 1.00.805-0 Expediente(s): 0734092/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insunso Farmacêuticos Ativos:
Insunso farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: aciclovir

Empresa Fabricante: Zhejian Chariteer Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tanyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solicitante: EMS S/A CNPJ: 57.507.378/0003-65
Endereço: Rua da Indústria, 1053/274-15-1
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 Expediente(s): 0728084/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insunso Farmacêuticos Ativos:
Insunso farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: aciclovir

Empresa Fabricante: Zhejian Chariteer Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tanyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solicitante: Laboratório Teuto Brasileiro S.A. CNPJ: 17.159.229/0001-76
Endereço: Rua da Indústria, 1053/274-15-1
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7 Expediente(s): 0617431/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insunso Farmacêuticos Ativos:
Insunso farmacêuticos ativos obtidos por síntese química: aciclovir

Empresa Fabricante: VLG Chem
Endereço: 35, Avenue Jean Jaures - 92390 Ville-neuve-la-Garenne
País: França
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmaceutica Lt. CNPJ: 02.685.377/0001-57
Endereço: Rua da Indústria, 1053/274-15-1
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 0662989/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunso farmacêuticos ativos biológicos: enoximona sódica

RESOLUÇÃO - RE Nº 449, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do 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 Produtos para a Saúde, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Jubil Circuit Singapore PTE LTD
Endereço: 16 Tampines Industrial Crescent - Cingapura
País: Cingapura
Empresa solicitante: Auto Suture do Brasil LTDA. CNPJ: 01.645.409/0001-28
Endereço: Rua da Indústria, 1053/274-15-1
Autorização de Funcionamento nº: 1.03490- Expediente nº: 0196709/14-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nos elos de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 450, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Amazônia Distribuidora Ltda. CNPJ: 04.564.165/0001-47
Endereço: Avenida Presidente Médici, 1034, Parque Plaza
Município: Timon UF: MA CEP: 65631-391
Autorização de Funcionamento: 1.12.397-1 Autorização Especial: 1.12.398-5
Expediente(s): 1109823/14-2
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:

Empresa: Majeia Hospitalar Ltda. CNPJ: 02.483.928/0001-08
Endereço: Rua Jorge Aécio, 777, Vila União
Município: Fortaleza UF: CE CEP: 60410-800
Autorização de Funcionamento: 1.04.563-6 Autorização Especial: 1.20.785-6
Expediente(s): 0101031/15-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos:

RESOLUÇÃO - RE Nº 451, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da Presidência da República, publicado no DOU de 12 de maio de 2014, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC Nº 46, de 22 de outubro de 2015, tendo em vista o disposto no inciso IV do art. 151 e no inciso I, § 1º do art. 54 do 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 de sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Alcon Laboratories, Inc.
Endereço: 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas
País: Estados Unidos da América
Empresa solicitante: Novartis Biocências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Endereço: Rua da Indústria, 1053/274-15-1
Autorização de Funcionamento: 1.00.088-5 Expediente(s): 0975927/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estereis: emulsões (com preparação asséptica) e géis (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Alfa-Mueselmann S.p.A
Endereço: Via Parico Ferrini, 26500 Alzano (PI)
País: Itália
Empresa solicitante: Bistarna Indústria Farmacêutica Ltda. - ME CNPJ: 03.108.098/0001-93
Endereço: Rua da Indústria, 1053/274-15-1
Autorização de Funcionamento: 1.04.896-0 Expediente(s): 1031467/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidas não estereis: solúveis.

Empresa Fabricante: Biotest AG
Endereço: Landsteinerstrasse 5, 63303, Dreieich
País: Alemanha
Empresa solicitante: Panamerican Medical Supply Suprimen Médicos Ltda. CNPJ: 01.329.816/0001-26
Endereço: Rua da Indústria, 1053/274-15-1
Autorização de Funcionamento: 1.03.136-9 Expediente(s): 0628417/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insunso farmacêuticos ativos biológicos (fracionamento) para IV de plasma humano.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

325 - Dimaster

010805

10600



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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

EMPRESA: MULTIBAN LOCAÇÕES DE BENS MÓVEIS LTDA - EPP
AUTORIZ/MS: 9.05652-9
CNPJ: 08.158.865/0001-02
PROCESSO: 25741.224080/2013-15 (2177153/16-7)
ENDERECO: RUA JUVENIL PARIZI TRENTO, Nº 10
BAIRRO: JARDIM EL DORADO
MUNICIPIO: PALHOÇA
UF: SC
CEP: 88.133-533
AREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de esgotamento, coleta e tratamento de efluentes sanitários de veículos terrestres em trânsito por postos de fronteira, aeronaves, embarcações, aeroportos, terminais aquaviários, portos organizados e postos de fronteiras.

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Indústria Farmacêutica Rasquinha Ltda. CNPJ: 55.643.555/0001-43
Endereço: Avenida Tarraf, 2590 2600 - Bairro Jardim Anísio
Município: São José do Rio Preto UF: SP CEP: 15.057-43
Autorização de Funcionamento: 3.01.329-1 Expedientes(s): 1043313/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Saneantes Domissanitários:
LIQUIDOS

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

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

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 35, de 14 de agosto de 2013, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Empresa: Brainfarm Indústria Química e Farmacêutica S/A CNPJ: 05.161.069/0005-44
Endereço: Rua VPR 01, Quadra 2 A Módulo 04, Dain
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75132-020
Autorização de Funcionamento: 1.05.584 Expedientes(s): 1140642/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), colírios parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Chiesi Farmacêutica S.P.A.
Endereço: Via Palermo, 26/A - Parma
País: Itália
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.00.058 Expedientes(s): 1392200/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda. CNPJ: 02.814.497/0002-98
Endereço: Rua Coronel Armando Rubens Storino, 2750 - Jardim Paraíso
Município: Pouso Alegre UF: MG CEP: 37520-000
Autorização de Funcionamento: 1.04.381 Expedientes(s): 1362537/16-3 e 1362820/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Semissólidos não estéreis: cremes, pomadas e géis.

Empresa: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos CNPJ: 61.082.426/0016-02 S/A
Endereço: VPR I, Quadra 2-A, Módulo 3, Dain
Município: Anápolis UF: GO CEP: 75132-020
Autorização de Funcionamento: 1.07.817-7 Expedientes(s): 1201002/16-2, 1201493/16-1 e 1203982/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: pós.
Semissólidos não estéreis: cremes e pomadas.
Líquidos não estéreis: soluções.

Empresa: DFL Indústria e Comércio S/A CNPJ: 33.112.665/0001-46
Endereço: Estrada do Guareguas, 2059 - Jacupiranga
Município: Rio de Janeiro UF: RJ CEP: 22713-002
Autorização de Funcionamento: 1.00.177 Expedientes(s): 1329532/16-2 e 1329485/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).
Semissólidos não estéreis: géis.

Empresa Farmacêutica Químicos Farmacêuticos Comércio CNPJ: 08.628.333/0001-04 Ltda.
Endereço: Avenida Dr. Antônio João Cidral, Km 02, Sítio Bommei
Município: Parati UF: RJ CEP: 23132-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.178 Expedientes(s): 1304188/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited
Endereço: 17-85 Jusohorinmachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686
País: Japão
Empresa solicitante: Abbel L. Alexandreiros do Brasil Ltda. CNPJ: 26.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento: 1.00.553 Expedientes(s): 1350058/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited
Endereço: 17-85 Jusohorinmachi 2 - chome, Yodogawa-ku - Osaka, 532-8686
País: Japão
Empresa solicitante: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.809.545/0001-50
Autorização de Funcionamento: 1.09.860 Expedientes(s): 1372436/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis: pós (com preparação asséptica).

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXOS

Empresa: Medicom Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 08.612.399/0001-73
Endereço: Avenida Leotardo Malcher, 1996, Praça 14 de Janeiro
Município: Manaus UF: AM CEP: 69.020-070
Autorização de Funcionamento: 1.07.567-3 Expedientes(s): 0672572/15-2
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento de Medicamentos:

Empresa: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14
Endereço: Alameda Araguaia, 3833 - Centro Empresarial Tamboré
Município: Barueri UF: SP CEP: 06455-000
Autorização de Funcionamento: 1.02.361 Autorização Especial: 1.20.456-1
Expedientes(s): 0253258/15-1
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento de Medicamentos:

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

0108.10

402 - Dimiastel

10601

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

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

51



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

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

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

- Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da(s) empresa(s) constante(s) no anexo.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

- Art. 1º Conceder a(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos não estéreis.

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

Table with 2 columns: Empresa Fabricante, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos farmacêuticos ativos biológicos.

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

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

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

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

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

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

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

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

- Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.586, de 12 de setembro de 2014, no Diário Oficial da União nº 177, de 15 de setembro de 2014, Seção 1, pág. 90 e em suplemento, págs. 198 a 200, conforme expediente 1082814/15-1.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Empresa, Endereço, País, Empresa solicitante, Autorização de Funcionamento, Expediente(s), Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos, Produtos estéreis.

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

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

Considerando o cumprimento dos requisitos previstos no art. 4º da Resolução RDC Nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

- Art. 1º Conceder a(s) empresa(s) constante(s) no anexo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.
Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

010807

551 - Dimaster

10002

Intos



Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0689970/15-6
1.00.063-7	
Linha(s): Produtos estéreis	
Motivo: Em atendimento ao § 2º do art. 8º da RDC nº 39/2013.	

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

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RF nº 178, de 22 de janeiro de 2016, no Diário Oficial da União nº 16, de 25 de janeiro de 2016, Seção 1, pág. 29 e em suplemento da Seção 1, pág. 88, conforme expediente nº 2168987/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: DongKook Pharmaceutical Company, Ltd.	
Endereço: 33-19, Yongso 2-gil, Gwanghye-won-myeon, Jincheon-gun, Chungcheongbukdo	
Pais: Coreia do Sul	
Empresa Solicitante: Instituto Bioquímico Indus-Farmaceutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0647755/15-1
1.00.063-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	
Motivo: Em atendimento ao § 5º do art. 43 da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2016, não cumpre as Boas Práticas de Fabricação em relação aos artigos 60, 87, 197 (3, 2º), 341, 474 (3, 2º), 576 e 585.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Medley Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.588.595/0007-97
Endereço: Rua Macedo Costa, 55 - Jardim Santa Genebra	
Município: Campinas	UF: SP
CNPJ: 13080-180	
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1962215/16-5
1.08.326-7	1962257/16-1 e 1962253/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, loções, soluções, suspensões, xampus e xaropes.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária): cápsulas moles e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	
Empresa Fabricante: Zambon Switzerland Ltd.	
Endereço: Via Industria 13, 6814 - Cadempino	
Pais: Suíça	
Empresa Solicitante: Zambon Laboratorios Farmaceuticos Ltda.	CNPJ: 61.100.004/0001-36
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1992579/16-2
1.00.084-1	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos efervescentes e granulados.	

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

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atos/diario> pelo código 30102017013000027

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Distrimed Comércio e Representações Ltda.	CNPJ: 08.516.958/0001-41
Endereço: Avenida Odilon Araújo, 645, Picarra	
Município: Teresina	UF: PI
CNPJ: 64017-280	
Autorização de Funcionamento:	Autorização Especial: 1.12.363-3
1.07.352-0	
Expediente(s): 0224313/14-0	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	
Empresa: Tecnocold Locação de Espaços e Distribuidora de Produtos Refrigerados Ltda.	CNPJ: 04.212.286/0001-20
Endereço: Rua Mario, 454, Vila Romana	
Município: São Paulo	UF: SP
CNPJ: 05048-010	
Autorização de Funcionamento:	1.05.342-2
Expediente(s): 0928370/12-6	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: AbbVie Ireland NI B.V.	
Endereço: Mangrubhamilton Road, Sligo	
Pais: Irlanda	
Empresa Solicitante: AbbVie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1065983/15-8
1.09.800-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	
Empresa Fabricante: Acropharm GmbH.	
Endereço: Francois-Mitterrand-Allee 1, 07407 Rudolstadt	
Pais: Alemanha	
Empresa Solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 2146853/16-2
1.00.047-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: pós.	
Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0020-81
Endereço: Estrada Matoim, Rótula 3, s/nº - Cta Norte	
Município: Candeias	UF: BA
CNPJ: 43813-000	
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0027772/15-0
2.20.000-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos ergogênicos medicinais.	
Empresa Fabricante: Immacule Lifesciences PVT. LTD.	
Endereço: Vill. Thanthawal, Repar Road, Nalagarh, Distt. Solan H.P.	
Pais: Índia	
Empresa Solicitante: Mandala Brasil Importação e Distribuição de Produto Médico Hospitalar Ltda.	CNPJ: 09.117.476/0001-81

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

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Produtos estéreis: pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot N° 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
Pais: Índia	
Empresa Solicitante: Accord Farmacos	CNPJ: 64.171.697/0001-66
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1201448/16-6
1.05.537-7	1201704/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot N° 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
Pais: Índia	
Empresa Solicitante: Bharat Indústria Farmacêutica S.A.	CNPJ: 02.501.297/0001-02
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 134614/16-1
1.04.102-3	

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:

Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot N° 457 & 458, Village Matoda, City: Matoda, 382 210, Dist: Ahmedabad - Gujarat State	
Pais: Índia	
Empresa Solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 1223047/16-2
1.00.047-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Jevim Pharmaceutical (Shandong) Co., Ltd.	
Endereço: Tai'an High-Tech Industrial Development Zone, Shandong Province	
Pais: China	
Empresa Solicitante: Pharmascience Indústria Farmacêutica Eireli	CNPJ: 25.773.037/0001-83
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 2149137/16-2
1.01.717-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Líquidos não estéreis: soluções, soluções acrosóis, suspensões e suspensões acrosóis.	

Empresa Fabricante: Klosterfrau Berlin GmbH.	
Endereço: Motzener Straße 41, 12277 - Berlin	
Pais: Alemanha	
Empresa Solicitante: Medstar Importação e Exportação Ltda.	CNPJ: 03.580.620/0001-35
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 0932675/15-8
1.09.517-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palma 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa Solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Autorização de Funcionamento:	Expediente(s): 2102304/16-3
1.05.562-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palma 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa Solicitante: Biosinética Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 53.162.095/0001-06

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



SERIAL No. 1498/2017

H. C. AMIN  
NOTARY  
GOVT. OF INDIA  
26 APR 2017



# Food & Drugs Control Ad

BLOCK NO. 8, 1<sup>ST</sup> FLOOR, DR. JIVRAJ BHAVAN  
GANDHINAGAR, GUJARAT STATE, INDIA. PIN : 382010

CARTÓRIO AZEVEDO COSTOS OFÍCIO DE REGISTRO DE PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.676-0  
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. 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: 2371108170902230423-1; Data: 11/08/2017 09:04:30  
Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AF00164-2JD2  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.us.br>

Certificate No. : 17021390

On the basis of the inspection carried out on: 08-09/09/2016, 17/01/2017 we certify that the site indicated on this certificate complies with Good Manufacturing Practices for the dosage forms, categories and activities listed in Table 1.

1 Name & Address of site: **INTAS PHARMACEUTICALS LTD.**  
**PLOT NO.457 & 458,, VILLAGE MATODA -BAVLA ROAD AND PLOT NO. 191/218 P, VILLAGE CHACHARWADI, TAL - SANAND, Vill : MATODA & CHACHARWADI - 382 210, Dist : AHMEDABAD, GUJARAT STATE, INDIA**

2 Manufacturer's Licence number : **G/1339 G/1026**

3 Table :

Dosage Form (s)	Category (ies)	Activity (ies)
Tablet (Coated, Uncoated), Capsules, Parenteral (SVP Liquid & unit lyophilized)	General	Manufacturer
Tablet (Coated, Uncoated), Capsules, Parenteral (SVP Liquid, Unit Lyophilized), Bulk Drugs (APIs)	Cytotoxic	

The responsibility for the quality of the individual batches of the pharmaceutical products manufactured through this process lies with the manufacturer.

This certificate remains valid until **03/02/2019**. It becomes invalid if the activities and /or categories certified herewith are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with GMP.

Format of this certificate is as per WHO TRS No. 908 of 2003.

Address of certifying authority

Food & Drugs Control Administration,  
Block No. 8, 1<sup>ST</sup> floor, Dr. Jivraj Mehta Bhavan, Gandhinagar, Gujarat State, India. - Pin : 382010

Email : [comfdca@gujarat.gov.in](mailto:comfdca@gujarat.gov.in)

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

Date : 04/02/2017

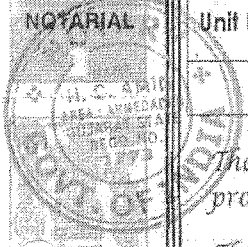
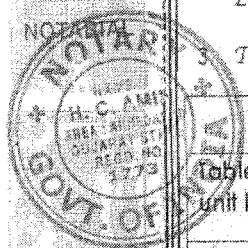
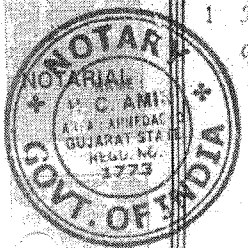
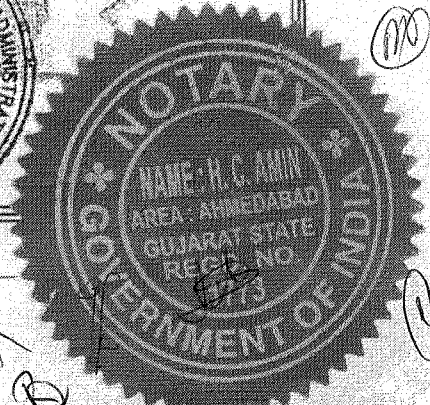
S. V. PATHAK  
DY. SECRETARY (ACCOUNTS)  
GCC I, AHMEDABAD

Name of responsible Person : (Dr. H. G. KOSHIA) Commissioner

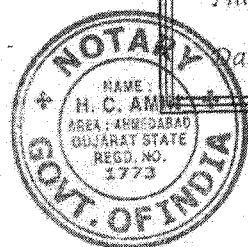


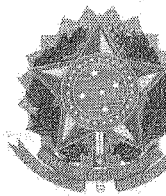
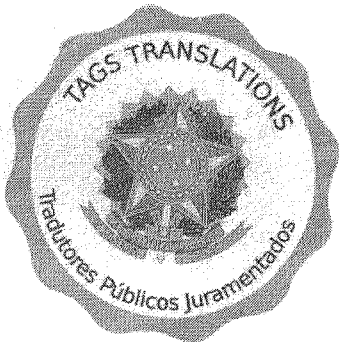
ATTESTED TRUE COPY

H. C. AMIN  
NOTARY  
GOVT OF INDIA  
26 APR 2017



NOTARIAL





**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.676-0  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º Inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.931/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autenticado e presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conteúdo digitado, o referido é verdade. Dou fé.  
**Autenticação Digital**  
 Cód. Autenticação: 23711108170902230423-3; Data: 11/08/2017 09:04:30  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFO00162-N6CA; Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

REPÚBLICA FEDERATIVA

ANTONIO DARI ANTUNES ZHBANOVA

TRADUTOR PÚBLICO E INTÉRPRETE COMERCIAL - CERTIFIED PUBLIC TRANSLATOR

Idioma/Language: Inglês/English

Matrícula Jucepe nº 406 - CPF 756.770.758-68

Praça da Sé, 21 conj 1101/ 1105 - Centro - CEP: 01001-001 - São Paulo - SP - Brasil  
 Fone: +55 11 3295-2888 - comercial@brazilts.com.br - www.brazilts.com.br  
 Rua Princesa Isabel nº 206 - Aloisio Pinto - Garanhuns (PE) CEP: 55.292-210  
 Fone (55 81) 9692-4697 - e-mail: dari.zhbanoва@gmail.com

TRADUÇÃO Nº	37905	LIVRO Nº	155	FOLHA Nº	1
TRANSLATION No.		BOOK No.		PAGE No.	

EU, O ABAIXO ASSINADO, TRADUTOR PÚBLICO JURAMENTADO E INTÉRPRETE COMERCIAL NA CIDADE E ESTADO DE PERNAMBUCO, REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL, MATRÍCULA JUCEPE Nº 406, COM FÉ PÚBLICA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL, CERTIFICO QUE ME FOI APRESENTADO UM DOCUMENTO EXARADO EM IDIOMA INGLÊS A FIM DE QUE O TRADUZISSE PARA O VERNÁCULO, O QUE CUMPRO EM VIRTUDE DE MEU OFÍCIO, COMO SEGUE:

[Papel timbrado da Administração de Controle de Alimentos e Medicamentos]

Administração de Controle de Alimentos e Medicamentos

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

Certificado No.: 17021390

CÓPIA FIEL

Com base na inspeção realizada em 08-09/09/2016, 17/01/2017 certificamos que o local indicado neste certificado está em conformidade com as Boas Práticas de Fabricação para as formas de dosagem, categorias e atividades listadas na Tabela 1.

1 Nome e endereço: **INTAS PHARMACEUTICALS LTD.**

Local: PLOT NO. 457 & 458, VILLAGE MATODA BAVLA ROAD AND PLOT NO. 191/218 P, VILLAGE CHACHARWADI, TAL - SANAND, Cidade: MATODA & CHACHARWADI - 382 210, Dist: AHMEDABAD, GUJARAT STATE, INDIA

2 Número do certificado do fabricante G/1339 G/1026

3 Tabela 1:

Forma(s) de dosagem	Categoria(s)	Atividade(s)
Comprimidos (Revestidos, Não revestidos), Cápsulas, Parenteral (SVP Líquido, Unidade Liofilizada)	Geral	Fabricante
Comprimidos (Revestidos, Não revestidos), Cápsulas, Parenteral (SVP Líquido, Unidade Liofilizada), Medicamentos a Granel (IFAs)	Citotóxica	

A responsabilidade pela qualidade dos lotes individuais dos produtos farmacêuticos fabricados através deste processo cabe ao fabricante.

Este certificado permanece válido até 03/02/2019. Ele torna-se inválido caso as atividades e/ou categorias certificadas pelo presente forem alteradas ou se o site já não for mais considerado em conformidade com GMP.

O formato deste certificado está em conformidade com o TRS 908 da OMS de 2003.

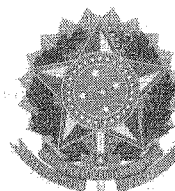
REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

010810

~~10605~~



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.676-0  
 Av. Princesa Isabel, 206 - Bairro São Lourenço - Jd. Pôrto Alegre - CEP: 05042-200 - www.azevedobastos.com.br - Tel.: (55) 5542-3421 - Fax: (55) 5542-3422

**Autenticação Digital**  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.936/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 23711108170902230423-5; Data: 11/08/2017 09:04:30**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFO00160-EPGF - Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

**REPÚBLICA FEDERATIVA**  
**ANTONIO DARI ANTUNES ZHBANOVA**  
 TRADUTOR PÚBLICO E INTÉRPRETE COMERCIAL - CERTIFIED PUBLIC TRANSLATOR  
 Idioma/Language: Inglês/English

Matricula Jucepe nº 406 - CPF 756.770.758-68  
 Praça da Sé, 21 conj 1101/ 1105 - Centro - CEP: 01001-001 - São Paulo - SP - Brasil  
 Fone: +55 11 3295-2888 - [comercial@brazilts.com.br](mailto:comercial@brazilts.com.br) - [www.brazilts.com.br](http://www.brazilts.com.br)  
 Rua Princesa Isabel nº 206 - Aloísio Pinto - Garanhuns (PE) CEP: 55.292-210  
 Fone (55 81) 9692-4697 - e-mail: [dari.zhbanova@gmail.com](mailto:dari.zhbanova@gmail.com)

TRADUÇÃO Nº	37905	LIVRO Nº	155	FOLHA Nº	3
TRANSLATION No.		BOOK No.		PAGE No.	

Emitido por INTAS PHARMACEUTICALS LTD.  
 Foi assinado por S. V. PATHAK  
 Tem o selo/carimbo de SECRETARIA, D Y, DA CÂMARA DE COMÉRCIO E INDÚSTRIA DE AHMEDABAD

**Certificado pelo**

Oficial da Seção do MINISTÉRIO DE RELAÇÕES EXTERIORES  
 Em 4 de maio de 2017 em NOVA DELHI, INDIA  
 Com número de referência GJAH0014319717  
 Selo/Carimbo  
 [carimbo e assinatura ilegíveis] Assinatura [assinatura ilegível]  
 [carimbo ilegível]

NADA MAIS CONTINHA OU DECLARAVA O PRESENTE DOCUMENTO. EM TESTEMUNHO DO QUE APUS A MINHA ASSINATURA.

São Paulo, 11 de Maio de 2017.

**ANTONIO DARI ANTUNES ZHBANOVA**  
 Tradutor Público

~~10605~~

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **11/08/2017 11:36:50 (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 **Dimaster Comercio de Produtos Hospitalares Ltda** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 795917

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **11/08/2018 09:04:30 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 23711108170902230423-1 a 23711108170902230423-6  
<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd005b596305567deecdfea05303bdd2ea3172940046086c9055d02d97fc828f70a65e195cb51418279b6fa8d9e847a6073ffcc6c8173b08f1f6d78c031940e31





ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, etc.) and Value (Nome, CNPJ, etc.) for Anexo 1.

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, etc.) and Value (Nome, CNPJ, etc.) for Anexo 2.

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, etc.) and Value (Nome, CNPJ, etc.) for Anexo 3.

RESOLUÇÃO - RE Nº 897, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 896, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, etc.) and Value (Nome, CNPJ, etc.) for Anexo 4.

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, etc.) and Value (Nome, CNPJ, etc.) for Anexo 5.

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, etc.) and Value (Nome, CNPJ, etc.) for Anexo 6.

RESOLUÇÃO - RE Nº 897, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, etc.) and Value (Nome, CNPJ, etc.) for Anexo 7.

RESOLUÇÃO - RE Nº 892, DE 31 DE MARÇO DE 2017

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

ANEXO

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, etc.) and Value (Nome, CNPJ, etc.) for Anexo 8.

Table with 2 columns: Field (Empresa, Endereço, etc.) and Value (Nome, CNPJ, etc.) for Anexo 9.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.



**Website : [www.dfda.goa.gov.in](http://www.dfda.goa.gov.in)**

**NO. 545/MFG/CERT/DFDA/2016/2284**  
**GOVERNMENT OF GOA,**  
**DTE. OF FOOD & DRUGS ADMN.**  
**'DHANWANTARI',**  
**OPP. SHRINE OF THE HOLY CROSS**  
**BAMBOLIM, GOA - 403 202**  
**DATED: 16 108 2016**

**Certificate No. : 545/MFG/WHO-GMP/DFDA/2016/**

On the basis of the inspection carried out on 19/05/2016 and 20/05/2016, we certify that the site indicated on this certificate complies with Good Manufacturing Practices for the dosage forms, categories and activities listed in Table 1.

1. Name and address of site:

M/s Cipla Ltd. Plot No. L-139 to L-146, Verna Industrial Estate, Verna-Goa C/o  
 M/s Medispray Laboratories Pvt. Ltd. Plot No. 344/345, Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Goa

2. Manufacturers license number:

341/L in form 25A

3. Table 1.

Dosage form(s)	Category(ies)	Activity(ies)
Inhalers	General	Production, packaging, quality control

The responsibility for the quality of the individual batches of the pharmaceutical products manufactured through this process lies with the manufacturer.

This certificate remains valid until 08.08.2018. It becomes invalid if the activities and/or categories certified herewith are changed or if the site is no longer considered to be in compliance with GMP.

Address of certifying authority:

Director, Directorate of Food & Drugs Administration, Govt. of Goa, 'Dhanwantari',  
 opp. Shrine of the holy cross  
 Bambolim, Goa - 403 202, INDIA.

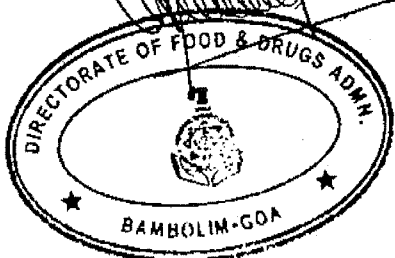
Name and function of responsible person:

MR. Salim A. Veljee, DIRECTOR

Telephone no.: 0832-2459230, 0832-2459226 Fax no.: 0832-2459223

Website: [www.dfda.goa.gov.in](http://www.dfda.goa.gov.in)

Signature:

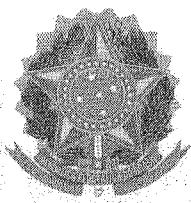


Stamp and date:

16 AUG 2016

010814

~~10009~~



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 62 870-0

**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 do Lei Estadual 8.721/2008 juntados a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato, O referido é verdade. Dou fé.

**Cód. Autenticação: 23711008170933260718-3; Data: 10/08/2017 09:39:25**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFN33939-GAEO  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL**

**ANTONIO DARI ANTUNES ZHBAHOVA**

TRADUTOR PÚBLICO E INTÉRPRETE COMERCIAL - CERTIFIED PUBLIC TRANSLATOR

Idioma/Language: Inglês/English

Matrícula Jucepe nº 406 - CPF 756.770.758-68

Praça da Sé, 21 conj 1101/ 1105 - Centro - CEP: 01001-001 - São Paulo - SP - Brasil

Fone: +55 11 3295-2888 - [comercial@brazilits.com.br](mailto:comercial@brazilits.com.br) - [www.brazilits.com.br](http://www.brazilits.com.br)

Rua Princesa Isabel nº 206 - Aloísio Pinto - Garanhuns (PE) CEP: 55.292-210

Fone (55 81) 9692-4697 - e-mail: [dari.zhbanova@gmail.com](mailto:dari.zhbanova@gmail.com)

TRADUÇÃO Nº	LIVRO Nº	FOLHA Nº
TRANSLATION No. 33298	BOOK No. 146	PAGE No. 1

EU, O ABAIXO ASSINADO, TRADUTOR PÚBLICO JURAMENTADO E INTÉRPRETE COMERCIAL NA CIDADE E ESTADO DE PERNAMBUCO, REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL, MATRÍCULA JUCEPE Nº 406, COM FÉ PÚBLICA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL, CERTIFICO QUE ME FOI APRESENTADO UM DOCUMENTO EXARADO EM IDIOMA INGLÊS A FIM DE QUE O TRADUZISSE PARA O VERNÁCULO, O QUE CUMPRO EM VIRTUDE DE MEU OFÍCIO, COMO SEGUE:

Tel: (0832) - 2459230, 0832 - 2459226

FAX: (0832) - 2459223

Website: [www.dfda.goa.gov.in](http://www.dfda.goa.gov.in)

No. 545/MFG/CERT/DFDA/2016/2284

GOVERNO DE GOA,

DTE. OF FOOD & DRUGS ADMN.

“DHANWANTARI”

OPP SHRINE OF THE HOLLY CROSS,

BAMBOLIM, GOA – 403 202

DATADO: 16/08/2016

Certificado Nº.: 545/MFG/WHO-GMP/DFDA/2016/

Com base na inspeção efetuada nos dias 19/05/2016 e 20/05/2016, certificamos que o local indicado neste certificado está em conformidade com as Boas Práticas de Fabricação para as formas de posologia, categorias e atividades listadas na Tabela 1.

1. Nome e endereço do site:

M/s Cipla Ltd. Plot No. L-139 to L-146, Verna Industrial Estate, Verna-Goa C/o

M/s Medispray Laboratories Pvt. Ltd. Plot No. 344/345, Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Goa

2. Número de licença do fabricante

341/L no formulário 25ª

3. Tabela 1.

Forma Farmacêutica	Categoria(s)	Ação
Inaladores	Geral	Produção, apresentação, controle de qualidade

A responsabilidade pela qualidade dos lotes individuais dos produtos farmacêuticos fabricados através deste processo cabe ao fabricante.

Esse certificado permanece válido até o dia 08/08/2018. Torna-se inválido se as atividades e/ou categorias aqui certificadas forem alteradas ou se o site já não for considerado como estando em conformidade com a BPF.

Endereço da autoridade de certificação:

Diretor, Diretoria da Food & Drugs Administration, Govt. of Goa, “Dhanwantari”,  
opp. Shrine of the holly cross

Bambolim, Goa – 403 202, ÍNDIA.

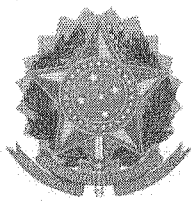
Nome e função da pessoa responsável:

Sr. Salim A. Veljee, DIRETOR

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

010815

~~10610~~ *fl*



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
 & 1º AGENCIAMENTO DE NOTAS - Categoria CNU DE 870-0  
 Rua Princesa Isabel, nº 205 - São Paulo - SP - Fone: (55) 11 3295-2888 - CEP: 01001-001 - Par. 111 126-588

**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: 23711008170933260718-5; Data: 10/08/2017 09:39:25**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFN33937-KORA  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

**ANTONIO DARI ANTUNES ZHBANOVA**  
 TRADUTOR PÚBLICO E INTÉRPRETE COMERCIAL - CERTIFIED PUBLIC TRANSLATOR

Idioma/Language: Inglês/English

Matrícula Jucepe nº 406 - CPF 756.770.758-68

Praça da Sé, 21 conj 1101/ 1105 - Centro - CEP: 01001-001 - São Paulo - SP - Brasil

Fone: +55 11 3295-2888 - comercial@brazilts.com.br - www.brazilts.com.br

Rua Princesa Isabel nº 205 - Alcides Pinto - Garanhuns (PE) CEP: 55.292-210

Fone (55 81) 9692-4697 - e-mail: dari.zhbanova@gmail.com

TRADUÇÃO Nº	33298	LIVRO Nº	146	FOLHA Nº	3
TRANSLATION No.		BOOK No.		PAGE No.	

resumo de diretrizes e materiais relacionados, boas práticas de fabricação e inspeção, Volume 2, 1999.

Organização Mundial da Saúde, Genebra e atualizações posteriores.

[Consta carimbo da Directorate of food & drugs admn.]

Assinado: [assinatura ilegível]

(Salim A. Veljee)

Diretor

Food And Drugs Administration

NADA MAIS CONTINHA OU DECLARAVA O PRESENTE DOCUMENTO. EM TESTEMUNHO DO QUE APUS A MINHA ASSINATURA.

São Paulo, 17 de Novembro de 2016.

*fl*

*(M)*

*(B)*

*(B)*

*(B)*

*(B)*

*(B)*

**ANTONIO DARI ANTUNES ZHBANOVA**  
 Tradutor Público

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **10/08/2017 10:26:17 (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 **Dimaster Comercio de Produtos Hospitalares Ltda** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 795053

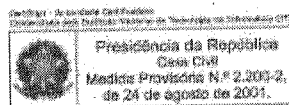
A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **10/08/2018 09:39:31 (hora local)**.

<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 23711008170933260718-1 a 23711008170933260718-6  
<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bf751ada58a4e70b3f40aaebba0ebcab7370351fb4a0728d39a2b6210c6ba75880a65e195cb51418279b6fa8d96847a600c48546f41e75a273cb1b599064b3c46



*(Handwritten signatures and initials)*

10812  
Dimaster

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

item 40

010817  
ep

Detalhe do Produto: ENDROSTAN

Nome da Empresa	CELLERA FARMACÊUTICA S.A. = Delta		
CNPJ	33.173.097/0002-74	Autorização	1.00.440-9
Nome Comercial	ENDROSTAN		
Classe Terapêutica	SUPRESSORES DA REABSORCAO OSSEA		
Registro	104400157		
Processo	25000.012618/98-11		
Vencimento do Registro	12/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/12/2003
Validade	24 meses	Registro	1044001570030
Princípio Ativo	alendronato de sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CELLERA FARMACEUTICA S.A. - INDAIATUBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	04/12/2003
Validade	24 meses	Registro	1044001570045
Princípio Ativo	alendronato de sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



04/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

~~10613~~

ef

Princípio Ativo	alendronato de sódio
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CELLERA FARMACÊUTICA S.A. - INDAIATUBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
70 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	04/12/2003
Validade	24 meses	Registro	1044001570088
Princípio Ativo	alendronato de sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CELLERA FARMACÊUTICA S.A. - INDAIATUBA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

R

~~10614~~

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

X  
P  
P  
P

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 52

~~10615~~

Detalhe do Produto: AMINOFILINA

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	AMINOFILINA		
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES		
Registro	113430118		
Processo	25351.171752/2004-37		
Vencimento do Registro	05/2020		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
24 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	24/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1134301180012
Princípio Ativo	AMINOFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
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
24 MG/ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	24/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1134301180020
Princípio Ativo	AMINOFILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - ESTOJO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 201

~~10613~~

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	125680150		
Processo	25351.155195/2006-79		
Vencimento do Registro	06/2022		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	18/06/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801500013
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	18/06/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801500021
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

05/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Validade	24 meses	Registro	1256801500048
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

~~10017~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 750	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	18/06/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801500056
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		


~~10018~~

Destinação	Institucional Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	18/06/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801500080
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	18/06/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801500099
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	<del>10019</del>
<b>Via de Administração</b>	ORAL	
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita	
<b>Restrição de uso</b>	Adulto	
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	N	
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição	
<b>Medicamento referência</b>	Não	
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	18/06/2007

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801500129
-----------------	----------	-----------------	---------------

<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO
------------------------	------------------------------

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
--	--------------------------------

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
------------------	--

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL  Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 84 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	18/06/2007

05/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

010825

Medicamento referência : Não

Apresentação fracionada : Sim

~~10620~~

Voltar

*[Handwritten signatures and initials]*



~~10821~~  
Dinastu

010826

✱

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 325

Detalhe do Produto: DICLOFARMA

Nome da Empresa	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA		
CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Nome Comercial	DICLOFARMA		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS		
Registro	110850016		
Processo	25351.023131/00-80		
Vencimento do Registro	02/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	02/02/2001
Validade	24 meses	Registro	1108500160012
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD INC X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	02/02/2001
Validade	24 meses	Registro	1108500160020
Princípio Ativo	DICLOFENACO DE SÓDICO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> </ul>		

✱  
9/c  
✱  
✱  
✱

~~10622~~

010827

*Handwritten mark*

*x.*

*Handwritten signatures and initials*

~~10623~~  
 Dimaster  
 010828  
 JF

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 402

Detalhe do Produto: FIBRINASE COM CLORANFENICOL

Nome da Empresa	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.		
CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Nome Comercial	FIBRINASE COM CLORANFENICOL		
Classe Terapêutica	CICATRIZANTES		
Registro	102980017		
Processo	25991.009167/80		
Vencimento do Registro	07/2021		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
666UI/G + 1UI/G + 10M/G POM DERM CT BG AL X 10 G	POMADA DERMATOLOGICA	1	31/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1029800170014
Princípio Ativo	DESOXIRRIBONUCLEASE FIBRINOLISINA CLORANFENICOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICO		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
666UI/G + 1UI/G + 10M/G POM DERM CT BG AL X 30 G	POMADA DERMATOLOGICA	2	31/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1029800170022
Princípio Ativo	DESOXIRRIBONUCLEASE FIBRINOLISINA CLORANFENICOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

JF  
 JF  
 JF  
 JF  
 JF

666UI/G + 1UI/G + 10M/G POM DERM CX 10 BG AL X 3 G	POMADA DERMATOLOGICA	6	31/10/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029800170065
<b>Princípio Ativo</b>	DESOXIRRIBONUCLEASE FIBRINOLISINA CLORANFENICOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICO		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não Informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
666UI/G + 1UI/G + 10M/G POM DERM CX 10 BG AL X 5 G	POMADA DERMATOLOGICA	7	31/10/2001
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1029800170073
<b>Princípio Ativo</b>	CLORANFENICOL DESOXIRRIBONUCLEASE FIBRINOLISINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	TOPICO		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		

Via de Administração	TOPICO
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS 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	S
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
666UI/G + 1UI/G + 10M/G POM DERM CX 10 BG AL X 10 G	POMADA DERMATOLOGICA	8	31/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1029800170030
Princípio Ativo	CLORANFENICOL DESOXIRRIBONUCLEASE FIBRINOLISINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. - ITAPIRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	TOPICO		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
666UI/G + 1UI/G + 10M/G POM DERM CX 10 BG AL X 30 G	POMADA DERMATOLOGICA	9	31/10/2001
Validade	24 meses	Registro	1029800170049
Princípio Ativo	FIBRINOLISINA CLORANFENICOL DESOXIRRIBONUCLEASE		

Dimitri

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 551

~~10623~~

Detalhe do Produto: Succinato de metoprolol

Nome da Empresa	ACCORD FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	64.171.697/0001-46	Autorização	1.05.537-7
Nome Comercial	Succinato de metoprolol		
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES		
Registro	155370040		
Processo	25351.047071/2013-19		
Vencimento do Registro	03/2020		

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 5		COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	1	23/03/2015
Validade	24 meses	Registro	1553700400018	
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	[sem dados cadastrados]			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10		COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	2	23/03/2015
Validade	24 meses	Registro	1553700400026	
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	4	23/03/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1553700400042
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO DE METOPROLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 5	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	5	23/03/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1553700400050
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO DE METOPROLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		

~~10628~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	Adulto
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	8	23/03/2015
Validade	24 meses	Registro	1553700400085
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais • INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	Adulto
Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

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



~~10029~~

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 TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	11	23/03/2015
Validade	24 meses	Registro	1553700400115
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
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 REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	12	23/03/2015
Validade	24 meses	Registro	1553700400123
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the page, including a large signature and several smaller initials.

02/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

~~10630~~

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 120	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	15	23/03/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1553700400158
<b>Princípio Ativo</b>	SUCCINATO DE METOPROLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Destinação	[sem dados cadastrados]	<del>10631</del>
Restrito a hospitais	N	
Tarja	Vermelha	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 120	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	18	23/03/2015
Validade	24 meses	Registro	1553700400182
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
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 REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	19	23/03/2015
Validade	24 meses	Registro	1553700400190
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Handwritten signatures and initials are present in the bottom right corner of the page, including a large signature and several smaller initials.

100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 120	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	21	23/03/2015
Validade	24 meses	<b>Registro</b>	1553700400212
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL	010837 <i>[Handwritten Signature]</i>	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>INTAS PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

*[Handwritten marks and signatures]*  
 X.  
 [Handwritten initials/signatures]  
 [Handwritten initials/signatures]

~~10033~~  
 Dimarte  
 010838  
 #

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## item 698

Detalhe do Produto: AEROGOLD

Nome da Empresa	GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ	44.363.661/0001-57	Autorização	1.01.013-0
Nome Comercial	AEROGOLD		
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES		
Registro	110130043		
Processo	25000.009256/99-26		
Vencimento do Registro	08/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE PO AER INAL CT FR SPR AL X 200 DOSES	AEROSOL ORAL	1	20/08/1999
Validade	24 meses	Registro	1101300430019
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL MICRONIZADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE ALUMINIO + APLICADOR PLASTICO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>MEDISPRAY LABORATORIES PVT. LTD - ÍNDIA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE PO AER INAL CT FR AL X 200 DOSES + INAL + ESPAÇ	AEROSOL ORAL	8	20/08/1999
Validade	24 meses	Registro	1101300430086
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL MICRONIZADO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

4 MG/COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	20/08/1999	<del>10837</del>
Validade	36 meses	Registro	1101300430035	010839
Princípio Ativo	SALBUTAMOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	<b>Não</b>			
Apresentação fracionada	<b>Não</b>			

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA			
0,4 MG/ML XPE FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	4	20/08/1999
Validade	36 meses	Registro	1101300430043
Princípio Ativo	SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

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

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML SOL INJ CT X 5 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	20/08/1999
Validade	36 meses	Registro	1101300430078
Princípio Ativo	SALBUTAMOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GLENMARK FARMACÊUTICA LTDA - SÃO PAULO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	<b>Não</b>		
Apresentação fracionada	<b>Não</b>		

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR Fornecedor: 1772      - INFINITY MEDICAMENTOS EIRELI - EPP									
514	04-06-0062	Liraglutida 6,0 mg/ml - 3 ml ( )	NOVO NORDISK/VICTOZ	AMP	1.000,000	0,0000	180,7400	180.740,00	Venceu
Total do Fornecedor ----->					1.000,000			180.740,00.	

OK.

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

Indo Certo!

010841

*[Handwritten signature]*

~~10635~~

*[Handwritten signatures and initials]*



INFINITY

010812 514

~~10037~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos			
Detalhe do Produto: VICTOZA			
Nome da Empresa	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA		
CNPJ	82.277.955/0001-55	Autorização	1.01.766-2
Nome Comercial	VICTOZA		
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS		
Registro	117660028		
Processo	25351.765063/2008-44		
Vencimento do Registro	04/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG/ML SOL INJ CT 1 CARP VD TRANS X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	29/03/2010
Validade	30 meses	Registro	1176600280014
Princípio Ativo	liraglutida		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NOVO NORDISK A/S - DINAMARCA</li> <li>Novo Nordisk Brennum Park - DINAMARCA</li> <li>NOVO NORDISK A/S- - DINAMARCA</li> </ul>		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C ( REFRIGERADOR ) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG/ML SOL INJ CT 2 CARP VD TRANS X 3 ML + 2 SIST APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	29/03/2010
Validade	30 meses	Registro	1176600280022
Princípio Ativo	liraglutida		

~~10038~~

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>NOVO NORDISK A/S - DINAMARCA</li> <li>Novo Nordisk Brennum Park - DINAMARCA</li> <li>NOVO NORDISK A/S- - DINAMARCA</li> </ul>
Via de Administração	SUBCUTANEA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C ( REFRIGERADOR ) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG/ML SOL INJ CT 3 CARP VD TRANS X 3 ML + 3 SIST APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	29/03/2010
Validade	30 meses	Registro	1176600280030
Princípio Ativo	liraglutida		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>NOVO NORDISK A/S - DINAMARCA</li> <li>Novo Nordisk Brennum Park - DINAMARCA</li> <li>NOVO NORDISK A/S- - DINAMARCA</li> </ul>		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C ( REFRIGERADOR ) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		

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

~~10639~~

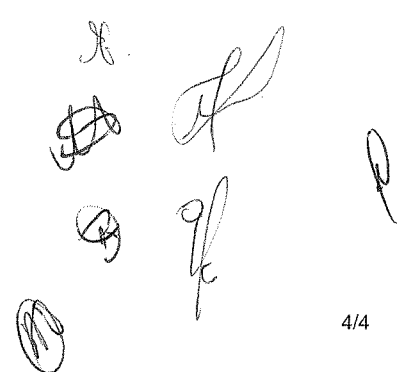
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG/ML SOL INJ CT 5 CARP VD TRANS X 3 ML + 5 SIST APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	29/03/2010
Validade	30 meses	Registro	1176600280049
Princípio Ativo	liraglutida		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NOVO NORDISK A/S - DINAMARCA</li> <li>Novo Nordisk Brennum Park - DINAMARCA</li> <li>NOVO NORDISK A/S- - DINAMARCA</li> </ul>		
Via de Administração	SUBCUTANEA		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C ( REFRIGERADOR ) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG/ML SOL INJ CT 10 CARP VD TRANS X 3 ML + 10 SIST APLIC PLAS	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	29/03/2010
Validade	30 meses	Registro	1176600280057
Princípio Ativo	liraglutida		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CARPULE DE VIDRO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

fs

~~10040~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• NOVO NORDISK A/S - DINAMARCA</li><li>• Novo Nordisk Brennum Park - DINAMARCA</li><li>• NOVO NORDISK A/S- - DINAMARCA</li></ul>
Via de Administração	SUBCUTANEA
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR A TEMPERATURA ENTRE 2 E 8°C ( REFRIGERADOR ) NAO CONGELAR PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não



INFINITY  
S14

10641



Empresa Fabricante: Zhejiang Juehou Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Waisha Road 999, Jiaojing District, Taizhou City, Zhejiang Province - 318090	
País: China	
Empresa Solícitante: União Química Farmacêutica Nacional S/A	CNPJ: 60.665.981/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-7	Expediente(s): 1939884/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química em farmácia	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.183, DE 11 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Glaxosmithkline Biologicals S.A.	
Endereço: 637 rue des Anulois, 92320, Saint-Amand-les-Eaux	
País: França	
Empresa Solícitante: Fundação Ozwaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento: 1.01.063-3	Expediente: 1255838/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis (granel): suspensões parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.	

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier, LLC	
Endereço: 3525 North Royal Street, Spokane, Washington 99207	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1162385/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal	

Empresa Fabricante: Novo Nordisk S.A.S.	
Endereço: Halls, Allé 3400 Kjobenhavn	
País: Dinamarca	
Empresa Solícitante: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda.	CNPJ: 83.277.955/0001-25
Autorização de Funcionamento: 1.01.766-2	Expediente(s): 1522909/16-5 e 1160708/14-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: insulina humana, insulina detemir, insulina asparto, insulina degludec, liraglutida, glucagon, alfacetoguetato ativo.	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica; suspenções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica; pós liofilizados; soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal.	

Empresa Fabricante: Omrix Biopharmaceuticals Ltd.	
Endereço: Ramot Me'ir Building, 5 Kiryat Haanada St., Har Hotzvim, POB 45075, Jerusalem	
País: Israel	
Empresa Solícitante: Johnson & Johnson do Brasil Indústria e Comércio de Produtos para Saúde Ltda.	CNPJ: 54.516.661/0001-01
Autorização de Funcionamento: 1.01.325-9	Expediente(s): 0921582/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: fibrinogênio	

Empresa Fabricante: Shenyang Sunshine Pharmaceutical Co., Ltd.	
Endereço: Nº 3 A1, Road 10, Shenyang Economy & Technology Development Zone	
País: China	
Empresa Solícitante: Chron Epigen Indústria e Comércio	CNPJ: 04.415.365/0001-38
Autorização de Funcionamento: 1.05.625-1	Expediente(s): 1152510/16-0 e 1152702/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Eritropoietina e alfacetoguetato 2a	
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica e pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Wyeth Pharmaceuticals	
Endereço: New Lane, Haveli, Haryana, PO292NG	
País: Reino Unido	
Empresa Solícitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente: 1261818/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: embalagem secundária	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016081500054

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.189, DE 11 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Institute For Energy Technology	
Endereço: Insipittwäien 18, NO-2007, Kjetler	
País: Noruega	
Empresa Solícitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.638/0001-15
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8	Expediente(s): 1191263/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: Cloreto de Rádio (223Ra) - Soluções Parenterais de Pequeno Volume (com esterilização terminal)	

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.668/0036-99
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1262696/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC	
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, NC 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Expediente(s): 1279438/16-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos esteréis: citotóxicos: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Patheon Puerto Rico, Inc.	
Endereço: State Road 670 Km 2.7, Manati, Puerto Rico	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3	Expediente(s): 1173004/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Pharmaxis Ltd	
Endereço: 20 Rodburton Road, Frenchs Forest, NSW 2086	
País: Austrália	
Empresa Solícitante: United Medical Ltd.	CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento: 1.02.576-2	Expediente(s): 1902403/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não esteréis: citosinas.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.190, DE 11 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.  
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Vimed Comércio e Representações de Produtos Hospitalares Ltda.		CNPJ: 07.073.210/0001-59
Endereço: Rua José Miranda Coelho, 277, Jorge Teixeira		
Município: Manaus	UF: AM	CEP: 69088-025
Autorização de Funcionamento: 1.10.186-0	Autorização Especial: 1.10.213-2	
Expediente(s): 0573673/14-1		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.191, DE 11 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 45.987.013/0003-04
Endereço: Rua Treze de Maio, 1161 - Distrito de Sousa		
Município: Campinas	UF: SP	CEP: 13106-054
Autorização de Funcionamento: 1.00.029-0	Expediente(s): 1228259/16-6 e 1228326/16-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:		
Sólidos não esteréis: cápsulas (embalagem primária e secundária), cápsulas moles (embalagem primária e secundária), comprimidos e comprimidos revestidos.		
Produtos esteréis: embalagem secundária.		

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.192, DE 11 DE AGOSTO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Comércio e Representações Prado Ltda.		CNPJ: 05.049.432/0001-00
Endereço: Travessa Castelo Branco, 2028, Gimoi		
Município: Belém	UF: PA	CEP: 66063-000
Autorização de Funcionamento: 1.02.123-7	Autorização Especial: 1.10.900-5	
Expediente(s): 297423/16-1		
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.		

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

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

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtde Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR Data da Homologação: Fornecedor: 1155 - Londrício Comercio de Material Hospitalar Ltda. -									
119	04-06-1969	Brometo de n-butilescopamina 20 ml gotas (RG.MS: 113430181)	HIPOLABOR	FR	3.000,000	0,0000	7,3000	21.900,00	Venceu
547	04-06-1870	Metoclopramida 10 mg. 2 ml. amp. (RG.MS: 151700013)	NOPROSIL/ISOFA	AMP	27.412,000	0,0000	0,2400	6.578,88	Venceu
588	04-06-1883	Norepinefrina 4 mg - 4 ml amp. (RG.MS: 113430126)	HIPOLABOR	AMP	450,000	0,0000	2,1500	967,50	Venceu
					<b>Total do Fornecedor -----&gt;</b>			<b>29.446,38</b>	

↳ Descrição em anexo

OK.

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

*Sudo Couto.*

*(Handwritten signatures and initials)*

010847

~~10642~~

0108/8

LONDREIRA

119

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

## Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA <del>10643</del>		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS GASTRINTESTINAIS		
Registro	113430181		
Processo	25351.380833/2009-18		
Vencimento do Registro	01/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20ML	SOLUÇÃO ORAL	1	17/01/2011
Validade	24 meses	Registro	1134301810016
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20ML	SOLUÇÃO ORAL	2	17/01/2011
Validade	24 meses	Registro	1134301810024
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>		

MEM: 119

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	010849 <i>fo</i>	<del>10044</del>
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sem Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico		
<b>Destinação</b>	Hospitalar		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Sem Tarja		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

[Voltar](#)

*[Handwritten signatures and initials]*



547

010850

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Londrini


## Detalhe do Produto: NOPROSIL

<b>Nome da Empresa</b>	ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA		
<b>CNPJ</b>	02.281.006/0001-00	<b>Autorização</b>	1.05.170-8
<b>Nome Comercial</b>	NOPROSIL		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		
<b>Registro</b>	151700013		
<b>Processo</b>	25351.034963/01-85		
<b>Vencimento do Registro</b>	03/2018		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	10/03/2003
<b>Validade</b>	36 meses	<b>Registro</b>	1517000130021 ↓
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS ANTI-UV X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	10/03/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1517000130038
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		

Item: 547

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	010851 
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO	<del>10645</del>
<b>IFA único</b>	Sim	
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE	
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	
<b>Restrição de uso</b>	Adulto	
<b>Destinação</b>	Comercial	
<b>Restrito a hospitais</b>	S	
<b>Tarja</b>	Vermelha	
<b>Medicamento referência</b>	Não	
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS ANTI-UV X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	10/03/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1517000130046
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 120 AMP PLAS TRANS ANTI-UV X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	10/03/2003

Validade	24 meses	Registro	1517000130054	010852
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		<del>10847</del>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	[sem dados cadastrados]			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
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
5 MG/ML SOL INJ CX 240 AMP PLAS TRANS ANTI-UV X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	10/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1517000130062
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	S		
Tarja	Vermelha		

Medicamento referência	Não	010853
Apresentação fracionada	Não	<del>10048</del>

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	10/03/2003
Validade	24 meses	Registro	1517000130011
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA - EUSÉBIO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
.. A 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		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Londreir

## Detalhe do Produto: HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA

Nome da Empresa	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA <del>10619</del>		
CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Nome Comercial	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA		
Classe Terapêutica	VASOCONSTRICTORES E HIPERTENSORES		
Registro	113430126		
Processo	25351.250077/2005-92		
Vencimento do Registro	12/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 4ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	19/12/2005
Validade	24 meses	Registro	1134301260016
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/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		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 4ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	19/12/2005
Validade	24 meses	Registro	1134301260024
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

010855

<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação</b>	
<b>Restrito a hospitais</b>	S
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

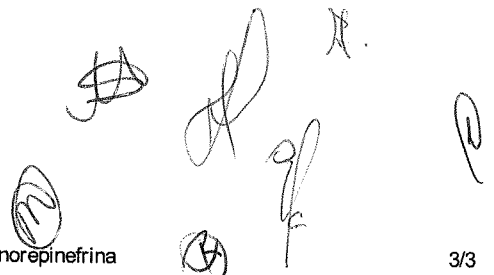
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	19/12/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1134301260032
<b>Princípio Ativo</b>	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA - SABARÁ - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		


 Voltar

010856



~~10651~~



Londreir 010857  
112 - 588

~~10052~~



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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0002-04
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.00.100-4	Autorização Especial: 1.21.610-7
Expediente(s): 1204596/16-9	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Insumos Farmacêuticos.	
Medicamentos.	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Air Liquide Brasil Ltda.	CNPJ: 00.331.788/0060-79
Endereço: Avenida Thiago Antunes Teixeira, 1415 - Bela Vista	
Município: Palhoça	UF: SC CEP: 88132-717
Autorização de Funcionamento: 2.20.000-3	Expediente(s): 1127580/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Gases medicinais: envase.	

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

Empresa Fabricante: ASOFARMA S.A.I. y C.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Endereço: Conesa Nº 4261, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa solicitante: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Endereço: Rodovia MG 424, Km 8,8, Fazenda Perobas	
Município: São José da Lapa	UF: MG CEP: 33350-000
Autorização de Funcionamento: 1.02.214-1	Expediente(s): 0948089/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis hormonais: cápsulas.	
Sólidos não estéreis: cápsulas.	

Empresa Fabricante: Balkanpharma-Dupnitsa AD	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Endereço: 3 Samokovsko Shosse Str, Dupnitsa 2600	
País: Bulgária	
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9	Expediente(s): 1061664/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Bipsco GmbH	CNPJ: 10.742.412/0004-01
Endereço: Robert-Gerwig-Str. 4, 78224 Singen	
País: Alemanha	
Empresa solicitante: Bracco Imaging do Brasil Importação e Distribuição de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 10.742.412/0004-01
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.08.037-9	Expediente(s): 1213189/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

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

Empresa Fabricante: Bristol-Myers Squibb Manufacturing Company	CNPJ: 46.070.868/0001-69
Endereço: State Road nº 3, Km 77.5, Humacao, Puerto Rico (PR) 00791	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Laboratórios Pfizer Ltda.	CNPJ: 46.070.868/0001-69
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.00.216-6	Expediente(s): 1563092/16-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

Empresa Fabricante: Emcure Pharmaceuticals Limited	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Endereço: Plot No. P-2, Phase II, I.T.B.T. Park, M.I.D.C. Hinjawdi, Pune 411057, Maharashtra State	
País: Índia	
Empresa solicitante: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.00.047-2	Expediente(s): 1209904/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Hospira, Inc.	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Endereço: Highway 301 North, Rocky Mount, North Carolina (NC) 27801	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 06.283.144/0001-89
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.06.250-1	Expediente(s): 1172567/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier LLC	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington (WA) 99207	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 08.002.360/0001-34
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.07.333-4	Expediente(s): 1181363/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis (envase): soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Laboratoires Chemineau - Vouvray	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Endereço: 93, Route de Monnaie, 37210, Vouvray	
País: França	
Empresa solicitante: Teva Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 05.333.542/0001-08
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.05.573-1	Expediente(s): 1181363/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Semissólidos não estéreis hormonais: cremes e géis.	

Empresa: Laboratório Globo Ltda	CNPJ: 17.115.437/0001-73
Endereço: Rodovia MG 424, Km 8,8, Fazenda Perobas	
Município: São José da Lapa	UF: MG CEP: 33350-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.535-8	Expediente(s): 1172673/16-3, 1172678/16-4 e 1172693/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited.	CNPJ: 08.157.293/0001-27
Endereço: Kothur, Mahaboobnagar District, Telangana.	
País: Índia	
Empresa solicitante: Natcofarm do Brasil Ltda.	CNPJ: 08.157.293/0001-27
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.08.261-1	Expediente(s): 1184391/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Patheon Manufacturing Services, LLC	CNPJ: 00.923.140/0001-31
Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: EMS Sigma Pharma Ltda.	CNPJ: 00.923.140/0001-31
Endereço: Rodovia BR 153, KM 42 - Parte C, Parque Calixtópolis.	
Município: Anápolis	UF: GO CEP: 75135-040
Autorização de Funcionamento: 1.03.569-5	Expediente(s): 2029146/16-9

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

ITENS: 32, 115, 119, 120, 121, 128, 303, 588,



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

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

45



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

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

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

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

Empresa Fabricante: UCB Farehim SA  
Endereço: Z.I. du Planchy, Chemin de Croix Blanche 10, 1630 Bulle  
País: Suíça  
Empresa solicitante: Chiesi Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.363.032/0001-46  
Autorização de Funcionamento: 1.00.058-0 Expediente(s): 1185084/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

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

Empresa: Avert Laboratórios Ltda. CNPJ: 44.211.936/0001-37  
Endereço: Av. Francisco Samuel Lucchesi Filho, 1.039, Penha  
Município: Bragança Paulista UF: SP CEP: 12929-000  
Autorização de Funcionamento: 1.00.174-0 Expediente(s): 0796657/14-1 e 0796685/14-7  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.  
Líquidos não estéreis: emulsões e soluções.

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

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Osmopharm SA  
Endereço: Via Ate Fornaci, 6930, Bedano  
País: Suíça  
Empresa Solicitante: Laboratórios Gross S.A. CNPJ: 33.145.194/0001-72  
Autorização de Funcionamento: 1.00.444-3 Expediente(s): 0574875/15-5  
Linha(s): Sólidos não estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao Art. 6º da RDC nº 39/2013 e em desacordo com a RDC nº 17/2010: não cumpre as Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos em relação aos artigos 13 (alíneas "b" e "f" do inciso II do § 3º e inciso V do § 3º), 14, 66, 73 (parágrafo único), 74, 86, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 111, 117, 127, 128, 130, 139, 164, 178, 204, 209, 222 (inciso V do § 2º), 244, 247, 255, 256, 259, 263, 283 (inciso I do § 3º), 302, 303, 304, 305, 575 e 579 ( §§ 1º, 2º e 3º).

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

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0002-68  
Endereço: Rodovia Presidente Dutra, Km 154, Jardim das Indústrias  
Município: São José dos Campos UF: SP CEP: 12240-909  
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 Expediente(s): 0967065/15-3, 0966921/15-3, 0967049/15-1 e 0966862/15-4  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pastilhas e pós.  
Semissólidos não estéreis: cremes e géis.  
Líquidos não estéreis: emulsões, loções, soluções, suspensões e xampus.  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

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

Londreir 010859

547 10651

Nº 121, segunda-feira, 27 de junho de 2016

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

39



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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa Fabricante: Famar L'Aigle, País: França, Empresa Solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda., CNPJ: 56.998.701/0001-16, Autorização de Funcionamento: 1.00.353-1, Expediente(s): 0493079/15-7

Table with fields: Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda., CNPJ: 35.820.448/0044-76, Endereço: Zona Rural - Fazenda São Bento, Distrito Barra Feliz, Município: Santa Bárbara, UF: MG, CEP: 35960-000, Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1, Expediente(s): 0091627/15-7

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.658, DE 23 DE JUNHO DE 2016

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 3.421, de 11 de dezembro de 2015, no Diário Oficial da União nº 238, de 14 de dezembro de 2015, Seção 1, pág. 72 e em Suplemento da Seção 1, pág. 131, conforme expediente nº 1721213/16-8.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa: Biosintética Farmacêutica Ltda., CNPJ: 53.162.095/0001-06, Endereço: Avenida das Nações Unidas - 22428, Bairro: Jardim Jarubatuba, Município: São Paulo, CEP: 04795-000, UF: SP, Autorização de Funcionamento: 1.01.213-1, Autorização Especial: 1.20.254-1, Expediente(s): 0276464/15-4, 0277721/15-5, 0276544/15-6

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica), suspensões (com preparação asséptica), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, xampus, xaropes.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.661, DE 23 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Ltda., CNPJ: 04.301.884/0001-75, Endereço: Via Principal 061, Quadra 9, Módulos 12/15, Daia, Município: Anápolis, UF: GO, CEP: 75132-135, Autorização de Funcionamento: 1.05.167-9, Expediente(s): 0522579/15-6

Table with fields: Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG, Endereço: Mistelweg 2, 12357 - Berlim, País: Alemanha, Empresa solicitante: Laboratórios B. Braun S/A, CNPJ: 31.673.254/0001-02, Autorização de Funcionamento: 1.00.085-3, Expediente(s): 1138626/16-6

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/autenticidade.html, pelo código 10102016062700039

Table with fields: Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos: Produtos Estéreis: emulsão parenteral de pequeno volume com esterilização terminal.

Table with fields: Empresa: Difucap - Chemobrás Química e Farmacêutica Ltda., CNPJ: 42.457.796/0001-56, Endereço: Rua Goiás N.º 1232, Quintino Bocaiuva, Município: Rio de Janeiro, UF: RJ, CEP: 21.380-010, Autorização de Funcionamento: 1.00.430-4, Expediente(s): 1106062/15-0

Table with fields: Empresa: Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda., CNPJ: 02.281.006/0001-00, Endereço: Rua Manoel Mavignier N.º 5000, Precabura, Município: Eusebio, UF: CE, CEP: 61760-000, Autorização de Funcionamento: 1.05170-8, Expediente(s): 0961215/15-7

Table with fields: Empresa Fabricante: Neolpharma, Inc., Endereço: 99 Jardines St., Caguas, 00725, País: Porto Rico, Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda., CNPJ: 61.072.393/0001-33, Autorização de Funcionamento: 1.02110-1, Expediente(s): 1145786/16-4

Table with fields: Empresa: Sercac Comércio e Indústria Ltda., CNPJ: 47.239.058/0001-56, Endereço: Avenida Berna N.º 193/207 - Vila Friburgo, Município: São Paulo, UF: SP, CEP: 04774-020, Autorização de Funcionamento: 1.00.109-7, Expediente(s): 1094607/15-1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.662, DE 23 DE JUNHO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa: Comercial Costa Gomes Ltda., CNPJ: 36.395.622/0001-03, Endereço: Rua Parã, 9 - Térreo, Bairro Jardim América, Município: Cariacica, UF: ES, CEP: 29140-030, Autorização de Funcionamento: 8.02.331-2, Expediente(s): 1573171/16-5

Table with fields: Empresa: Imagem Sistemas Médicos Ltda., CNPJ: 59.269.654/0001-68, Endereço: Avenida Juruá N.º 105, Galpão 09, 10 e 11, Bairro Alphaville, Município: Barueri, UF: SP, CEP: 06455-010, Autorização de Funcionamento: 8.00.688-4, Expediente(s): 0364170/15-8

Table with fields: Empresa: Nipro Medical Ltda., CNPJ: 00.762.455/0001-44, Endereço: Avenida Nipro N.º 451, Bairro Região Norte, Município: Sorocaba, UF: SP, CEP: 13087-127, Autorização de Funcionamento: 1.03.248-6, Expediente(s): 0918756/15-1

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.663, DE 23 DE JUNHO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do 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 Produtos para a Saúde, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with fields: Empresa Fabricante: Alpha Omega Services, Inc., Endereço: 9156 Rose Street - Bellflower - California - 90706, País: Estados Unidos da América, Empresa Solicitante: Varian Medical Systems Brasil Ltda., CNPJ: 03.009.915/0001-56

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

ITENS: 199, 547, 555,

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

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Descte(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR      Data da Homologação: Fornecedor: 942      - Dimensão Com. de Artigos Médicos Hospitalares Ltda									
116	04-06-1825	Brometo de n-butilescolamina 10 mg + dipirona 250 mg compr. (CX C/ 20)	BRAINFARMA	UND	212.000,000	0,0000	0,3679	77.994,80	Venceu
676	04-06-0053	Protetor Solar FPS 60 - 120 ml (CX C/ 1)	NUTRIEX	FR	500,000	0,0000	9,1620	4.581,00	Venceu
719	04-06-3055	Soro glicosado 5% 500 ml (CX C/ 25)	EUROFARMA	FR	3.000,000	0,0000	2,5300	7.590,00	Venceu
Total do Fornecedor ----->					215.500,000			90.165,80	

OK.

Sudo Certo.

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

010860  
~~10055~~

010851

Item 116

Dimensão

10855



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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 472, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 473, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 474, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

Art. 1º Cancelar a Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo, publicada pela Resolução RE nº 278, de 29 de janeiro de 2015, no Diário Oficial da União nº 22, de 02 de fevereiro de 2015, Seção 1, pág. 82 e suplemento, pág. 81, conforme expediente 1280615/16-3.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 476, DE 25 DE FEVEREIRO DE 2016

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field (EMPRESA, ENDEREÇO, BAIRRO, CEP, CNPJ, PROCESSO, ATIVIDADE/CLASSE, COMÉRCIO, CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE, DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL, PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÊUTICOS) and Value.

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

010852

Item 616

Dimensão

~~10857~~



SULFATO DE NEOMICINA + BACITRACINA  
 ANTINFECIOSOS TÓPICOS  
 RATRIZAN 2500.01366099-46 12/2020  
 COMERCIAL 1.0392.0108.001-0 24 Meses  
 5MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 20G  
 Não informado  
 10186 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EQUIPAMENTO  
 COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
 COMERCIAL 1.0392.0108.002-9 24 Meses  
 5MG/G + 250 UI/G POM DERM CT 50 BG AL X 20G  
 (EMB HOSP)

Não informado  
 10186 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EQUIPAMENTO  
 COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
 COMERCIAL 1.0392.0108.003-7 24 Meses  
 5MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 10G  
 Não informado  
 10186 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EQUIPAMENTO  
 COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

01 - Em desacordo com a Legislação vigente  
 COMERCIAL 1.0392.0108.004-5 24 Meses  
 5MG/G + 250 UI/G POM DERM CT 50 BG AL X 10G  
 (EMB HOSP)  
 Não informado  
 10186 SIMILAR - ALTERAÇÃO DE EQUIPAMENTO  
 COM DIFERENTE DESENHO E PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO

01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.285, DE 7 DE AGOSTO 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, 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 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.

RENATO ALENCAR PORTO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE / CNPJ	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - 06.286.647/0001-16
DENOMINAÇÃO DA EMPRESA INSPECIONADA/CERTIFICADA:	PHARMA MEDICA RESEARCH INC.
EXPEDIENTE:	114622/14-3 de 17/12/2014
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS EM BIODISPONIBILIDADE/BIOEQUIVALÊNCIA PARA AS ETAPAS:	
Clínica (Endereço):	400 Fountain Lakes Blvd., Mississauga, Estados Unidos
VALIDADE:	10/08/2017

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.206, DE 7 DE AGOSTO DE 2015

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

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

Art. 1º Conceder à empresa constante 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: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Endereço: Rodovia Professor Zeferino Vaz, Km 135, SP-332	
Bairro: Itapavussu	CEP: 13150-000
Município: Cosmópolis	UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1055622	
Autorização Especial nº: 1213392	
Expediente nº: 0023061/15-8	

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos**

Insumos farmacêuticos ativos obtidos por síntese química:  
 L-arginina, carbonato de sódio e bicarbonato de sódio (etapas de esterilização).  
 Insumos farmacêuticos ativos obtidos por semissíntese (classe cefalosporínicos):  
 cefalotina sódica, ceftazidima, e ceftriaxona sódica (etapas de esterilização)\*.

cefalexina sódica, nafato de cefamandol, cefoxitina sódica, cloridrato de cefepima, cefotaxima sódica, sulfato de ceftioxima e ceftazidima (etapas de esterilização).  
 cefalexina monoidratada (etapa de compactação)\*\*

\*Obs.: A fabricação dos insumos farmacêuticos ativos cefalotina sódica e ceftazidima estéril envolve ainda etapas de síntese química para a produção dos intermediários cefalotina sódica e dicloridrato de ceftazidima, realizadas na seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014:  
 ACS Dohfar S.P.A. - ACSDA  
 Via Marzabotto, 7/9, 20871, Vimercate, MB, Itália.

\*\*Obs.: A fabricação do insumo farmacêutico ativo ceftriaxona sódica estéril envolve ainda etapas de síntese química para a produção do intermediário ceftriaxona dissódica hemieptaidratada, realizadas na seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014:  
 ACS Dohfar S.P.A. - ACSDA  
 Viale Adelta 4/12, 20067 Tribiano, Milano, Itália.

\*\*Obs.: A fabricação do insumo farmacêutico ativo cefalexina monoidratada compactada envolve ainda etapas de síntese química, realizadas por uma das seguintes plantas que devem possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 69/2014:  
 ACS Dohfar S.P.A. - ACSDA  
 Via Marzabotto, 7/9, 20871, Vimercate, MB, Itália.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/interatividade.html>, pelo código 10102015081000108

DSM Sinochem Pharmaceuticals Spain S.A.  
 Pol. Ind. Úrvasa, c/Ripollés, 2. Sta. Perpétua de Mogoda E-08130, Barcelona, Espanha.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.207, DE 7 DE AGOSTO DE 2015

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

Considerando o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos das empresas constantes no anexo.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Biofac A/S	
Endereço: Ejbyvej 44, Ejby, 4623 Lille Skensved	
País: Dinamarca	
Empresa Solicitante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Lt.-CNPJ: 44.734.671/0001-51 da.	
Autorização de Funcionamento nº: 1002981	
Expediente nº: 0226554/14-1	
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

Empresa Fabricante: Biofac A/S	
Endereço: 350 - 356 Englandsvej - 2770 Kastrup	
País: Dinamarca	
Empresa Solicitante: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Lt.-CNPJ: 44.734.671/0001-51 da.	
Autorização de Funcionamento nº: 1002981	
Expediente nº: 0226577/14-0	
Motivo: Em atendimento ao §2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.	

3

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.208, DE 7 DE AGOSTO DE 2015

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

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

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

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

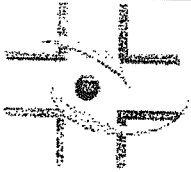
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Nutriex Indústria de Cosméticos Ltda.	CNPJ: 15.058.160/0001-69
Endereço: R. S. C/ Rua 6, C/ Rua 4, C/ Rua 7, Quadra Área 01 Lote C, Galpão 02 Lote C	
N.º: --	Bairro: Setor Araguaia
	CEP: 74.981-070
Município: Aparecida de Goiânia	UF: GO
Autorização de Funcionamento nº: 2065965	
Expediente nº: 1037909/13-6 e 1037654/13-2	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Cosméticos, Produtos de Higiene e Perfumes:	
Líquidos e semissólidos.	

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

	<b>Ministério da Saúde</b> <b>Agência Nacional de Vigilância Sanitária</b> <b>Formulário Eletrônico</b> <b>Empresa</b> <i>(Número de Transação válido apenas para geração de Guia - GVS)</i>	<del>10653</del>
	Transação Nº: 45.6253.2017 Data da Transação: 20/03/2017 Data da Retificação:	


Página: 1

Dados do Peticionamento
Empresa : <b>NUTRIEX INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA</b>
CNPJ : <b>15058160000169</b>
Assunto : <b>7342 - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - (CERTIFICAÇÃO DE BPF) - Indústrias no País e Mercosul - LÍQUIDOS</b>
Fato Gerador : <b>39942</b>
Porte da Empresa : <b>MEDIA - GRUPO III</b>
Valor da Taxa : <b>R\$ 18.615,45</b>


Relação de Documentos de Instrução
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Formulário de Petição</li> <li>• Via original do Comprovante de pagamento de taxa de fiscalização sanitária (GRU)</li> <li>• Cópia do Certificado de Boas Práticas de Fabricação anterior, se aplicável.</li> <li>• Documento emitido pela empresa contendo as seguintes informações:               <ul style="list-style-type: none"> <li>(a) Dados cadastrais gerais da empresa solicitante;</li> <li>(b) Identificação, endereço e atividades realizadas no estabelecimento objeto de inspeção;</li> <li>(c) Informar, se existente, os processos/serviços terceirizados da empresa.</li> </ul> </li> </ul>

Fundamentação Legal
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Lei 9782/99, RDC 222/06, RDC 76/2008</li> </ul> <p>Consulte sempre a legislação pertinente para maiores esclarecimentos quanto à documentação. O processo a ser protocolado na ANVISA, deverá possuir, além dos documentos impressos no Peticionamento Eletrônico, os demais Documentos de Instrução constantes na legislação vigente e relacionados acima.</p>

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAS  
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 68.870-0  
 A. Tabela de Honorários: R\$ 100,00 (cem reais) por hora de trabalho. Valor mínimo de honorários: R\$ 100,00 (cem reais).  
 De acordo com o artigo 1º, 3º e 7º, lit. V e VI, da Lei Federal 8.036/1994 e Art. 9º, Inc. XII, da Lei Estadual 5.720/2006, autenticamos e prestamos, mediante o pagamento, em moeda corrente, o serviço de Autenticação Digital.  
**Cód. Autenticação: 27792201181648430656-1; Data: 22/01/2018 16:55:37**  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGJ75360-LDR1;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23  
 Confira os dados do ato em: <https://seiofdigital.tpb.jus.br>  
 Bel. Vereador Municipal Convencional  
 T. B. Pinheiro


**Agência Nacional de Vigilância Sanitária**

**Presencial**  
**Recebido em: 06/04/2017**

  
 201704060092PR

Responsável: **Wilson Batista Pinheiro**

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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>3</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **22/01/2018 16:59:44 (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 **DIMENSÃO COMERCIO DE ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração: 895556**

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **22/01/2019 16:55:37 (hora local)**.

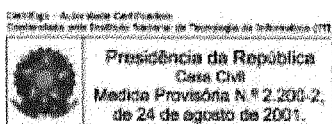
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital: 27792201181648430656-1**

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

O referido é verdade, dou fé.

### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b0585e44b2f670591b1969c40929462f5c491ee1bdd68f1c9ecee28eff4feeaf6b1300291698eadedb559786c809cc592ecec0f08c3f32842d3360be604effd79







ACQUA KIDS NATURALS + SHAMPOO 2 EM 1 UVA E ALOE VERA  
 25351.319129/2011-00 2.1118.0543.005-8  
 SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP 10/2021  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2020351 XAMPU CONDICIONADOR INFANTIL  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 LIQUIDO VISCOSO  
 2336 Revalidação automática para Registro de produtos Cosméticos  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 ACQUA KIDS NATURALS + SHAMPOO 2 EM 1 UVA E ALOE VERA  
 25351.319129/2011-00 2.1118.0343.004-6  
 SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP 10/2021  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2020351 XAMPU CONDICIONADOR INFANTIL  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 LIQUIDO VISCOSO  
 2336 Revalidação automática para Registro de produtos Cosméticos  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 ACQUA KIDS NATURALS + SHAMPOO 2 EM 1 UVA E ALOE VERA  
 25351.319129/2011-00 2.1118.0343.005-4  
 SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP 10/2021  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2020351 XAMPU CONDICIONADOR INFANTIL  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 LIQUIDO VISCOSO  
 2336 Revalidação automática para Registro de produtos Cosméticos  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 VEDIS - CONDICIONADOR INFANTIL VEDIS CHEIRO DE TRAVESSURA  
 25351.033851/2010-78 2.2579.0220.001-9  
 CURITIBA/PR 03/2020  
 COMERCIAL 24 Meses  
 2020360 CONDICIONADOR CAPILAR INFANTIL  
 FRASCO DE PLASTICO  
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
 CREME  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 VEDIS - CONDICIONADOR INFANTIL CHEIRO DE DIVERSÃO  
 25351.156891/2010-16 2.2579.0226.001-1  
 CURITIBA/PR 03/2020  
 COMERCIAL 24 Meses  
 2020360 CONDICIONADOR CAPILAR INFANTIL  
 FRASCO DE PLASTICO  
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
 CREME  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 VEDIS - SHAMPOO INFANTIL CHEIRO DE DIVERSÃO  
 25351.156920/2010-62 2.2579.0234.001-9  
 CURITIBA/PR 04/2020  
 COMERCIAL 24 Meses  
 2020350 XAMPU INFANTIL  
 FRASCO DE PLASTICO  
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
 LIQUIDO VISCOSO  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

RECKITT BENCKISER (BRASIL) LTDA 2.00345-1  
 SUPER REPELEX LOÇÃO CITRONELA  
 25351.359691/2010-58 2.0345.0877.001-2  
 SÃO PAULO/SP 09/2020  
 COMERCIAL 2 Ano(s)  
 2020320 REPELENTE DE INSETOS  
 FRASCO DE PLASTICO  
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
 LOCAO  
 238 Modificação de Fórmula de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES.  
 SUPER REPELEX LOÇÃO CITRONELA  
 25351.359691/2010-58 2.0345.0877.001-2  
 SÃO PAULO/SP 09/2020  
 COMERCIAL 2 Ano(s)  
 2020320 REPELENTE DE INSETOS  
 FRASCO DE PLASTICO  
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
 LOCAO  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES.

BEIERSDÖRF INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 2.02721-0  
 NIVEA SUN PROTETOR SOLAR FACIAL DIÁRIO TOQUE SECO ANTISSINAIS FPS 60  
 25351.204844/2015-65 2.2721.0667.001-9  
 CHILE 07/2020  
 COMERCIAL 24 Meses  
 2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
 BISNAGA DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 EMULSAO  
 2301 Modificação de Fórmula de Produto Grau 2 - Importado  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 NIVEA SUN PROTETOR SOLAR FACIAL DIÁRIO TOQUE SECO ANTISSINAIS FPS 60  
 25351.204844/2015-65 2.2721.0667.001-9  
 CHILE 07/2020  
 COMERCIAL 24 Meses  
 2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
 BISNAGA DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 EMULSAO  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 NIVEA SUN PROTETOR SOLAR FACIAL DIÁRIO TOQUE SECO ANTISSINAIS FPS 60  
 25351.204844/2015-65 2.2721.0667.002-7  
 CHILE 07/2020  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 EMULSAO  
 2301 Modificação de Fórmula de Produto Grau 2 - Importado  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 NIVEA SUN PROTETOR SOLAR FACIAL DIÁRIO TINTED ANTISSINAIS FPS 60  
 25351.338658/2015-31 2.2721.0670.001-5  
 CHILE 08/2020  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 EMULSAO  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 NIVEA SUN PROTETOR SOLAR FACIAL DIÁRIO TINTED ANTISSINAIS FPS 60  
 25351.338658/2015-31 2.2721.0670.001-5  
 CHILE 08/2020  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 EMULSAO  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

CHIMICA BARUEL LTDA 2.00305-0  
 SABONETE LIQUIDO TURMA DA XUXINHA BARUEL SONO TRANQUILO  
 25351.264245/2013-13 2.0105.0252.001-7  
 GUARULHOS/SP 10/2018  
 COMERCIAL 3 Ano(s)  
 2020380 SABONETES INFANTIS  
 FRASCO DE PLASTICO  
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
 LIQUIDO VISCOSO  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2

**RESOLUÇÃO - RE Nº 108, DE 13 DE JANEIRO DE 2017**  
 O Gerente de Cosméticos Substituto no uso da atribuição que lhe foi conferida pelo art. 1º, I da Portaria nº 917, de 15 de abril de 2016, atuando 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 os registros e as petições dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, conforme relação anexa.  
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.  
 JOÃO TAVARES NETO  
 ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO  
 NOME DO PRODUTO E MARCA  
 COR E/OU TONALIDADE NUMERO DE PROCESSO NUMERO DE REGISTRO  
 LOCAL DE FABRICAÇÃO VENCIMENTO  
 DESTINAÇÃO PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO  
 GRUPO DO PRODUTO  
 EMBALAGEM PRIMARIA  
 EMBALAGEM SECUNDARIA  
 FORMA FISICA  
 ASSUNTO DA PETIÇÃO  
 RESTRIÇÃO DE USO  
 CONSERVAÇÃO

ANNE MARIE EXPORTAÇÃO INDUSTRIA E COMERCIO DE COSMETICOS LTDA 2.02579-1  
 VEDIS - SHAMPOO INFANTIL CHEIRO DE TRAVESSURA  
 25351.033789/2010-31 2.2579.0225.001-6  
 CURITIBA/PR 04/2020  
 COMERCIAL 24 Meses  
 2020350 XAMPU INFANTIL  
 FRASCO DE PLASTICO  
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
 LIQUIDO VISCOSO  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 VEDIS - GEL FIXADOR INFANTIL  
 25351.033794/2010-18 2.2579.0221.001-4  
 CURITIBA/PR 03/2020  
 COMERCIAL 24 Meses  
 2020437 FIXADOR DE CABELOS INFANTIL (LIQUIDO, GEL, CREME OU AEROSSOL)  
 FRASCO DE PLASTICO  
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
 GEL  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

BEIERSDÖRF INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 2.02721-0  
 NIVEA SUN PROTETOR SOLAR FACIAL DIÁRIO TOQUE SECO ANTISSINAIS FPS 30  
 25351.224366/2015-28 2.2721.0668.001-4  
 CHILE 07/2020  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 EMULSAO  
 2301 Modificação de Fórmula de Produto Grau 2 - Importado  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 NIVEA SUN PROTETOR SOLAR FACIAL DIÁRIO TOQUE SECO ANTISSINAIS FPS 30  
 25351.224366/2015-28 2.2721.0668.001-4  
 CHILE 07/2020  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 EMULSAO  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 NIVEA SUN PROTETOR SOLAR FACIAL DIÁRIO TINTED ANTISSINAIS FPS 60  
 25351.338658/2015-31 2.2721.0670.001-5  
 CHILE 08/2020  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 EMULSAO  
 2301 Modificação de Fórmula de Produto Grau 2 - Importado  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
 NIVEA SUN PROTETOR SOLAR FACIAL DIÁRIO TINTED ANTISSINAIS FPS 60  
 25351.338658/2015-31 2.2721.0670.001-5  
 CHILE 08/2020  
 COMERCIAL 36 Meses  
 2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
 FRASCO DE PLASTICO  
 CARTUCHO DE CARTOLINA  
 EMULSAO  
 289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM





RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
LA FORCE CREATIVE PRODUTOS NATURAIS LTDA 2.02929-0  
CREME RELAXANTE THIOLAMINA EXTRA FORTE MUTARI  
25351.084477/2009-14 2.2929.0047.001-7  
BELO HORIZONTE/MG 03/2019  
PROFISSIONAL 24 Meses  
2020150 ALISANTE PARA CABELOS (CREME OU GEL)  
POTE DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
CREME  
230 Modificação de Fórmula de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
CREME RELAXANTE THIOLAMINA EXTRA FORTE MUTARI  
25351.084477/2009-14 2.2929.0047.001-7  
BELO HORIZONTE/MG 03/2019  
PROFISSIONAL 24 Meses  
2020150 ALISANTE PARA CABELOS (CREME OU GEL)  
POTE DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
CREME  
289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
ATIVADOR COM CARBONATO DE GUANIDINA MUTARI  
25351.629297/2008-04 2.2929.0042.001-1  
BELO HORIZONTE/MG 10/2018  
PROFISSIONAL 24 Meses  
2020150 ALISANTE PARA CABELOS (CREME OU GEL)  
FRASCO DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LÍQUIDO  
230 Modificação de Fórmula de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
ATIVADOR COM CARBONATO DE GUANIDINA MUTARI  
25351.629297/2008-04 2.2929.0042.001-1  
BELO HORIZONTE/MG 10/2018  
PROFISSIONAL 24 Meses  
2020150 ALISANTE PARA CABELOS (CREME OU GEL)  
FRASCO DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LÍQUIDO  
289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

NUTRÍEX INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA 2.06596-5  
PROTETOR SOLAR FPS 60 CORPORAL SUNDAY  
25351.176671/2015-08 2.6596.0043.001-3  
APARECIDA DE GOIÂNIA/GO 12/2020  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
BISNAGA DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LOÇAO  
290 Mudança de Nome de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
PROTETOR SOLAR FPS 60 CORPORAL SUNDAY  
25351.176671/2015-08 2.6596.0043.001-3  
APARECIDA DE GOIÂNIA/GO 12/2020  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
SACHE  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LOÇAO  
290 Mudança de Nome de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
PROTETOR SOLAR FPS 60 CORPORAL SUNDAY  
25351.176671/2015-08 2.6596.0043.001-3  
APARECIDA DE GOIÂNIA/GO 12/2020  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022168 PROTETOR SOLAR - GRAU 2  
FRASCO DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LOÇAO  
290 Mudança de Nome de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
PROTETOR SOLAR FPS 30 1/3 UVA KIDS NS

25351.573085/2015-58 2.6596.0073.001-7  
APARECIDA DE GOIÂNIA/GO 05/2021  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022169 PROTETOR SOLAR INFANTIL - GRAU 2  
BISNAGA DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LOÇAO  
289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
PROTETOR SOLAR FPS 30 1/3 UVA KIDS NS  
25351.573085/2015-58 2.6596.0073.001-7  
APARECIDA DE GOIÂNIA/GO 05/2021  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022169 PROTETOR SOLAR INFANTIL - GRAU 2  
FRASCO DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LOÇAO  
289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
PROTETOR SOLAR FPS 30 1/3 UVA KIDS NS  
25351.573085/2015-58 2.6596.0073.001-7  
APARECIDA DE GOIÂNIA/GO 05/2021  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022169 PROTETOR SOLAR INFANTIL - GRAU 2  
SACHE  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LOÇAO  
289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
PHISALIA PRODUTOS DE BELEZA LTDA 2.00043-6  
CREME DENTAL TRÁ LÁ LÁ KIDS  
25351.518690/2008-65 2.0043.0306.001-1  
OSASCO/SP 08/2018  
COMERCIAL 36 Meses  
382144 - DENTIFRÍCIO COM OU SEM FLUOR INFANTIL - GRAU 2  
BISNAGA DE PLÁSTICO LAMINADO  
CARTUCHO DE CARTOLINA  
CREME  
289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM  
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES.

THE RASIN FARMACÊUTICA LTDA 2.03708-3  
CETILAN  
25351.106814/2004-30 2.3708.0002.001-5  
MONTE MOR/SP 09/2019  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022174 SABONETE INFANTIL - GRAU 2  
FILME DE POLIPROPILENO  
CARTUCHO DE CARTOLINA  
SÓLIDO  
2102 Inclusão de Fabricante no âmbito nacional  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE  
CETILAN  
25351.106814/2004-30 2.3708.0002.001-5  
MONTE MOR/SP 09/2019  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022174 SABONETE INFANTIL - GRAU 2  
FILME DE POLIPROPILENO  
CARTUCHO DE CARTOLINA  
SÓLIDO  
230 Modificação de Fórmula de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE  
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES.  
CETILAN  
25351.106814/2004-30 2.3708.0002.001-5  
MONTE MOR/SP 09/2019  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022174 SABONETE INFANTIL - GRAU 2  
FILME DE POLIPROPILENO  
CARTUCHO DE CARTOLINA  
SÓLIDO  
289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE  
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES.  
CETILAN CREME  
25351.266421/2005-65 2.3708.0006.001-7  
SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP 11/2020  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022166 PRODUTO PARA PREVENIR ASSADURAS INFANTIL - GRAU 2

BISNAGA DE PLÁSTICO  
CARTUCHO DE CARTOLINA  
CREME  
2551 Retificação de Publicação de Alterações de Registro de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE  
CETILAN CREME  
25351.266421/2005-65 2.3708.0006.001-5  
SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP 11/2020  
COMERCIAL 2 Anos(s)  
2022166 PRODUTO PARA PREVENIR ASSADURAS INFANTIL - GRAU 2  
BISNAGA DE PLÁSTICO  
CARTUCHO DE CARTOLINA  
CREME  
2551 Retificação de Publicação de Alterações de Registro de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE  
S 3 INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA-ME 2.02889-2  
LENÇOS UMEDECIDOS - LUTY BABY  
25351.096551/2013-81 2.2889.0389.001-9  
SÃO PAULO/SP 07/2018  
COMERCIAL 24 Meses  
2020390 LENÇO UMEDECIDO PARA HIGIENE INFANTIL  
POTE DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LENÇO TECIDO NÃO TECIDO  
230 Modificação de Fórmula de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO  
LENÇOS UMEDECIDOS - LUTY BABY  
25351.096551/2013-81 2.2889.0389.001-9  
SÃO PAULO/SP 07/2018  
COMERCIAL 24 Meses  
2020390 LENÇO UMEDECIDO PARA HIGIENE INFANTIL  
POTE DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LENÇO TECIDO NÃO TECIDO  
289 Alteração de Rotulagem de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO  
LENÇOS UMEDECIDOS - LUTY BABY  
25351.096551/2013-81 2.2889.0389.001-9  
SÃO PAULO/SP 07/2018  
COMERCIAL 24 Meses  
2020390 LENÇO UMEDECIDO PARA HIGIENE INFANTIL  
POTE DE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LENÇO TECIDO NÃO TECIDO  
290 Mudança de Nome de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO  
LENÇOS UMEDECIDOS - LUTY BABY  
25351.096551/2013-81 2.2889.0389.001-9  
SÃO PAULO/SP 07/2018  
COMERCIAL 24 Meses  
2020390 LENÇO UMEDECIDO PARA HIGIENE INFANTIL  
BALDE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LENÇO TECIDO NÃO TECIDO  
230 Modificação de Fórmula de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM  
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO  
LENÇOS UMEDECIDOS - LUTY BABY  
25351.096551/2013-81 2.2889.0389.001-9  
SÃO PAULO/SP 07/2018  
COMERCIAL 24 Meses  
2020390 LENÇO UMEDECIDO PARA HIGIENE INFANTIL  
BALDE PLÁSTICO  
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA  
LENÇO TECIDO NÃO TECIDO  
290 Mudança de Nome de Produto Grau 2  
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

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

010857

10682  
Item 719

Dimensão



CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 500/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Mem. Cirúrgica Ltda  
CNPJ: 04.733.376/0001-66  
Processo nº: 25351.402360/2013-66  
Expediente nº: 0899988/13-1

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

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

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 527/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Bone Surgical Equipamentos Médicos Eireli  
CNPJ: 04.408.009/0001-97  
Processo nº: 25351.376806/2008-82  
Expediente nº: 0966817/13-9

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 520/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Palar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.  
CNPJ: 02.881.877/0001-64  
Processo nº: 25351.532671/2013-93  
Expediente nº: 0953370/13-2

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 522/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Polar Fix Indústria e Comércio de Produtos Hospitalares Ltda.  
CNPJ: 02.881.877/0001-64  
Processo nº: 25351.532653/2013-22  
Expediente nº: 0953346/13-4

Decisão: A Diretoria Colegiada decide, por unanimidade, CONHECER E NEGAR provimento ao recurso acompanhando a posição da relatoria que acata o parecer 523/2015 - Corca/Suaui.

Recorrente: Conexão Sistemas de Prótese Ltda.  
CNPJ: 00.233.695/0001-51  
Processo nº: 25351.469587/2013-53  
Expediente nº: 1029139/13-3

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

Recorrente: Maximus Indústria e Comércio de Instrumentos Hospitalares e Odontológicos Ltda - ME  
CNPJ: 06.330.387/0001-20  
Processo nº: 25351.259861/2013-23  
Expediente nº: 0757420/13-7

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

DESPACHOS DO DIRETOR-PRESIDENTE

Em 3 de fevereiro de 2016

Nº 10 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução RDC nº 29 da ANVISA, de 21 de julho de 2015, publicada no DOU de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

ANEXO

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

Nº 11 - A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem os incisos III e IV, do art. 15, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, bem como o disposto no inciso IX e nos §§ 1º e 3º do art. 58 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 21 de julho de 2015, publicada no D.O.U de 23 de julho de 2015, considerando o disposto no art. 29 do Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, e o Programa de Melhoria do Processo de Regulação da Agência, instituído por meio da Portaria nº 422, de 16 de abril de 2008, resolve aprovar proposta de iniciativa em Anexo bem como dar conhecimento e publicidade ao processo de elaboração de proposta de atuação regulatória da Agência, conforme deliberado em reunião realizada em 28 de janeiro de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

ANEXO

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

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

JARRAS BARBOSA DA SILVA JÚNIOR

ANEXO

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

RETIFICAÇÃO

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

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

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

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

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

DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (Egis Pharmaceuticals PLC), Endereço (Bökényföldi út 118-120, Budapest, 1165), País (Hungria), Empresa solicitante (Laboratórios Servier do Brasil Ltda), CNPJ (42.374.207/0001-76), Autorização de Funcionamento (1.01.278-7), Expediente(s) (0493424/15-5), and Produtos (soluções parenterais de pequeno volume).

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (EMS S/A), CNPJ (57.507.378/0003-65), Endereço (Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença Km 08, Chácara Assov), Município (Horonóia), UF (SP), CEP (13186-901), Autorização de Funcionamento (1.00.235-1), and Expediente(s) (0815486/15-4, 0814443/15-5).

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

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

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa (Eurofama Laboratórios S.A.), CNPJ (61.190.096/0008-69), Endereço (Rodovia Castelo Branco, nº 3.565, Km 35,6 - Itaqu), Município (Itapevi), UF (SP), CEP (06696-000), Autorização de Funcionamento (1.00.043-8), and Expediente(s) (0186346/13-1, 0789762/13-6, 0132826/13-1, 0132768/15-8, 0132816/13-6).

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

Table with 2 columns: Field and Value. Fields include Empresa Fabricante (HameIn Pharmaceuticals GmbH), Endereço (Langes Feld 13, 31789 Hameln), País (Alemanha), Empresa solicitante (Baxter Hospitalar Ltda), CNPJ (49.351.786/0001-80), Autorização de Funcionamento (1.00.683-9), and Expediente(s) (0689522/15-1). Includes text about Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos for sterile products.

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.

DIMENSO.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEOCOPAN

~~10868~~

Nome da Empresa	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A.		
CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Nome Comercial	NEOCOPAN		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC. MEDICAMENTOSAS		
Registro	155840075		
Processo	25351.564868/2011-22		
Vencimento do Registro	09/2021		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG + 250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	12/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558400750014
Princípio Ativo	DIPIRONA BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
6,67 MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	2	12/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558400750022
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )
IFA único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C ) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~10661~~

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CT 03 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	12/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558400750030
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C ) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA 4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	12/12/2011
Validade	24 meses	Registro	1558400750049 <del>12685</del>
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>NEOLATINA COMÉRCIO E INDÚSTRIA FARMACEUTICA S.A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	DÉRMICA ( Aplicação Tópica )		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

Consultas / Cosméticos - Produtos Registrados / Cosméticos - Produtos Registrados

*Dimensão*

## Detalhes do Produto

Nome da Empresa	NUTRIEX INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA		
CNPJ	15.058.160/0001-69	Autorização	2065965
Produto	PROTETOR SOLAR FPS 60 CORPORAL SUNDAY		
Categoria	PROTETOR SOLAR - GRAU 2		
Processo	25351.176671/2015-08		
Vencimento do Registro	21/12/2020		
Publicação do Registro	21/12/2015		

Nº	Apresentação	Registro	Tonalidade
Q 1	BISNAGA DE PLASTICO - Primária	265960043.001-3	Não se aplica para essa categoria
Q 2	SACHE - Primária	265960043.002-1	Não se aplica para essa categoria
Q 3	FRASCO DE PLASTICO - Primária	265960043.003-1	Não se aplica para essa categoria

## Petições

Expediente	Data da Publicação	Transação	Assunto	Situação
Q 0575379/15-1		5259312015	2591 - ADITAMENTO	Petição encerrada
Q 1121688/15-3	16/01/2017	11186422015	290 - Mudança de Nome de Produto Grau 2	Publicado deferimento

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Item

719

f

Detalhe do Produto: GLICOSE MONOIDRATADA

Dimensão

Nome da Empresa	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	GLICOSE MONOIDRATADA		
Classe Terapêutica	NUTRIENTES PARENTERAIS		
Registro	100431050		
Processo	25351.277667/2011-28		
Vencimento do Registro	10/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500018
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500026
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

~~10663~~

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	
<b>Restrito a hospitais</b>	S
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	04/07/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310500034
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE MONOIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

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



100 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	04/07/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310500042
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE MONOIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	04/07/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310500050
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE MONOIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		

~~10670~~

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500069
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500077
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	
Restrito a hospitais	S
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	8	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500085
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUOFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	9	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500093
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA PVC</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		




<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• EUOFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	
<b>Restrito a hospitais</b>	S
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	10	04/07/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310500107
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE MONOIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• EUOFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	11	04/07/2011

Validade	24 meses	Registro	1004310500115
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	12	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500123
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	13	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500131
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA TRILAMINADA TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	14	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500141
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		

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

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	15	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500158
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	16	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500166
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>		

~~10675~~

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	
<b>Restrito a hospitais</b>	S
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	17	04/07/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310500174
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE MONOIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BOLSA TRILAMINADA TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastradas]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	18	04/07/2011



Validade	24 meses	Registro	1004310500182
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA TRILAMINADA TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	19	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500190
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA TRILAMINADA TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

~~10673~~

Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	20	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500204
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA TRILAMINADA TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	21	04/07/2011
Validade	24 meses	Registro	1004310500212
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA TRILAMINADA TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		



<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • EUROFARMA LABORATORIOS LTDA - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	
<b>Restrito a hospitais</b>	S
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML (CONT 50 ML)	SOLUÇÃO INJETAVEL	24	04/07/2011
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1004310500247
<b>Princípio Ativo</b>	GLICOSE MONOIDRATADA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	INTRAVENOSO		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
<b>Restrição de prescrição</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>			
<b>Restrito a hospitais</b>	S		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (CONT 50 ML)	SOLUÇÃO INJETAVEL	25	04/07/2011

Validade	24 meses	Registro	1004310500255
Princípio Ativo	GLICOSE MONOIDRATADA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		<del>10681</del>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BOLSA TRILAMINADA TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	INTRAVENOSO		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação			
Restrito a hospitais	S		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
<input type="button" value="Voltar"/>			

R.

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un.Med.	Qtde Cotada	Desccto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p>Nr. do Processo: 180/2017      Licitação: 46/2017 - PR      Data da Homologação:</p> <p>Fornecedor: 1864      - NDS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA</p>									
36	04-06-1936	Albendazol 10 ml - susp. ()	PRATIDONADUZZ	FR	16.800,000	0,0000	0,8880	14.918,40	Venceu
41	04-06-1939	Aloprinolol 100 mg - compr. ()	PRATIDONADUZZ	UND	26.000,000	0,0000	0,0320	832,00	Venceu
42	04-06-2497	Aloprinolol 300 mg - compr. ()	PRATIDONADUZZ	UND	127.400,000	0,0000	0,1200	15.288,00	Venceu
60	04-06-1950	Amoxicilina 500 mg cáps. ()	PRATIDONADUZZ	UND	377.471,000	0,0000	0,1200	45.296,52	Venceu
64	04-06-1952	Ampicilina 250 mg 60ml susp. ()	PRATIDONADUZZ	FR	230,000	0,0000	2,5000	575,00	Venceu
65	04-06-1953	Ampicilina 500 mg. cáps. ()	PRATIDONADUZZ	UND	16.000,000	0,0000	0,1800	2.880,00	Venceu
69	04-06-2358	Atenolol 100 mg - compr. ()	PRATIDONADUZZ	UND	30.000,000	0,0000	0,0500	1.500,00	Venceu
126	04-06-4262	Bromoprida 10 mg- caps. ()	PRATIDONADUZZ	UND	35.000,000	0,0000	0,1500	5.250,00	Venceu
142	04-06-1975	Captopril 50 mg compr. ()	PRATIDONADUZZ	UND	300.000,000	0,0000	0,0400	12.000,00	Venceu
148	04-06-1830	Carbocisteína 100 mg/5ml - 100 ml xpe pediátrico ()	PRATIDONADUZZ	FR	3.220,000	0,0000	2,2600	7.277,20	Venceu
173	04-06-1986	Cetozonazol 200 mg compr. ()	PRATIDONADUZZ	UND	20.000,000	0,0000	0,1200	2.400,00	Venceu
261	04-06-4006	Oloridrato de itamina 300mg - compr. ()	PRATIDONADUZZ	UND	19.600,000	0,0000	0,1700	3.332,00	Venceu
309	04-06-1851	Dexclorfeniramina 2 mg/5ml 120 ml xpe ()	PRATIDONADUZZ	FR	16.016,000	0,0000	1,0300	16.496,48	Venceu
326	04-06-0057	Dicloridrato de Betaisina 24 mg - compr. ()	PRATIDONADUZZ	UND	22.260,000	0,0000	0,2500	5.565,00	Venceu
367	04-06-2036	Eritromicina 250 mg/5ml 60 ml susp. ()	PRATIDONADUZZ	FR	150,000	0,0000	3,9010	585,15	Venceu
399	04-06-1864	Fenoterol 5 mg/ml 20 ml. gotas ()	PRATIDONADUZZ	FR	5.964,000	0,0000	2,2700	13.538,28	Venceu
422	04-06-3089	Fosfato sódico de prednisolona - 3mg/ml 60 ml solução oral ()	PRATIDONADUZZ	FR	9.800,000	0,0000	2,6000	25.480,00	Venceu
428	46-01-0126	Gabapentina 300 mg - cáps. ()	PRATIDONADUZZ	UND	75.000,000	0,0000	0,3000	22.500,00	Venceu
469	04-06-2069	Ibuprofeno 600 mg compr. ()	PRATIDONADUZZ	UND	1.246.140,000	0,0000	0,0800	99.691,20	Venceu
519	04-06-0021	Loratadina 1 mg/ml - xarope 100 ml ()	PRATIDONADUZZ	FR	11.620,000	0,0000	1,7900	20.799,80	Venceu
558	04-06-1875	Miconazol - 80 gr. geléia vaginal + aplicador ()	PRATIDONADUZZ	BISN	2.000,000	0,0000	4,2000	8.400,00	Venceu
581	04-06-2111	Nistatina 50 ml susp oral ()	PRATIDONADUZZ	FR	4.200,000	0,0000	2,4500	10.290,00	Venceu
724	04-06-2157	Sulfametoxazol 400 mg + Trimetoprima 80mg. compr. ()	PRATIDONADUZZ	UND	48.000,000	0,0000	0,0720	3.456,00	Venceu
725	04-06-2158	Sulfametoxazol 800 mg + Trimetoprima 160 mg. compr. ()	PRATIDONADUZZ	UND	8.500,000	0,0000	0,2000	1.700,00	Venceu

010887

~~100889~~

OK!

(Handwritten signatures and marks)

**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: 1864      - NDS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA									
790	04-06-2172	Verapamil 80 mg - compr.		()	97.440,000	0,0000	0,0600	5.846,40	Venceu
					Total do Fornecedor ----->			345.897,43	

Pato Branco, 24 de Janeiro de 2018.

*(Handwritten signatures and initials)*

010888  
~~10683~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: ALBENDAZOL	
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	ALBENDAZOL		
Classe Terapêutica	ANTHELMINTICOS DO TRATO GASTRINTestinal		
Registro	125680029		
Processo	25351.00880401-34		
Vencimento do Registro	06/2021		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 10 ML	SUSPENSÃO ORAL	1	04/06/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800290015
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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	[sem dados cadastrados]		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL		
Nº Apres.	3		
Data de Publicação	04/06/2001		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	SUSPENSÃO ORAL		
Nº Apres.	3		
Data de Publicação	04/06/2001		
Validade	24 meses	Registro	1256800290031
Princípio Ativo	ALBENDAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

010899

NDS

Item 36  
24~~10681~~



Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
40 MG/ML SUS OR CX 200 FR PLUS OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	4	04/06/2001		
Validade	24 meses	Registro	1256800290041		
Princípio Ativo	ALBENDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Hospitalar Institucional 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		
40 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLUS OPC X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	5	04/06/2001		
Validade	24 meses	Registro	1256800290058		
Princípio Ativo	ALBENDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial Hospitalar 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		
40 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 10 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	6	04/06/2001		
Validade	24 meses	Registro	1256800290066		
Princípio Ativo	ALBENDAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CNXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial Institucional Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

010890

~~10885~~

Voltar

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA. LTDA		Detalhe do Produto: ALOPURINOL
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	ALOPURINOL		
Classe Terapêutica	ANTIGOTOSOS		
Registro	125680191		
Processo	25351.369211/2007-90		
Vencimento do Registro	03/2018		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	1	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910017
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA. LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
	Fabricantes Internacionais
	[sem dados cadastrados]

Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 anos
Destinação	Institucional Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910025
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

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

Embalagem	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA. LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
	Fabricantes Internacionais
	[sem dados cadastrados]
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA. LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
	Fabricantes Internacionais
	[sem dados cadastrados]
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 anos
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910033
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA. LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>
	Fabricantes Internacionais
	[sem dados cadastrados]

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

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 anos
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

010891

NDS

Item 41

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910041
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 anos		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910051
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 anos		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910068
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 anos		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910076
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto e Pediatría acima de 10 anos			
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	Nº Apres. 8	Data de Publicação 10/03/2008	
Validade	24 meses	Registro 1256801910084		
Princípio Ativo	ALOPURINOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto e Pediatría acima de 10 anos			
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			

Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	Nº Apres. 9	Data de Publicação 10/03/2008	
Validade	24 meses	Registro 1256801910092		
Princípio Ativo	ALOPURINOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto e Pediatría acima de 10 anos			
Destinação	Institucional Comercial Hospitalar			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	Nº Apres. 10	Data de Publicação 10/03/2008	
Validade	24 meses	Registro 1256801910106		
Princípio Ativo	ALOPURINOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			

010893

~~10888~~

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <small>(Anua)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910114
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <small>(Anua)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910122
Princípio Ativo	ALOPURINOL		

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <small>(Anua)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910130
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional		

010894

Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA					
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
	COMPRIMIDO SIMPLES	14	10/03/2008		
Validade	24 meses	Registro			
Princípio Ativo	ALOPURINOL		1256801910149		
Complemento Diferencial da Apresentação	Sem dados cadastrados				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONDUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b>				
Via de Administração	Sem dados cadastrados				
IFA Único	ORAL				
Conservação	Sim				
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
					Voltar

010895

~~10890~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: ALOPURINOL	
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.583/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	ALOPURINOL		
Classe Terapêutica	ANTIGOTOSOS		
Registro	125680191		
Processo	25351.369211/2007-90		
Vencimento do Registro	03/2018		
<b>Apresentação</b> <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	10/03/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801910017
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
<b>Destinação</b>	Institucional Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	10/03/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801910025
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

Embalagem		Embalagem	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
<b>Local de fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	<b>Local de fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração</b>	ORAL	<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA Único</b>	Sim	<b>IFA Único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica	<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos	<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
<b>Destinação</b>	Hospitalar	<b>Destinação</b>	Hospitalar
<b>Restrito a hospitais</b>	N	<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha	<b>Tarja</b>	Vermelha
<b>Medicamento referência</b>	Não	<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não	<b>Apresentação fracionada</b>	Não
<b>Apresentação</b> <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	10/03/2008
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801910033
<b>Princípio Ativo</b>	ALOPURINOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

NDS

010895

Item 42

~~10691~~

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	4	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910041
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATIDONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 anos		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910051
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATIDONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 anos		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910068
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATIDONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 anos		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	10/03/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801910076
Princípio Ativo	ALOPURINOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

010897

10092



Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediatría acima de 10 anos
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim
Apresentação <b>[Ativa]</b>	Forma Farmacéutica 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) Nº Apres. 8 Data de Publicação 10/03/2008 Validade 24 meses Registro 1256801910084
Princípio Ativo	ALOPURINOL
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediatría acima de 10 anos
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não

Apresentação fracionada	Sim
Apresentação <b>[Ativa]</b>	Forma Farmacéutica 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) Nº Apres. 9 Data de Publicação 10/03/2008 Validade 24 meses Registro 1256801910092
Princípio Ativo	ALOPURINOL
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediatría acima de 10 anos
Destinação	Institucional Comercial Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim
Apresentação <b>[Ativa]</b>	Forma Farmacéutica 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) Nº Apres. 10 Data de Publicação 10/03/2008 Validade 24 meses Registro 1256801910106
Princípio Ativo	ALOPURINOL
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim

010898

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	10/03/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801910114		
Princípio Ativo	ALOPURINOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Institucional Comercial Hospitalar				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	10/03/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801910122		
Princípio Ativo	ALOPURINOL				

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	10/03/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801910130		
Princípio Ativo	ALOPURINOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos				
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional				

010899

Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
300 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	10/03/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801910149		
Princípio Ativo	ALOPURINOL				
Complemento Diferencial de Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 anos				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				

010900

~~10005~~

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		Detalhe do Produto: amoxicilina	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568.5		
Nome Comercial	amoxicilina				
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO				
Registro	125680147				
Processo	25351.107067/2006-19				
Vencimento do Registro	09/2018				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 12	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	25/08/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801470017		
Princípio Ativo	AMOXICILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 ANOS				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Vermelha sob restrição	N				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 120	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	25/08/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801470033		
Princípio Ativo	AMOXICILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 ANOS				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Vermelha sob restrição	N				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 21	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	25/08/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801470025		
Princípio Ativo	AMOXICILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		Detalhe do Produto: amoxicilina	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568.5		
Nome Comercial	amoxicilina				
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO				
Registro	125680147				
Processo	25351.107067/2006-19				
Vencimento do Registro	09/2018				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 120	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	25/08/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801470033		
Princípio Ativo	AMOXICILINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 ANOS				
Destinação	Institucional Hospitalar				
Restrito a hospitais	N				
Vermelha sob restrição	N				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

010901

nos Item 60

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 210	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	25/08/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801470041
Princípio Ativo	AMOXICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 ANOS		
Destinação	Institucional Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 800	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	25/08/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801470051
Princípio Ativo	AMOXICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 ANOS		
Destinação	Institucional Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 840	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	25/08/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801470068
Princípio Ativo	AMOXICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco acima de 10 ANOS		
Destinação	Institucional Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	25/08/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801470076
Princípio Ativo	AMOXICILINA		

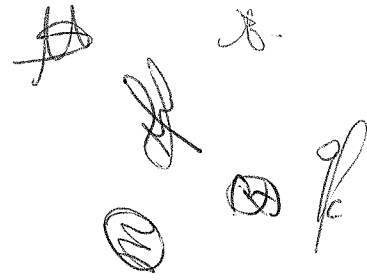
010902

03/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Complemento Diferencial da Apresentação	(sem dados cadastrados)
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li><li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"><li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li></ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 ANOS
Destinação	Institucional Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim

[Voltar](#)



010903

~~10699~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: AMPICILINA	
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	Autorização	1.02.568-5
CNPJ	73.856.939/0001-66		
Nome Comercial	AMPICILINA		
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO		
Registro	125680144		
Processo	25351.108622/2006-82		
Vencimento do Registro	05/2018		
Forma Farmacêutica	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	1
Apresentação	50 MG/ ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED	Data de Publicação	12/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801440010
Princípio Ativo	AMPICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL (gavagem)		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	2
Apresentação	50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + CP MED (EMB HOSP)	Data de Publicação	12/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801440029
Princípio Ativo	AMPICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CANA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Nº Apres.	3
Apresentação	50 MG/ ML SUS OR CT FR VD AMB X 150 ML + CP MED	Data de Publicação	12/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801440037
Princípio Ativo	AMPICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

010904

NDS

Item 64

~~10692~~

Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR VDO AMB X 150 ML + CP MED (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	4	12/05/2008	
Validade	24 meses	Registro	1256801440045	
Princípio Ativo	AMPICILINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial Institucional Hospitalar			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED&nbsp;rbp01	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	5	12/05/2008	
Validade	24 meses	Registro	1256801440053	
Princípio Ativo	AMPICILINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			

IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Institucional Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MG/ ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 60 ML + CP MED (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	6	12/05/2008	
Validade	24 meses	Registro	1256801440061	
Princípio Ativo	AMPICILINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CAIXA DE PAPELÃO</li> <li>Secundária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MG/ ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + CP MED	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	7	12/05/2008	
Validade	24 meses	Registro	1256801440071	

010905



Princípio Ativo	AMPICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Institucional Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação 12/05/2008
Validade	24 meses	Registro 1256801440088
Princípio Ativo	AMPICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial	

Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação 12/05/2008
Validade	24 meses	Registro 1256801440096
Princípio Ativo	AMPICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - ALMOTOLIA DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATIDONADUZZI &amp; CIA. LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL	
IFA único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]	
Destinação	Institucional Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica PO PARA SUSPENSÃO ORAL	Data de Publicação 12/05/2008
Validade	24 meses	Registro 1256801440101
Princípio Ativo	AMPICILINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - CARPULAS DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>	

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial
Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica
50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 150 ML - CP MED 11	PO PARA SUSPENSÃO ORAL
Validade	24 meses
Princípio Ativo	AMPICILINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	• Primária - AMPOLA DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial
Restrito a hospitais	Não informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 150 ML - CP MED (EMB HOSP)	PO PARA SUSPENSÃO ORAL	12	12/05/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801440126
Princípio Ativo	AMPICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar

010907

~~10702~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: AMPICILINA	
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.937/0001-66	Autorização	1.02.588-5
Nome Comercial	AMPICILINA		
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO		
Registro	125680201		
Processo	25351.0946652/008-82		
Vencimento do Registro	12/2018		
<b>Forma Farmacêutica</b>			
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
	500 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLUS INC X 12	1	22/12/2008
Validade	24 meses	Registro	1256802010011
Princípio Ativo	AMPICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica		
	500 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLUS INC X 210 (EMB HOSP)	Nº Apros.	3
Validade	24 meses	Registro	1256802010036
Princípio Ativo	AMPICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
<b>Forma Farmacêutica</b>			
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
	500 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLUS INC X 21	2	22/12/2008
Validade	24 meses	Registro	1256802010028
Princípio Ativo	AMPICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: AMPICILINA	
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.937/0001-66	Autorização	1.02.588-5
Nome Comercial	AMPICILINA		
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO		
Registro	125680201		
Processo	25351.0946652/008-82		
Vencimento do Registro	12/2018		
<b>Forma Farmacêutica</b>			
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
	500 MG CAP GEL DURA CT BLAL PLUS INC X 210 (EMB HOSP)	3	22/12/2008
Validade	24 meses	Registro	1256802010036
Princípio Ativo	AMPICILINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

NDS

 Stem 65  
 010908  
 10703

Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	22/12/2008	
Validade	24 meses	Registro	1256802010044	
Princípio Ativo	AMPICILINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 840 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	5	22/12/2008	
Validade	24 meses	Registro	1256802010052	
Princípio Ativo	AMPICILINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 480 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	6	22/12/2008	
Validade	24 meses	Registro	1256802010060	
Princípio Ativo	AMPICILINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC)	CAPSULA GELATINOSA DURA	7	22/12/2008	
Validade	24 meses	Registro	1256802010079	
Princípio Ativo	AMPICILINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			

010909

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	Sim
Local de fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Sim	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAQ)	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	AMPICILINA	1256802010087
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	

Apresentação fracionada	Sim	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAQ)	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	AMPICILINA	1256802010095
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Sim	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Data de Publicação
500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 350 (EMB FRAQ)	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/12/2008
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	AMPICILINA	1256802010109
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	

~~10705~~

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

03/01/2018

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

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the page.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: atenolol	
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA			
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	atenolol		
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES		
Registro	125680146		
Processo	25351.107626/2006-91		
Vencimento do Registro	09/2022		
Apresentação <small>(ANVISA)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL.AL.PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460011
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL.AL.PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	2	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460021
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

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

Embalagem		Detalhe do Produto: atenolol	
Fabricantes Nacionais			
<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Fabricantes Internacionais			
<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL.AL.PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460038
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	NÃO		

010912

NDS

Item 69

Apresentação fracionada		Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ANXA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800	COMPRIMIDO SIMPLES	4	24/09/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801460046	
Princípio Ativo	ATENOLOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> ANXA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	24/09/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801460054	
Princípio Ativo	ATENOLOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			

Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> ANXA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	6	24/09/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801460062	
Princípio Ativo	ATENOLOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input type="checkbox"/> ANXA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	7	24/09/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801460070	
Princípio Ativo	ATENOLOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			

010913

10708



Embalagem	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado		
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800	COMPRIMIDO SIMPLES	8	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460089
Princípio Ativo	ATENOLOL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado		
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	9	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460097
Princípio Ativo	ATENOLOL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado		
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	10	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460100
Princípio Ativo	ATENOLOL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		

010914

~~10700~~

03/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800	COMPRIMIDO SIMPLES	11	24/09/2007		
Validade	24 meses	Registro	1256801460119		
Princípio Ativo	ATENOLOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800	COMPRIMIDO SIMPLES	12	24/09/2007		
Validade	24 meses	Registro	1256801460127		
Princípio Ativo	ATENOLOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				

03/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	24/09/2007		
Validade	24 meses	Registro	1256801460135		
Princípio Ativo	ATENOLOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DOMAZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				

010915

~~10710~~

Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	24/09/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801460143	
Princípio Ativo	ATENOLOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	24/09/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801460151	
Princípio Ativo	ATENOLOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	16	24/09/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801460161	
Princípio Ativo	ATENOLOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	Não informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	24/09/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801460178	
Princípio Ativo	ATENOLOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			

010916

10711

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Sim				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado				
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Medicamento referência</b>	Não				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				
<b>Apresentação</b> <small>(ATIVA)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	18	24/09/2007		
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460186		
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Sim				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado				
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Medicamento referência</b>	Não				

<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				
<b>Apresentação</b> <small>(ATIVA)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	19	24/09/2007		
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460194		
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Sim				
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica				
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Destinação</b>	Comercial				
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado				
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Medicamento referência</b>	Não				
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim				
<b>Apresentação</b> <small>(ATIVA)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	24/09/2007		
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460208		
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Via de Administração</b>	ORAL				
<b>IFA Único</b>	Sim				

010917

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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	Sim		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	21	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460216
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>[sem dados cadastrados]</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	22	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460224
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>[sem dados cadastrados]</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460232
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>[sem dados cadastrados]</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

010918

1073

Apresentação fracionada		Sim	
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460240
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
<input type="button" value="Voltar"/>			

*[Handwritten signatures and initials]*

010920

NDS

Item 126

Nome da Empresa		PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		Autorização		1.02.568-5	
CNPJ		73.856.593/0001-66		BROMOPRIDA			
Nome Comercial		BROMOPRIDA		ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES			
Classe Terapêutica		125680180		25351.411295/2006-91			
Registro		02/2018					
Vencimento do Registro							
Forma Farmacêutica		COMPRIMIDO SIMPLES		Nº Apres.		1	
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20				Registro		1256801800017	
Validade		24 meses					
Princípio Ativo		BROMOPRIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais		<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>			
Fabricantes Internacionais		[sem dados cadastrados]					
Via de Administração		ORAL					
IFA Único		Sim					
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ					
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso		[sem dados cadastrados]					
Destinação		Institucional Comercial					
Restrição a hospitais		Não Informado					
Tarja		[sem dados cadastrados]					
Medicamento referência		Não					
Apresentação fracionada		Não					
Forma Farmacêutica		COMPRIMIDO SIMPLES		Nº Apres.		3	
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 800 (EMB HOSP)				Registro		1256801800033	
Validade		24 meses					
Princípio Ativo		BROMOPRIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]					
Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>					
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais		<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>			
Fabricantes Internacionais		[sem dados cadastrados]					
Via de Administração		ORAL					
IFA Único		Sim					
Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ					
Restrição de prescrição		Venda sob Prescrição Médica					
Restrição de uso		[sem dados cadastrados]					
Destinação		Institucional Comercial					
Restrição a hospitais		Não Informado					
Tarja		[sem dados cadastrados]					
Medicamento referência		Não					
Apresentação fracionada		Não					
Forma Farmacêutica		COMPRIMIDO SIMPLES		Nº Apres.		2	
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)				Registro		1256801800025	
Validade		24 meses					
Princípio Ativo		BROMOPRIDA					
Complemento Diferencial da Apresentação		[sem dados cadastrados]					

03/01/2018

Embalagem

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

Institucional  
Comercial

Destinação

Restrição a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Forma Farmacêutica

COMPRIMIDO SIMPLES

Nº Apres.

3

Validade

24 meses

Princípio Ativo

BROMOPRIDA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

Institucional  
Comercial

Destinação

Restrição a hospitais

Não Informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253514112952006917numeroRegistro=125680180

03/01/2018

Conservação - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

03/01/2018

Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/02/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801800041		
Princípio Ativo	BROMOPRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/02/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801800051		
Princípio Ativo	BROMOPRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				

03/01/2018

Conservação - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

03/01/2018

Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	11/02/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801800068		
Princípio Ativo	BROMOPRIDA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	11/02/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801800076		
Princípio Ativo	BROMOPRIDA				

010921

10718



~~10717~~

03/01/2018

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

*[Handwritten signatures and initials]*

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: CAPTOPRIL	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	CAPTOPRIL		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro	125680153		
Processo	25351.2334/3/2006-20		
Vencimento do Registro	08/2022		
Apresentação [ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	1	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530011
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	Formas Farmacêuticas COMPRIMIDO SIMPLES Nº Apres. 3 Data de Publicação 20/08/2007		
Validade	24 meses	Registro	1256801530036
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530028
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

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

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: CAPTOPRIL	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	CAPTOPRIL		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro	125680153		
Processo	25351.2334/3/2006-20		
Vencimento do Registro	08/2022		
Apresentação [ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150	COMPRIMIDO SIMPLES	3	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530036
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		

010923

NDS

Stem 142

10713

03/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>[Ativa]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	4	20/08/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801530044	
Princípio Ativo	CAPTOPRIL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	Adulto			
Destinação	Hospitalar			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>[Ativa]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	5	20/08/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801530052	
Princípio Ativo	CAPTOPRIL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253512334432006207/numeroRegistro=125680153>

3/20

03/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Adulto			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>[Ativa]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	20/08/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801530060	
Princípio Ativo	CAPTOPRIL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ			
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica			
Destinação	Adulto			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <b>[Ativa]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150	COMPRIMIDO SIMPLES	7	20/08/2007	
Validade	24 meses	Registro	1256801530079	
Princípio Ativo	CAPTOPRIL			

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253512334432006207/numeroRegistro=125680153>

4/20

010924

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO 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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	8	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590087
Princípio Ativo	CAPTOPRIL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO 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 [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	9	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590095
Princípio Ativo	CAPTOPRIL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	10	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801590109
Princípio Ativo	CAPTOPRIL <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Slim		

010925

03/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 150	COMPRIMIDO SIMPLES	11	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530117
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	12	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530125
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

03/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530133
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		

010926

10731

Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530141
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530151
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
12,5 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	16	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530168
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530176
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	18	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530184
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial		

Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	19	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530192
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		

Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	20	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530206
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

010928

10723

Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	21	20/08/2007		
Validade	24 meses	Registro	1256801530214		
Princípio Ativo	CAPTOPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	22	20/08/2007		

Validade	24 meses	Registro	1256801530222		
Princípio Ativo	CAPTOPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	20/08/2007		
Validade	24 meses	Registro	1256801530230		
Princípio Ativo	CAPTOPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				



Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	20/08/2007		
Validade	24 meses	Registro	1256801530749		
Princípio Ativo	CAPTOPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	25	20/08/2007		
Validade	24 meses	Registro	1256801530257		
Princípio Ativo	CAPTOPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> 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) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO 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 <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	26	20/08/2007		
Validade	24 meses	Registro	1256801530265		
Princípio Ativo	CAPTOPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> 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) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	25	20/08/2007		
Validade	24 meses	Registro	1256801530257		
Princípio Ativo	CAPTOPRIL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				

25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRESSIDO SIMPLES	27	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530273
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90	COMPRESSIDO SIMPLES	28	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530281
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120	COMPRESSIDO SIMPLES	29	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530291
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480	COMPRESSIDO SIMPLES	30	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530303
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

03/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO 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 <input type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	31	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530311
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO 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 <input type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	31	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530311
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

03/01/2018

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	32	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530321
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - 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) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO 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 <input type="checkbox"/> Ativa	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	32	20/08/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801530321
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Voltar

010932

~~10727~~

Consultas / Medicamentos		Detalhe do Produto: CARBOCISTEINA	
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	Autorização	1.02.568-5
CNPJ	73.856.593/0001-66		
Nome Comercial	CARBOCISTEINA		
Classe Terapêutica	EXPECTORANTES BALSÂMICOS E MUCOLÍTICOS		
Registro	125680034		
Processo	25351.02/0012/01-65		
Vencimento do Registro	08/2021		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP	XAROPE	1	13/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800340012
Princípio Ativo	CARBOCISTEINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatra		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP	XAROPE	3	13/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800340039
Princípio Ativo	CARBOCISTEINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatra		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 80 ML + 50 COP [EMB HOSP]	XAROPE	2	13/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800340020
Princípio Ativo	CARBOCISTEINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem		Forma Farmacêutica		Nº Apres.	Data de Publicação
<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>		XAROPE		3	13/08/2001
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	24 meses		Registro	1256800340039
Via de Administração	ORAL	CARBOCISTEINA			
IFA Único	Sim	[sem dados cadastrados]			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	Fabricantes Nacionais			
Restrição de uso	Adulto e Pediatra	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial	ORAL			
Restrito a hospitais	N	Sim			
Tarja	Sem Tarja	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Medicamento referência	Não	Venda sem Prescrição Médica			
Apresentação fracionada	Não	Adulto e Pediatra			
		Institucional Comercial			
		N			
		Sem Tarja			
		Não			
		Não			

010933

NDS Item 148

10728

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML XPE CT 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	4	13/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800340047
Princípio Ativo	CARBOCISTEÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML XPE CT FR PLUS OPC X 100 ML + CP MED	XAROPE	5	13/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800340055
Princípio Ativo	CARBOCISTEÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		

Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML XPE CT 50 FR PLUS OPC X 80 ML + COP (EMB HOSP)	XAROPE	6	13/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800340063
Princípio Ativo	CARBOCISTEÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANVISA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML XPE CT FR PLUS OPC X 100 ML + COP	XAROPE	7	13/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800340071
Princípio Ativo	CARBOCISTEÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

010934

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ANVISA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 80 ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	8	13/09/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800340081
Princípio Ativo	CARBOCISTEÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ANVISA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco		
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Sem Tarja		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ANVISA]</b>	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	10	13/09/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800340101
Princípio Ativo	CARBOCISTEÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco		

Destinação	Institucional Hospitalar Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Sem Tarja
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <b>ATMA</b>	Forma Farmacêutica
50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HCSP)	XAROPE
Validade	24 meses
Princípio Ativo	CARBOCISTEINA
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Sem Tarja
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <b>ATMA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apros.	Data de Publicação
50 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 COP	XAROPE	12	13/08/2001
Validade	24 meses	Registro	1256800340128
Princípio Ativo	CARBOCISTEINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto e Pediatríco
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Sem Tarja
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Voltar

010936

10731

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		Detalhe do Produto: cetocnazol	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5		
Nome Comercial	cetocnazol				
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO				
Registro	125680192				
Processo	25351.434605/2007-26				
Vencimento do Registro	04/2018				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10		COMPRIMIDO SIMPLES	1	28/04/2008	
Validade	24 meses	Registro		1256801920012	
Princípio Ativo	CETOCNAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20		COMPRIMIDO SIMPLES	2	28/04/2008	
Validade	24 meses	Registro		1256801920020	
Princípio Ativo	CETOCNAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30		COMPRIMIDO SIMPLES	3
Validade	24 meses	Registro	
Princípio Ativo	CETOCNAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		

010937

NDS

Item 143

10732



Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
200 MG COM CT BL AL PLUS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	28/04/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801920047		
Princípio Ativo	CETOCONAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de uso	Venda sob Prescrição Médica [sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
200 MG COM CT BL AL PLUS INC X 450 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	28/04/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801920055		
Princípio Ativo	CETOCONAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica [sem dados cadastrados]				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]				
Apresentação fracionada	[sem dados cadastrados]				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
200 MG COM CT BL AL PLUS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	28/04/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801920063		
Princípio Ativo	CETOCONAZOL				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica [sem dados cadastrados]				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional				
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]				
Apresentação fracionada	[sem dados cadastrados]				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
200 MG COM CT BL AL PLUS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	28/04/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801920071		
Princípio Ativo	CETOCONAZOL				

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANXA	Forma Farmacêutica			
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRI MDO SIM PLES		Nº Apres.	8
Validade	24 meses		Registro	1256801920081
Princípio Ativo	CETOCONAZOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional			

Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANXA	Forma Farmacêutica		Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRI MDO SIM PLES		9	28/04/2008
Validade	24 meses		Registro	1256801920098
Princípio Ativo	CETOCONAZOL			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Voltar				

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		Detalhe do Produto: NERVAMIN	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5		
Nome Comercial	NERVAMIN				
Classe Terapêutica	MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K				
Registro	125680223				
Processo	25351.1065442011-82				
Vencimento do Registro	06/2021				
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30		COMPRIMIDO REVESTIDO	1	20/06/2011	
Validade	24 meses	Registro		1256802230011	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TAMIINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 180 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO	2	20/06/2011	
Validade	24 meses	Registro		1256802230028	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TAMIINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				

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

Embalagem	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO	3	20/06/2011	
Validade	24 meses	Registro		1256802230036	
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TAMIINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

010940 NDS Item 261

Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	20/06/2011
Validade	24 meses	Registro	125680230044
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrição a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	20/06/2011
Validade	24 meses	Registro	125680230052
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	20/06/2011
Validade	24 meses	Registro	125680230060
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR X 180 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	20/06/2011
Validade	24 meses	Registro	125680230079
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		



Não

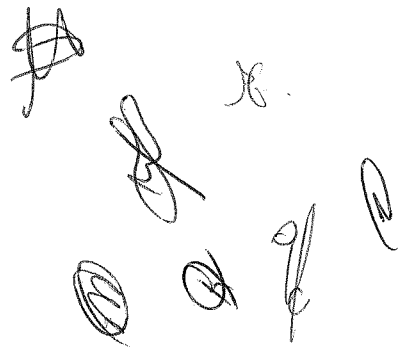
Apresentação fracionada

[Voltar](#)

010943



~~10738~~



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		Detalhe do Produto: MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5		
Nome Comercial	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA				
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS				
Registro	125680058				
Processo	25351.185999/2002-79				
Vencimento do Registro	10/2022				
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
0,4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED		SOLUÇÃO ORAL	1	24/10/2002	
Validade	24 meses	Registro	12568005800013		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação					
Fabricantes Nacionais					
<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>					
Fabricantes Internacionais					
[sem dados cadastrados]					
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)		SOLUÇÃO ORAL	2	24/10/2002	
Validade	24 meses	Registro	12568005800021		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				

Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais		PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL	
		Fabricantes Internacionais		[sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)		SOLUÇÃO ORAL	3	24/10/2002	
Validade	24 meses	Registro	12568005800031		
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				
Local de Fabricação					
Fabricantes Nacionais					
<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>					
Fabricantes Internacionais					
[sem dados cadastrados]					
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLUS OPC X 120 ML + CP MED		SOLUÇÃO ORAL	4	24/10/2002	

010944

NDS

Item 309

Validade	24 meses	Registro	1256800580048
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	5	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800580056
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800580064
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	7	24/10/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800580072
Princípio Ativo	MALEATO DE DEXCLORENIRAMINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (TEMPERATURA ENTRE 15 E 30 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

010945

~~10710~~



010946

~~10741~~

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

03/01/2018

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarifa	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	

Handwritten signatures and initials, including a large signature and several smaller initials.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: dicloridrato de betastina	
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	Autorização	1.02.568-5
CNPJ	73.856.593/0001-66		
Nome Comercial	dicloridrato de betastina		
Classe Terapêutica	VASODILATADORES		
Registro	125680259		
Processo	Z5351-508494/2012-51		
Vencimento do Registro	03/2022		
Forma Farmacêutica	COMPRIMIDO SIMPLES	Nº Apres.	1
16MG COM CT BL AL X 15		Registro	1256802590016
Validade	21 meses		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE BETAISTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	2
24MG COM CT BL AL X 15	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro	1256802590024
Validade	21 meses		
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BETAISTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	3
16MG COM CT BL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro	1256802590032
Validade	21 meses		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE BETAISTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	4
16MG COM CT BL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	Registro	1256802590040
Validade	21 meses		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE BETAISTINA		

010947

NDS Item 326

~~10/11/18~~

Complemento Diferencial da Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<i>[sem dados cadastrados]</i>	16MG COM CT BL.AL.X 90 (EMB FRAC)	5	01/03/2017
Embalagem	21 meses	Registro	1256802590059
Local de Fabricação	DICLORATO DE BETAISTINA		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
IFA Único	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/03/2017
Conservação	21 meses	Registro	1256802590059
Restrição de prescrição	DICLORATO DE BETAISTINA		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Restrito a hospitais	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/03/2017
Tarja	21 meses	Registro	1256802590059
Medicamento referência	DICLORATO DE BETAISTINA		
Apresentação fracionada	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/03/2017
	21 meses	Registro	1256802590059
	DICLORATO DE BETAISTINA		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/03/2017
	21 meses	Registro	1256802590059
	DICLORATO DE BETAISTINA		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/03/2017
	21 meses	Registro	1256802590059
	DICLORATO DE BETAISTINA		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/03/2017
	21 meses	Registro	1256802590059
	DICLORATO DE BETAISTINA		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

010948

~~10743~~

Complemento Diferencial da Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
<i>[sem dados cadastrados]</i>	16MG COM CT BL.AL.X 120 (EMB FRAC)	6	01/03/2017
Embalagem	21 meses	Registro	1256802590057
Local de Fabricação	DICLORATO DE BETAISTINA		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
IFA Único	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/03/2017
Conservação	21 meses	Registro	1256802590057
Restrição de prescrição	DICLORATO DE BETAISTINA		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
Restrito a hospitais	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/03/2017
Tarja	21 meses	Registro	1256802590057
Medicamento referência	DICLORATO DE BETAISTINA		
Apresentação fracionada	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/03/2017
	21 meses	Registro	1256802590057
	DICLORATO DE BETAISTINA		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/03/2017
	21 meses	Registro	1256802590057
	DICLORATO DE BETAISTINA		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/03/2017
	21 meses	Registro	1256802590057
	DICLORATO DE BETAISTINA		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
16MG COM CT BL AL X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/03/2017		
Validade	21 meses	Registro	1256802590083		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Embalagem	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Local de Fabricação	ORAL				
Via de Administração	Sim				
IFA único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Conservação	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de prescrição	Adulto				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	N				
Restrito a hospitais	Vermelha				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Sim				
Apresentação fracionada					
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
16MG COM CT BL AL X 300 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/03/2017		
Validade	21 meses	Registro	1256802590091		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Embalagem	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Local de Fabricação	ORAL				
Via de Administração	Sim				
IFA único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
16MG COM CT BL AL X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	10	01/03/2017		
Validade	21 meses	Registro	1256802590105		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Embalagem	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Local de Fabricação	ORAL				
Via de Administração	Sim				
IFA único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Conservação	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de prescrição	Adulto				
Restrição de uso	Hospitalar				
Destinação	N				
Restrito a hospitais	Vermelha				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Sim				
Apresentação fracionada					
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
16MG COM CT BL AL X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	11	01/03/2017		
Validade	21 meses	Registro	1256802590113		
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Embalagem	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				

010949

~~10744~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
16MG COM CT BL AL X 900	COMPRIMIDO SIMPLES	12	01/03/2017
Validade	21 meses	Registro	1256802590121
Princípio Ativo	DICLORIDATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
24MG COM CT BL AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	13	01/03/2017
Validade	21 meses	Registro	1256802590131
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BETAISTINA		

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
24MG COM CT BL AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	14	01/03/2017
Validade	21 meses	Registro	1256802590148
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

010950

10745

Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <b>Ativa</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
24MG COM CT BL.AL.X 150 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	01/03/2017		
Validade	21 meses	Registro			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BETAISTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				

Apresentação <b>Ativa</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
24MG COM CT BL.AL.X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	18	01/03/2017		
Validade	21 meses	Registro			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BETAISTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				

010951

~~10718~~

Apresentação <b>Ativa</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
24MG COM CT BL.AL.X 90 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	01/03/2017		
Validade	21 meses	Registro			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BETAISTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				

Apresentação <b>Ativa</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
24MG COM CT BL.AL.X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	16	01/03/2017		
Validade	21 meses	Registro			
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BETAISTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto				
Destinação	Comercial				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica 24MG COM CT BL AL AL X 600 COMPRIMIDO SIMPLES Validade 21 meses Princípio Ativo CLORIDRATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i> Complemento Diferencial da Apresentação
Data de Publicação	01/03/2017 1256802590210
Nº Apres.	21
Registro	Registro
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica 24MG COM CT BL AL AL X 900 COMPRIMIDO SIMPLES Validade 21 meses Princípio Ativo CLORIDRATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i> Complemento Diferencial da Apresentação
Data de Publicação	01/03/2017 1256802590229
Nº Apres.	22
Registro	Registro

010952  
10717

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica 24MG COM CT BL AL AL X 300 (EMB FRAC) COMPRIMIDO SIMPLES Validade 21 meses Princípio Ativo CLORIDRATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i> Complemento Diferencial da Apresentação
Data de Publicação	01/03/2017 1256802590199
Nº Apres.	19
Registro	Registro
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica 24MG COM CT BL AL AL X 300 COMPRIMIDO SIMPLES Validade 21 meses Princípio Ativo CLORIDRATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i> Complemento Diferencial da Apresentação
Data de Publicação	01/03/2017 1256802590202
Nº Apres.	20
Registro	Registro
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica 24MG COM CT BL AL AL X 300 COMPRIMIDO SIMPLES Validade 21 meses Princípio Ativo CLORIDRATO DE BETAISTINA <i>(sem dados cadastrados)</i> Complemento Diferencial da Apresentação
Data de Publicação	01/03/2017 1256802590259
Nº Apres.	21
Registro	Registro

010953

~~10748~~

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p><i>[sem dados cadastrados]</i></p>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Hospitalar
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não
<input type="button" value="Voltar"/>	



Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: RUBROMICIN	
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	Autorização	1.02.568-5
CNPJ	73.856.593/0001-66		
Nome Comercial	RUBROMICIN		
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro	125680089		
Processo	25351.021240/2003-40		
Vencimento do Registro	09/2018		
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVIA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CTR PLAS OPC X 60 ML + COP	SUSPENSÃO ORAL	31	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890314
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERTROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVIA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CTR PLAS AMB X 60 ML + COP	SUSPENSÃO ORAL	32	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890322
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERTROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVIA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CTR YD AMB X 60 ML + COP	SUSPENSÃO ORAL	33	05/09/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890330
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERTROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ANVIA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CTR PLAS OPC X 105 ML + COP	SUSPENSÃO ORAL	34	05/08/2003

010954

NDS

Item 364

010955

~~10750~~

Validade	24 meses	Registro	1256800890349
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPACO • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP) + 50 COP	SUSPENSÃO ORAL	35	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890357
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	25 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD OPACO • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 60 ML (EMB HOSP) + 50 COP	SUSPENSÃO ORAL	36	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890365
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML (EMB HOSP) + 50 COP	SUSPENSÃO ORAL	37	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890373
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 105 ML (EMB HOSP) - 50 COP	SUSPENSÃO ORAL	38	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890381		
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [Ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + COP	SUSPENSÃO ORAL	39	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890391		
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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		
50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP	SUSPENSÃO ORAL	40	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890403		
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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		
50 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML + COP	SUSPENSÃO ORAL	41	05/08/2003		

010956

10751

Validade	24 meses	Registro	1256800890411
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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 [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC X 105 ML + COP	SUSPENSÃO ORAL	42	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890421
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		

Validade	24 meses	Registro	1256800890411
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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 [ANVISA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP) + 50 COP	SUSPENSÃO ORAL	44	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890446
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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]		

010957

10752

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [numva]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML (EMB HOSP) + 50 COP	SUSPENSAO ORAL	45	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890454		
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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 [numva]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 105 ML (EMB HOSP) + 50 COP	SUSPENSAO ORAL	46	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890462		
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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 [numva]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
250 MG COM REV CT 25 BL AL PLAS AMB X 12 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890012		
Princípio Ativo	ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELAO</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul>				
	Fabricantes Internacionais				
	[sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [numva]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
250 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 12 (EMB COM)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	05/08/2003		

Validade	24 meses	Registro	1256800890020
Princípio Ativo	ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> MATVA			
Forma Farmacéutica	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT 25 BL AL PLAS AMB X 12 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890039
Princípio Ativo	ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> MATVA			
Forma Farmacéutica	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CX BL AL PLAS AMB X 12 (EMB COM)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890047
Princípio Ativo	ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> MATVA			
Forma Farmacéutica	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	5	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890055
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <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		

010959  
~~10754~~

*Handwritten signature and date: 10/7/03*

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"/> <i>[numa]</i>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	6	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890063		
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> <i>[numa]</i>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
50 MG/ML SUS OR CX FR VD AMB X 60 ML	SUSPENSÃO ORAL	7	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890071		
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> <i>[numa]</i>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	8	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890081		
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul>				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> <i>[numa]</i>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	9	05/08/2003		

Validade	24 meses	Registro	1256800890098
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>	Nº Apres.	10
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Registro	1256800890101
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> MATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CX FR VD AMB X 60 ML	SUSPENSÃO ORAL	10	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890101
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Medicamento referência	Não	Nº Apres.	Data de Publicação
Apresentação fracionada	Não	11	05/08/2003
Apresentação <input type="checkbox"/> MATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CX FR PLAS OPC X 60 ML	SUSPENSÃO ORAL	11	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890111
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> MATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CX FR PLAS OPC X 60 ML	SUSPENSÃO ORAL	12	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890128
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL 1		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

010951  
10753



Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [INTIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CX FR PLAS AMB X 60 ML	SUSPENSÃO ORAL	13	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890136
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [INTIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 60 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	14	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890144
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [INTIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CX FR PLAS AMB X 60 ML (	SUSPENSÃO ORAL	15	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890152
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [INTIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 60 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	16	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890160
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

010962

10757

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	Não Informado				
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> MATRIA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
500 MG COM REV CT BL AL/PLAS AMB X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	17	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890179		
Princípio Ativo	ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL 1				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	Não Informado				
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> MATRIA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
ZS MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPCX 105 ML	SUSPENSÃO ORAL	18	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890187		

Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	Não Informado				
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> MATRIA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
25 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC X 105 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	19	05/08/2003		
Validade	24 meses	Registro	1256800890195		
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Restrição de uso	Comercial				
Destinação	Não Informado				
Restrito a hospitais	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Tarja	Não				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				

010953

10758

Tarja	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	22	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890225
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO CARTAO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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		

Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890223
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BUSTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO CARTAO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		

010954

~~10750~~

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSPENSÃO ORAL	20	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro
105 ML		1256800890209
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Via de Administração	OPAL	
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	

Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SUSPENSÃO ORAL	21	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro
105 ML (EMB HOSP)		1256800890217
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>(sem dados cadastrados)</i>	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>(sem dados cadastrados)</i>	
Destinação	Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890241
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO AMBAR • Secundária - CARTUCHO CARTAO		
Embalagem	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	ORAL		
Via de Administração	Sim		
IFA Único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Conservação	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de prescrição	Comercial		
Restrição de uso	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Não		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	25	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890251
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO CARTAO		
Embalagem	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	Comercial		
Destinação	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	26	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890268
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Complemento Diferencial da Apresentação	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO CARTAO		
Embalagem	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	ORAL		
Via de Administração	Sim		
IFA Único	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Conservação	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de prescrição	Comercial		
Restrição de uso	Não Informado <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Não		
Restrito a hospitais	Não		
Tarja	Não		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	27	05/08/2003

010965  
10760

Validade	24 meses	Registro	1256800890276
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO CARTÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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 [NATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	28	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890284
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LETOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO CARTÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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 [NATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	29	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890292
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LETOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO CARTÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) 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 [NATIVA]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 480 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	30	05/08/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800890306
Princípio Ativo	ESTOLATO DE ERITROMICINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LETOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO CARTÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

010967

*[Handwritten signature]*

~~10762~~

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

03/01/2018

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

*[Handwritten marks and signatures]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: BROMIDRATO DE FENOTEROL	
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	Autorização	1.02.568.5
CNPJ	73.856.539/0001-66		
Nome Comercial	BROMIDRATO DE FENOTEROL		
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES		
Registro	125680124		
Processo	25351.001594/2005-30		
Vencimento do Registro	05/2020		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OR CT FR PLUS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	16/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801240011
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLUS OPC GOT X 20 ML (EMB-HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	16/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801240021
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos		Detalhe do Produto: BROMIDRATO DE FENOTEROL	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <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 DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML	SOLUÇÃO ORAL	3	16/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801240038
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLUS OPC GOT X 20 ML (EMB-HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	16/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801240021
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

010958

NDS

Item 399

~~10763~~

Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OR CX 200 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	4	16/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801240046
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 30 ML	SOLUÇÃO ORAL	5	16/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801240054
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OR CX 200 FR VD AMB GOT X 30 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	16/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801240062
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML	SOLUÇÃO ORAL	7	16/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801240070
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		



010970

~~10785~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 30 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	16/05/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801240089
Princípio Ativo	BROMIDRATO DE FENOTEROL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Voltar			

## Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA			Detalhe do Produto: fosfato sódico de prednisolona
CNPJ	73.856.993/0001-66	Autorização	1.02.568-5	
Nome Comercial	fosfato sódico de prednisolona			
Classe Terapêutica	GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS			
Registro	125680129			
Processo	25351.128516/2005-81			
Vencimento do Registro	08/2020			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANIMA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPCX 100 ML + COP	SOLUÇÃO ORAL	5	12/08/2005	
Validade	24 meses	Registro	1256801290051	
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica [sem dados cadastrados]			
Restrição de uso	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica [sem dados cadastrados]			
Restrição de uso	Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado [sem dados cadastrados]			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ANIMA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC 100 ML + 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	12/08/2005	
Validade	24 meses	Registro	1256801290061	
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

## Embalagem

Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

Sim

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica  
[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

Comercial

Destinação

Restrito a hospitais

Não Informado  
[sem dados cadastrados]

Tarja

Não

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação  ANIMA

Forma Farmacêutica

SOLUÇÃO ORAL

Nº Apres.

7

Data de Publicação

12/08/2005

Validade

24 meses

Princípio Ativo

FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica  
[sem dados cadastrados]

Restrição de uso

Comercial

Destinação

Restrito a hospitais

Não Informado  
[sem dados cadastrados]

Tarja

Não

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

010971

NDS

Item 422

10783

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLUS OPC X 120 ML - 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	8	12/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801290086
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLUS OPC X 60 ML - COP	SOLUÇÃO ORAL	10	12/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801290108
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLUS OPC X 60 ML - 50 COP (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	12	12/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801290124
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR PLUS OPC X 100 ML - SER DDS	SOLUÇÃO ORAL	17	12/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801290175
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

010972

10/08/07

Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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				
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	18	Data de Publicação	12/08/2005
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)					
Validade	24 meses	Registro			1256801290183
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELAO				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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				
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	19	Data de Publicação	12/08/2005
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 120 ML + SER DOS					
Validade	24 meses	Registro			1256801290191
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				

Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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				
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	20	Data de Publicação	12/08/2005
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLUS OPC X 120 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)					
Validade	24 meses	Registro			1256801290205
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELAO				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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				
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	20	Data de Publicação	12/08/2005
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLUS OPC X 120 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)					
Validade	24 meses	Registro			1256801290205
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELAO				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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				
Forma Farmacêutica	SOLUÇÃO ORAL	Nº Apres.	20	Data de Publicação	12/08/2005
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLUS OPC X 120 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)					
Validade	24 meses	Registro			1256801290205
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELAO				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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				

010873

~~10708~~

Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
3 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 60 ML + SER DOS	SOLUÇÃO ORAL	21	12/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1256801290213		
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML + 50 SER DOS (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	24	12/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1256801290248		
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				

Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	1	12/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1256801290019		
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	12/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1256801290027		
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				

<b>Local de Fabricação</b>			
Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	3	12/08/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801290035
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>

<b>Local de Fabricação</b>			
Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação <input type="checkbox"/> NATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	9	12/08/2005
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801290094
<b>Princípio Ativo</b>	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		

010975

10770

Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	11	12/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1256801290116		
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + SER DOSAD	SOLUÇÃO ORAL	13	12/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1256801290132		
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				

IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	14	12/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1256801290140		
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input type="checkbox"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + SER DOSAD	SOLUÇÃO ORAL	15	12/08/2005		
Validade	24 meses	Registro	1256801290159		
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				

Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 SER DOSAD	SOLUÇÃO ORAL	16	12/08/2005	
Validade	24 meses	Registro	1256801290167	
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISONA			
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>			
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA Único	Sim			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 60 ML + 50 SER DOSAD	SOLUÇÃO ORAL	22	12/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801290221
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO 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"/> <b>INATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
3 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 60 ML + 50 SER DOSAD (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	23	12/08/2005
Validade	24 meses	Registro	1256801290231
Princípio Ativo	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISONA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

010877

10779



010978

*[Handwritten signature]*

~~10773~~

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

03/01/2018

Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarifa	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

*[Handwritten signatures and initials]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		Detalhe do Produto: GABAPENTINA	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5		
Nome Comercial	GABAPENTINA				
Classe Terapêutica	ANTICONSULSIVANTES				
Registro	125680238				
Processo	25351.450682/2011-17				
Vencimento do Registro	02/2018				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15		CAPSULA GELATINOSA DURA	1	18/02/2013	
Validade	24 meses	Registro	1256802380011		
Princípio Ativo	GABAPENTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Comercial				
Tarja	Não Informado				
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60		3		18/02/2013	
Validade	24 meses	Registro	1256802380038		
Princípio Ativo	GABAPENTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30		2		18/02/2013	
Validade	24 meses	Registro	1256802380021		
Princípio Ativo	GABAPENTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				

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

Embalagem		Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Local de Fabricação	ORAL Sim CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Via de Administração	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
IFA Único	[sem dados cadastrados]				
Conservação	Institucional Comercial Não Informado [sem dados cadastrados]				
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60		3		18/02/2013	
Validade	24 meses	Registro	1256802380038		
Princípio Ativo	GABAPENTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	[sem dados cadastrados]				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica		Nº Apres.		Data de Publicação	
300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60		3		18/02/2013	
Validade	24 meses	Registro	1256802380038		
Princípio Ativo	GABAPENTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				

010979

NDS

Item 428

10774

Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Nº Apres.	4	Data de Publicação	18/02/2013
Validade	24 meses	Registro			1256802380046
Princípio Ativo	GABAPENTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial Institucional Hospitalar				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Nº Apres.	5	Data de Publicação	18/02/2013
Validade	24 meses	Registro			1256802380054
Princípio Ativo	GABAPENTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				

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

Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Nº Apres.	6	Data de Publicação	18/02/2013
Validade	24 meses	Registro			1256802380062
Princípio Ativo	GABAPENTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Nº Apres.	7	Data de Publicação	18/02/2013
Validade	24 meses	Registro			1256802380070
Princípio Ativo	GABAPENTINA				

010980

10775

Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	8	18/02/2013
Validade	24 meses	Registro	1256802380089
Princípio Ativo	GABAPENTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA	9	18/02/2013
Validade	24 meses	Registro	1256802380097
Princípio Ativo	GABAPENTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP)	CAPSULA GELATINOSA DURA	10	18/02/2013
Validade	24 meses	Registro	1256802380100
Princípio Ativo	GABAPENTINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		

010981

10776

IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Institucional Hospitalar Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação	ATIVA				
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Nº Apres.	11	Data de Publicação	18/02/2013
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP)		Registro	1256802380119		
Validade	24 meses				
Princípio Ativo	GABAPENTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação	ATIVA				
Forma Farmacêutica	CAPSULA GELATINOSA DURA	Nº Apres.	12	Data de Publicação	18/02/2013
400 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP)		Registro	1256802380127		
Validade	24 meses				

Princípio Ativo	GABAPENTINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial Hospitalar Institucional				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
					Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		Detalhe do Produto: IBUPROFENO	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5		
Nome Comercial	IBUPROFENO				
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS				
Registro	125680161				
Processo	25351.410239/2006-39				
Vencimento do Registro	10/2018				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20		COMPRIMIDO REVESTIDO	1	13/10/2008	
Validade	24 meses		Registro	1256801610013	
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO	3	13/10/2008	
Validade	24 meses		Registro	1256801610031	
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	ORAL				
IFA único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO	2	13/10/2008	
Validade	24 meses		Registro	1256801610021	
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Embalagem		<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.
600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO	3
Validade	24 meses		Registro
Princípio Ativo	IBUPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA		Forma Farmacêutica	Nº Apres.
600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO	3
Validade	24 meses		Registro
Princípio Ativo	IBUPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação		Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]	
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

010983

NDS

Item 469

~~10778~~

Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	13/10/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801610048		
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	13/10/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801610056		
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	13/10/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801610064		
Princípio Ativo	IBUPROFENO				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
600 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	13/10/2008		
Validade	24 meses	Registro	1256801610072		
Princípio Ativo	IBUPROFENO				

010984

10774

*[Handwritten signature]*

~~10780~~

Complemento Diferencial da Apresentação		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>	Medicamento referência	Não
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	Apresentação fracionada	Não
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação [ativa]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
600 MG COM REV CT BL AL PLUS TRANS X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	13/10/2008
Validade	24 meses	Registro	1256801610080
Princípio Ativo	IBUPROFENO		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LORATADINA			
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	Autorização	1.02.568-5
CNPJ	73.856.593/0001-66		
Nome Comercial	LORATADINA		
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Registro	125680080		
Processo	25351.209784/2002-51		
Vencimento do Registro	05/2018		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CY 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	1	30/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800800013
Princípio Ativo	LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER EM LUGAR SECO		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	3	30/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800800031
Princípio Ativo	LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER EM LUGAR SECO		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	2	30/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800800021
Princípio Ativo	LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

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

Embalagem	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER EM LUGAR SECO		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML XPE CT FR PLUS OPC X 100 ML	XAROPE	3	30/04/2003
Validade	24 meses	Registro	1256800800031
Princípio Ativo	LORATADINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER EM LUGAR SECO		
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		

010986

NDS

Item 519

~~10781~~

Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG/ML XPE CX 50 FR PLUS OPC X 100 ML (EMB HOSP)	XAROPE	4	30/04/2003		
Validade	24 meses	Registro	125680080048		
Princípio Ativo	LORATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	[sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP (EMB HOSP)	XAROPE	5	30/04/2003		
Validade	24 meses	Registro	125680080056		
Princípio Ativo	LORATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				

Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP	XAROPE	6	30/04/2003		
Validade	24 meses	Registro	125680080064		
Princípio Ativo	LORATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ				
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica				
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	[sem dados cadastrados]				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação		
1 MG/ML XPE CT FR PLUS OPC X 100 ML + CP	XAROPE	7	30/04/2003		
Validade	24 meses	Registro	125680080072		
Princípio Ativo	LORATADINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				

Voltar

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Institucional Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	
Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
1 MG/ML X PE CX 50 FR PLUS OPC X 100 ML + 50 CP (EMB HOSP)	XAROPE	8
Validade	24 meses	Registro
Princípio Ativo	LORATADINA	
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLÁSTICO OPAÇO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA</li> </ul>	
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>	
Via de Administração	ORAL	
IFA Único	Sim	
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	
Restrição de prescrição	Venda sem Prescrição Médica	
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Destinação	Hospitalar Institucional Comercial	
Restrito a hospitais	Não Informado	
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não	
Apresentação fracionada	Não	

010988

~~10783~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NITRATO DE MICONAZOL

Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.592/0001-66	Autorização	1.072.568-5
Nome Comercial	NITRATO DE MICONAZOL		
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO		
Registro	125680053		
Processo	25351.163463/2002-01		
Vencimento do Registro	08/2022		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + APLIC	CREME VAGINAL	1	15/08/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800530016
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BISNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais           [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	VAGINAL		
IFA Único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Hospitalar		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 80 G APLIC	CREME VAGINAL	2	15/08/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800530024
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

- Primária - BISNAGA DE ALUMINIO
- Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA

Embalagem

 Fabricantes Nacionais
 

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

 Fabricantes Internacionais
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração

IFA Único

Conservação

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

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

Apresentação  ATIVA

Forma Farmacêutica

CREME VAGINAL

Nº Apres.

Data de Publicação

Validade

Princípio Ativo

Complemento Diferencial da Apresentação

Embalagem

Local de Fabricação

Via de Administração

IFA Único

Conservação

Restrição de prescrição

Restrição de uso

Destinação

Restrito a hospitais

Tarja

Medicamento referência

Apresentação fracionada

010989

NDS Item 558

~~10731~~

Apresentação <b>ATMA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 80 G + 14 APLIC	CREME VAGINAL	4	15/08/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800530040
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	VAGINAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATMA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 80 G + 700 APLIC	CREME VAGINAL	5	15/08/2002
Validade	24 meses	Registro	1256800530059
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BSNAGA DE ALUMINIO</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	VAGINAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		

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

010990

F

~~10735~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: NISTATINA		Data de Publicação	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5		
Nome Comercial	NISTATINA				
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO				
Registro	125680026				
Processo	25351.009016/01-92				
Vencimento do Registro	05/2021				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.			
100.000 UJ/ML SUS OR CT FR PLAS OPC C/CGT X 50 ML	SUSPENSÃO ORAL	4		08/05/2001	
Validade	18 meses	Registro		1256800260043	
Princípio Ativo	NISTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	[sem dados cadastrados]				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Sim				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico				
Destinação	Comercial				
Restrito a hospitais	N				
Tarja	Vermelha				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Não				
Apresentação [ATIVA]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.			
100.000 UJ/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC C/CGT X 30 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	5		08/05/2001	
Validade	18 meses	Registro		1256800260051	
Princípio Ativo	NISTATINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]				
Embalagem	[sem dados cadastrados]				

Local de fabricação

Fabricantes Nacionais  
• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação [ATIVA]

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

100.000 UJ/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC C/ CGT X 50 ML (EMB HOSP)

SUSPENSÃO ORAL

6

08/05/2001

Validade

18 meses

Registro

1256800260061

Princípio Ativo

NISTATINA

Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

Embalagem

• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPAÇO  
• Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais  
• PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL  
Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA Único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

Adulto e Pediátrico

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

N

Tarja

Vermelha

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Apresentação [ATIVA]

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

100.000 UJ/ML SUS OR CT FR VD AMB C/CGT X 50 ML

SUSPENSÃO ORAL

1

08/05/2001

010991

10780

Item 581

Validade	18 meses	Registro	1256800260019
Princípio Ativo	NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [MATRX]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100.000 U/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB C/CGT X 30 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	2	08/05/2001
Validade	18 meses	Registro	1256800260027
Princípio Ativo	NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação [MATRX]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100.000 U/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB C/CGT X 50 ML (EMB HOSP)	SUSPENSÃO ORAL	3	08/05/2001
Validade	18 meses	Registro	1256800260035
Princípio Ativo	NISTATINA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CAIXA DE PAPELÃO</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Volar			

010992

4

10734

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa				PRATI DONADUZZI & CIA LTDA			
CNPJ				73.856.933/0001-66		Autorização	
Nome Comercial				sulfametoxazol + trimetoprima			
Classe Terapêutica				TRIMETOPRIMA EM ASSOCIAÇÃO COM SULFAS			
Registro				125680209			
Processo				25351.000366/2008-95			
Vencimento do Registro				06/2019			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa				Forma Farmacêutica		Nº Apres.	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20				COMPRIMIDO SIMPLES		1	
Validade				24 meses		Registro	
Princípio Ativo				SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA			
Complemento Diferencial da Apresentação				[sem dados cadastrados]			
Embalagem				<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação				Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração				ORAL			
IFA Único				Não			
Conservação				CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição				Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso				[sem dados cadastrados]			
Destinação				Comercial Institucional			
Restrito a hospitais				Não Informado			
Tarja				[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência				Não			
Apresentação fracionada				Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa				Forma Farmacêutica		Nº Apres.	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)				COMPRIMIDO SIMPLES		3	
Validade				24 meses		Registro	
Princípio Ativo				SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA			
Complemento Diferencial da Apresentação				[sem dados cadastrados]			
Embalagem				<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação				Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração				ORAL			
IFA Único				Não			
Conservação				CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição				Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso				[sem dados cadastrados]			
Destinação				Comercial Institucional			
Restrito a hospitais				Não Informado			
Tarja				[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência				Não			
Apresentação fracionada				Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa				Forma Farmacêutica		Nº Apres.	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)				COMPRIMIDO SIMPLES		2	
Validade				24 meses		Registro	
Princípio Ativo				SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA			
Complemento Diferencial da Apresentação				[sem dados cadastrados]			

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa				PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL			
CNPJ				73.856.933/0001-66		Autorização	
Nome Comercial				sulfametoxazol + trimetoprima			
Classe Terapêutica				TRIMETOPRIMA EM ASSOCIAÇÃO COM SULFAS			
Registro				125680209			
Processo				25351.000366/2008-95			
Vencimento do Registro				06/2019			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa				Forma Farmacêutica		Nº Apres.	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)				COMPRIMIDO SIMPLES		3	
Validade				24 meses		Registro	
Princípio Ativo				SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA			
Complemento Diferencial da Apresentação				[sem dados cadastrados]			
Embalagem				<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação				Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração				ORAL			
IFA Único				Não			
Conservação				CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição				Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso				[sem dados cadastrados]			
Destinação				Comercial Institucional			
Restrito a hospitais				Não Informado			
Tarja				[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência				Não			
Apresentação fracionada				Não			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> Ativa				Forma Farmacêutica		Nº Apres.	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)				COMPRIMIDO SIMPLES		3	
Validade				24 meses		Registro	
Princípio Ativo				SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA			
Complemento Diferencial da Apresentação				[sem dados cadastrados]			
Embalagem				<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação				Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração				ORAL			
IFA Único				Não			
Conservação				CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição				Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso				[sem dados cadastrados]			
Destinação				Comercial Institucional			
Restrito a hospitais				Não Informado			
Tarja				[sem dados cadastrados]			
Medicamento referência				Não			
Apresentação fracionada				Não			

010993

NDS

Item 724

~~10788~~



Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BLAL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090048
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	NÃO		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	NÃO INFORMADO		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		

Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BLAL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090056
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	NÃO		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		

Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	NÃO INFORMADO		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BLAL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090064
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	NÃO		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	NÃO INFORMADO		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	NÃO		
Apresentação fracionada	NÃO		

Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAQ)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090072
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

010994

10789

<b>Local de Fabricação</b>			
Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA.LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
<b>Apresentação</b> <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/05/2009
Validade	24 meses	<b>Registro</b>	125680209080
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA.LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Sim		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/05/2009

<b>24 meses</b>				<b>Registro</b>	125680209099
<b>Princípio Ativo</b>	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA <i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
<b>Embalagem</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA.LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	Não				
Apresentação fracionada	Sim				
<b>Apresentação</b> <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>		
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	01/05/2009		
Validade	24 meses	<b>Registro</b>	1256802090102		
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
<b>Embalagem</b>	• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA				
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA.LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Institucional Comercial				
Restrito a hospitais	Não Informado				

Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Não		
Restrição de uso	Sim		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Apresentação fracionada	Sim		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090110
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Apresentação fracionada	Sim		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090129
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Apresentação fracionada	Sim		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090137
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Apresentação fracionada	Sim		
Forma Farmacêutica	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BLAL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090145
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

*Handwritten signature*

~~10792~~

*Handwritten signatures and initials*

Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA.LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Destinação	Institucional Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim
<input type="button" value="Voltar"/>	

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Nome da Empresa		Detalhe do Produto: sulfametoxazol + trimetoprima		Data de Publicação	
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA				01/06/2009	
CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1	1.02.568-5	
Nome Comercial	sulfametoxazol + trimetoprima				
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIAÇÃO COM SULFAS				
Registro	125680209				
Processo	25351.000366/2008-95				
Vencimento do Registro	06/2019				
Apresentação <b>[ATIVA]</b>		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20		COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/06/2009	
Validade	24 meses	Registro		1256802090013	
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial Institucional				
Restrito a hospitais	NÃO INFORMADO				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	NÃO				
Apresentação fracionada	NÃO				
Apresentação <b>[ATIVA]</b>		Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/06/2009	
Validade	24 meses	Registro		1256802090021	
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				

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

Embalagem		Forma Farmacêutica		Data de Publicação	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/06/2009	
Validade	24 meses	Registro		1256802090031	
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA				
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>				
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> <li>Fabricantes Internacionais</li> </ul> <i>[sem dados cadastrados]</i>				
Via de Administração	ORAL				
IFA Único	Não				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Destinação	Comercial Institucional				
Restrito a hospitais	NÃO INFORMADO				
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>				
Medicamento referência	NÃO				
Apresentação fracionada	NÃO				

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLUS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090048
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLUS INC X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090056
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <b>ATIVA</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLUS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090064
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BILSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

010999

~~10701~~

Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Não			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Institucional Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/06/2009	
Validade	24 meses	Registro	1256802090080	
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA			
Complemento diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Não			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)			
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica			
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Destinação	Institucional Comercial			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Sim			
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação	
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/06/2009	

Validade	24 meses	Registro	1256802090099
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
400 MG + 80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090102
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BULSTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Institucional Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		

011000

Tarja		<i>[sem dados cadastrados]</i>	
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	11	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090110
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	12	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090129
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		

Conservação		CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)	
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090137
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais		
Via de Administração	ORAL		
IFA Único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Destinação	Comercial Institucional		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <b>[ATIVA]</b>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
800 MG + 160 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	01/06/2009
Validade	24 meses	Registro	1256802090145
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL TRIMETOPRIMA		
Complemento Diferencial da Apresentação	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



Local de fabricação	Fabricantes Nacionais • PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
Via de Administração	ORAL
IFA Único	Não
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica <i>[sem dados cadastrados]</i>
Restrição de uso	
Destinação	Institucional Comercial
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	<i>[sem dados cadastrados]</i>
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Sim

[Voltar](#)

Handwritten signatures and initials in the bottom right corner of the page.

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de verapamil			
Nome da Empresa	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ	73.856.593/0001-56	Autorização	1.02.568-5
Nome Comercial	cloridrato de verapamil		
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
Registro	125680193		
Processo	25351.438289/2007-51		
Vencimento do Registro	05/2018		
<b>Apresentação</b> <small>(Ativa)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/05/2008
<b>Validade</b>	24 meses	Registro	1256801930018
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
<b>Complemento diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação</b> <small>(Ativa)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	26/05/2008
<b>Validade</b>	24 meses	Registro	1256801930026
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
<b>Complemento diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		

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

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA Único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

<b>Apresentação</b> <small>(Ativa)</small>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	26/05/2008
<b>Validade</b>	24 meses	Registro	1256801930034
<b>Princípio Ativo</b>	CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
<b>Complemento diferencial da Apresentação</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Embalagem</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO PLÁSTICO LEITOSO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA Único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

011003

NDS Item 790

03/01/2018

Não

Apresentação fracionada

Voltar

011004



~~10792~~



PRATI

NDS

011005

10800

# BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO



54

ISSN 1677-7042

Diário Oficial da União - Suplemento

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

Empresa Fabricante: Genzyme Corporation
Endereço: 45, 51, 74, 76 New York Avenue, Framingham, MA, 01701
País: Estados Unidos da América
Empresa Solícitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 0707876/15-5 e 0707869/15-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: alfacetopina e beta-ogualsides.
Produtos estériles: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Instituto Grifols, SA
Endereço: Poligon Industrial Llevant, Can Gassch, 2, 08150, Parets del Vallès - Barcelona
País: Espanha
Empresa Solícitante: Celgene Brasil Produtos Farmacêuticos Lt. CNPJ: 17.625.281/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.09.614-8 Expediente(s): 0948914/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana

Empresa Fabricante: Lonza Biologics, Inc.
Endereço: 101 International Drive - Portsmouth, New Hampshire
País: Estados Unidos da América
Empresa Solícitante: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Ltda. CNPJ: 56.998.982/0001-07
Autorização de Funcionamento: 1.00.180-0 Expediente(s): 0532774/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: abatacepto, infliximabe.

## RESOLUÇÃO - RE Nº 446, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da 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, ou o descumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente, resolve:

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

### ANEXO

Empresa Fabricante: Genzyme Polyclonal SAS
Endereço: 1541 Avenue Marcel Méryux - Bâtiments C4 et C5 - 69280 - Marsey L'Étoile
País: França
Empresa Solícitante: Genzyme do Brasil Ltda. CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento: 1.02.543-8 Expediente(s): 0734936/15-0 e 0735015/15-5
Linhas(s) de Insumos farmacêuticos ativos biológicos e Produtos estériles
Motivo: Em desacordo com os artigos 4º e 11 da RDC nº 39/13, considerando que foi encerrada a fabricação dos produtos objeto do pedido de certificação desde junho/2015, no caso do insumo farmacêutico ativo biológico e desde julho/2015, no caso do granel.

Empresa Fabricante: Kamada Ltd.
Endereço: Kibbutz Beit Kama, M.P. Negev 8532500
País: Israel
Empresa Solícitante: Panamerican Medical Supply Suprimentos Médicos Ltda. CNPJ: 01.329.816/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.03.136-9 Expediente(s): 0945184/15-6
Linhas(s): Insumos farmacêuticos ativos biológicos
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005, não apresentação das revisões periódicas de produto, conforme notificação de exigência nº 0291803/15-5.

## RESOLUÇÃO - RE Nº 447, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da 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.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 1010201602200054

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

### ANEXO

Empresa Fabricante: Zhejiang Chariotecr Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solícitante: CAQ - Casa da Química Ind. e Com. CNPJ: 61.451.290/0001-84
Autorização de Funcionamento: 1.00.805-0 Expediente(s): 0734092/15-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: acetilovir

Empresa Fabricante: Zhejiang Chariotecr Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solícitante: EMS S/A CNPJ: 57.507.378/0001-65
Autorização de Funcionamento: 1.00.235-1 Expediente(s): 0728084/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: acetilovir

Empresa Fabricante: Zhejiang Chariotecr Pharmaceutical Co., Ltd
Endereço: Tongyuanxi, Dazhan, Xianju, Zhejiang Province - 317321
País: China
Empresa Solícitante: Laboratório Teuto Brasileiro S.A. CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autorização de Funcionamento: 1.00.370-7 Expediente(s): 0617431/15-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: acetilovir

Empresa Fabricante: VLG Chem
Endereço: 35, Avenue Jean Jaures - 92390 Villeneuve-la-Garenne
País: França
Empresa Solícitante: Saneli-Aventis Farmacêutica Lt. CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 Expediente(s): 0662898/15-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumo farmacêutico ativo biológico: enoxaparina sódica

## RESOLUÇÃO - RE Nº 449, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da 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 Produtos para a Saúde, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

### ANEXO

Empresa Fabricante: Jabil Circuit Singapore PTE LTD
Endereço: 16 Tampines, Industrial Crescent, Cingapura
País: Singapura
Empresa Solícitante: Auto Sutura do Brasil LTDA. CNPJ: 01.645.409/0001-28
Autorização de Funcionamento nº: 1.03490-0 Expediente nº: 0196709/14-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
Equipamentos de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regra de classificação definida na Resolução-RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

## RESOLUÇÃO - RE Nº 450, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da 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 Distribuição e/ou Armazenagem preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

### ANEXO

Empresa: Amazônia Distribuidora Ltda. CNPJ: 04.561.165/0001-47
Endereço: Avenida Presidente Médici, 1034, Parque Piauí
Município: Timon UF: MA CEP: 65631-391
Autorização de Funcionamento: 1.12.397-1 Autorização Especial: 1.12.398-5
Expediente(s): 119372/14-2
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

Empresa: Meiga Hospitalar Ltda. CNPJ: 02.483.928/0001-08
Endereço: Rua Jorge Aráoz, 777, Vila União
Município: Fortaleza UF: CE CEP: 60110-800
Autorização de Funcionamento: 1.04.562-6 Autorização Especial: 1.20.785-6
Expediente(s): 0101031/15-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Medicamentos.

## RESOLUÇÃO - RE Nº 451, DE 19 DE FEVEREIRO DE 2016

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 9 de maio de 2014, da 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 de sua publicação.

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

### ANEXO

Empresa Fabricante: Alcon Laboratórios, Inc.
Endereço: 6201 South Freeway, Fort Worth, Texas
País: Estados Unidos da América
Empresa solícitante: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento: 1.00.068-5 Expediente(s): 0975972/15-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estériles: emulsões (com preparação asséptica) e géis (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Alfa Wassermann S.p.A.
Endereço: Via Enrico Fermi, 1 - 65020 Alanno (PE)
País: Itália
Empresa solícitante: Blistafarma Indústria Farmacêutica Ltda - ME CNPJ: 03.108.098/0001-93
Autorização de Funcionamento: 1.04.896-0 Expediente(s): 1031467/15-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Líquidos não estériles: soluções.

Empresa Fabricante: Bioteq AG
Endereço: Landsteinerstrasse 5, 63303, Dreieich
País: Alemanha
Empresa solícitante: Panamerican Medical Supply Suprimentos Médicos Ltda. CNPJ: 01.329.816/0001-26
Autorização de Funcionamento: 1.03.136-9 Expediente(s): 0628417/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos (funcionamento) - parte IV de plasma humano

**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 41 e 62 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 16.

**Cód. Autenticação: 26592612170825500415-1; Data: 26/12/2017 08:30:59**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGF04397-N44Y.

Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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



**Empresa Fabricante:** Bluepharma Indústria Farmacêutica S.A.  
**Endereço:** S. Martinho do Bispo, Coimbra, 3045-016.  
**País:** Portugal  
**Empresa solicitante:** Orbispharma Distribuidora e Loteadora Lda.  
**CNPJ:** 10.585.311/0001-13  
**Autorização de Funcionamento:** 1.08.671-8  
**Expediente(s):** 0691693/14-7  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Sólidos não estéreis:** cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Merckle GmbH  
**Endereço:** Ludw.-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Baden-Württemberg  
**País:** Alemanha  
**Empresa solicitante:** Heel do Brasil Biomédica Lda.  
**CNPJ:** 05.994.539/0001-27  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.198-2  
**Expediente(s):** 0507216/15-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Produtos estéreis:** soluções (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante:** Stallergenes S.A.  
**Endereço:** 6, rue Alexis de Tocqueville, 92160, Antony  
**País:** França  
**Empresa solicitante:** Novogem - Importação e Exportação Ltda-ME  
**CNPJ:** 14.939.670/0001-82  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.588-9  
**Expediente(s):** 0138034/14-6, 0137965/14-3 e 0138039/14-7  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Insusos farmacêuticos ativos biológicos:** extratos alérgicos.  
**Produtos estéreis:** soluções (com preparação asséptica).  
**Líquidos não estéreis:** soluções.

**Empresa Fabricante:** Bristol-Myers Squibb Company  
**Endereço:** 38 Jackson Road, Devens, Massachusetts, 01434.  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicitante:** Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Lda.  
**CNPJ:** 56.998.982/0001-07  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.180-0  
**Expediente(s):** 0467658/14-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Insusos farmacêuticos ativos biológicos:** abatacepta.

**Empresa Fabricante:** Napros Life Sciences Pvt. Ltd.  
**Endereço:** Plot N°. G-17/1, MIDC, Tarapur, Boisar, Thane 401506 Maharashtra State  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** Laboratório Químico Farmacêutico Boayamu Lda.  
**CNPJ:** 61.282.661/0001-41  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.646-1  
**Expediente(s):** 0466766/15-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Sólidos não estéreis:** citotóxicos: comprimidos revestidos (embalagem primária).

**Empresa Fabricante:** Ukraine PJSC Indar  
**Endereço:** 5 Zroshuvalna Str - Kiev.  
**País:** Ucrânia  
**Empresa solicitante:** Fundação Osvaldo Cruz - Fiocruz - Instituto de Tecnologia em Fármacos (Farmanguinhos)  
**CNPJ:** 33.781.055/0001-35  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.063-3  
**Expediente(s):** 1104040/14-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Insusos farmacêuticos ativos biológicos:** insulina humana.  
**Produtos estéreis:** soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante:** Cyndea Pharma S.L.  
**Endereço:** Polígono Industrial Emiliano Revilla Sanz, Avda de Agedra, 31, Ólvega 42110, Soria  
**País:** Espanha  
**Empresa solicitante:** Bosnia Healthcare Brasil Comercial e Distribuidora de Medicamentos Lda.  
**CNPJ:** 11.082.598/0001-21  
**Autorização de Funcionamento:** 1.08.759-3  
**Expediente(s):** 0721303/15-4  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Sólidos não estéreis:** hormônios: cápsulas moles.

**Empresa Fabricante:** Nirx Limited  
**Endereço:** Village - Sachana, Tal - Viramgam, Sachana - 382 150, Dist. Ahmedabad (Rural)  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** FBM Indústria Farmacêutica Lda.  
**CNPJ:** 02.060.549/0001-05  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.493-1  
**Expediente(s):** 0621873/14-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Produtos estéreis:** emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

**Empresa:** White Martins Gases Industriais Ltda.  
**CNPJ:** 35.820.448/0001-10  
**Endereço:** Av. Casa Grande, 2422, Piraporinha  
**Município:** Diadema **UF:** SP **CEP:** 09961-350  
**Autorização de Funcionamento:** 2.20.000-1  
**Expediente(s):** 0496969/15-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Gases medicinais:** oxigênio.

**Empresa:** Droxter Indústria, Comércio e Participações Ltda.  
**CNPJ:** 05.090.043/0001-29  
**Endereço:** Rua Vitorino Taques Bilencourt, 258, Santo Amaro  
**Município:** São Paulo **UF:** SP **CEP:** 04755-060  
**Autorização de Funcionamento:** 1.05.665-9  
**Expediente(s):** 0982288/15-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Sólidos não estéreis:** cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Pathcon Inc.  
**Endereço:** 2100 Syntax Court, Mississauga, Ontario, L5N 7K9  
**País:** Canadá  
**Empresa solicitante:** Merck Sharp e Dohme Farmacêutica Lda.  
**CNPJ:** 45.987.013/0001-34  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.029-0  
**Expediente(s):** 1037642/15-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Sólidos não estéreis:** comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante:** Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation, a subsidiary of Pfizer Inc.  
**Endereço:** 401 North Middletown Road, Pearl River, New York (NY) 10965  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicitante:** Wyeth Indústria Farmacêutica Lda.  
**CNPJ:** 61.072.393/0001-33  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.110-1  
**Expediente(s):** 0672722/15-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Produtos estéreis:** suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante:** Hameln Pharmaceuticals GmbH  
**Endereço:** Lauges Feld 13, 31789 Hameln  
**País:** Alemanha  
**Empresa solicitante:** UCB Biopharma S.A.  
**CNPJ:** 64.711.500/0001-14  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.361-9  
**Expediente(s):** 0722860/15-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Produtos estéreis:** soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

**Empresa:** Prati Donaduzzi & Cia Lda.  
**CNPJ:** 73.856.593/0001-66  
**Endereço:** Rua Misuguro Tanaka, 145 - Centro Industrial Nilton Arruda  
**Município:** Toledo **UF:** PR **CEP:** 85903-630  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.568-5  
**Expediente(s):** 0839549/15-7, 0825789/15-3 e 0825775/15-2  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Sólidos não estéreis:** cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós. Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós. Sólidos não estéreis: cremas, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: colutórios, elixires, emulsões, soluções, suspensões, xampus e xaropes.

**Empresa Fabricante:** Zydus Hospira Oncology Private Limited  
**Endereço:** Plot n.º 3, Pharmedz - Special Economic Zone, N.H. n.º 8A, Sarkhej - Bavla Road, Village - Matoda, Tal - Sanand, Matoda - 382 213, Ahmedabad, Gujarat State  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** Hospira Produtos Hospitalares Lda.  
**CNPJ:** 06.283.144-0001-89  
**Autorização de Funcionamento:** 1.06.250-1  
**Expediente(s):** 0731211/15-3  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Produtos estéreis:** citotóxicos: pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa fabricante:** ImClone Systems LLC  
**Endereço:** 33 ImClone Drive B850, Branchburg, NJ 08876  
**País:** Estados Unidos da América  
**Empresa solicitante:** Eli Lilly do Brasil Lda.  
**CNPJ:** 43.940.618/0001-44  
**Autorização de Funcionamento:** 1.01.260-3  
**Expediente(s):** 0549199/14-1  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Insusos farmacêuticos ativos biológicos:** ramucicunabe e neratinunabe.

**Empresa Fabricante:** Sandoz Private Limited  
**Endereço:** Plot n.º 8-A/2, 8-B, TTC Industrial Area, Kalve Block, Village Digha, Navi Mumbai, Thane 400708 Maharashtra State  
**País:** Índia  
**Empresa solicitante:** Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Lda.  
**CNPJ:** 61.286.647/0001-16  
**Autorização de Funcionamento:** 1.00.047-2  
**Expediente(s):** 0360109/15-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Sólidos não estéreis:** cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

**DIRETORIA DE REGULAÇÃO SANITÁRIA**  
**RESOLUÇÃO - RE Nº 395, DE 18 DE FEVEREIRO DE 2016**

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

Art.1º Deferir as petições relativas a produtos fumígenos derivados do tabaco, conforme anexo.

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

**Empresa Fabricante:** Laboratoires Sterop NV  
**Endereço:** Scheutlaan 46-50, B-1070, Brussels  
**País:** Bélgica  
**Empresa solicitante:** Opem Representação Importadora e Distribuidora Lda.  
**CNPJ:** 38.909.503/0001-57  
**Autorização de Funcionamento:** 1.02.748-7  
**Expediente(s):** 0598297/15-9  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Produtos estéreis:** soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante:** Shanghai Dahua Pharmaceuticals Co. Ltd.  
**Endereço:** 3503 Changzheng Farm Road, Changning District, Shanghai  
**País:** China  
**Empresa solicitante:** DKT do Brasil Produtos de Uso Pessoal Lda.  
**CNPJ:** 38.756.680/0001-40  
**Autorização de Funcionamento:** 1.11.913-7  
**Expediente(s):** 1115610/14-4  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Produtos estéreis:** hormônios: implantes (com esterilização terminal).

**Empresa Fabricante:** Laboratorios León Farma S.A.  
**Endereço:** Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina, S/N - Villavieja de León  
**País:** Espanha  
**Empresa Solicitante:** Biolab Sams Farmacêutica Lda.  
**CNPJ:** 49.475.833/0001-06  
**Autorização de Funcionamento:** 1.09.974-4  
**Expediente(s):** 0731259/15-8  
**Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos**  
**Sólidos não estéreis:** hormônios: comprimidos revestidos.

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

Documento

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-0  
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1145 - Bairro Dos Estúdios - João Pessoa/PB - CEP 54050-400 - www.azevedobastos.com.br - Tel: (51) 3341-5444 - Fax: (51) 3341-5444

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V, P, 4º e 6º da Lei Federal 8.933/1994 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: 26592612170825500415-2; Data: 26/12/2017 08:30:59**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C, AGF04396-EOY6  
 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 of the page.

011007

https://autdigital.azevedobastos.not.br/home/comprovante/26592612170...

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

~~10802~~

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **26/12/2017 09:08:56 (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 PRATI, DONADUZZI & CIA 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:** 874792

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **26/12/2018 08:31:03 (hora local)**.

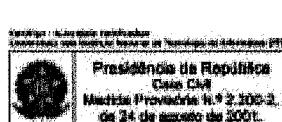
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 26592612170825500415-1 a 26592612170825500415-2

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05baba34e2358f1a7ebdca8972dc795b62e0fa7ac323b7b51af24298e3aeb3612ce358aee4cc897452c00244351e4d91f692874c2776d60d7e5e22e8af9e2122d16



Handwritten signatures and the date **26/12/2017 10:08**.

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto Un.Med.	Qtde Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<b>Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR</b> <b>Fornecedor: 662 - Ciamed Distribuidora de Medicamentos Ltda.</b>								
30	46-01-0001	Acido valpróico 250 mg. cáps.	ABBOTT	70.800,000	0,0000	0,1950	13.806,00	Venceu
323	46-01-0041	Diclofenaco sódico 50 mg + fosfato de codeína 50 mg - compr.	NOVARTIS/ANOV	12.000,000	0,0000	2,9920	35.904,00	Venceu
344	46-01-0043	Divalproato de sódio 500 mg comp.	ABBOTT	10.000,000	0,0000	1,5550	15.550,00	Venceu
487	46-01-0067	Lamotrigina 50 mg - compr.	UNICHEM	13.000,000	0,0000	0,2480	3.224,00	Venceu
776	46-01-0125	Valproato de sódio 500 mg - compr.	ABBOTT	198.800,000	0,0000	0,4440	88.267,20	Venceu
				<b>Total do Fornecedor</b>			<b>156.751,20</b>	

OK!

Pato Branco, 31 de Janeiro de 2018.

*(Handwritten signatures and initials)*

~~100003~~

011008

*(Handwritten mark)*

011009

f

Gamed

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

~~10801~~

30-716

Detalhe do Produto: DEPAKENE

<b>Nome da Empresa</b>	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA		
<b>CNPJ</b>	56.998.701/0001-16	<b>Autorização</b>	1.00.553-1
<b>Nome Comercial</b>	DEPAKENE		
<b>Classe Terapêutica</b>	ANTICONVULSIVANTES		
<b>Registro</b>	105530315		
<b>Processo</b>	25351.020622/2004-37		
<b>Vencimento do Registro</b>	09/2019		

<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML	XAROPE	1	01/09/2004
<b>Validade</b>	30 meses	<b>Registro</b>	1055303150011
<b>Princípio Ativo</b>	VALPROATO DE sódlo		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL 1		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de		



011010  
4~~10805~~

Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
300 MG COM REV CT FR VD AMB X 25	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	01/09/2004
Validade	24 meses	Registro	1055303150044
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódlo		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

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

011011

if

~~10000~~

<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP MOLE CT FR VD AMB X 50	CAPSULA GELATINOSA MOLE	7	01/09/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1055303150079
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO VALPRÓICO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

011012

Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	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 acima de
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT FR VD AMB X 50	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	01/09/2004
Validade	24 meses	Registro	1055303150095
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

011013

Tarja Vermelha sob restrição

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

~~10803~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG CAP CT FR PLAS OPC X 25	CAPSULA GELATINOSA MOLE	2	01/09/2004
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1055303150028
<b>Princípio Ativo</b>	ÁCIDO VALPRÓICO VALPROATO DE sódio		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Não		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

011014

Camed

~~10809~~

323

Detalhe do Produto: CODATEN

Nome da Empresa	NOVARTIS BIOCIENTIAS S.A		
CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Nome Comercial	CODATEN		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS		
Registro	100680898		
Processo	25351.001391/01-58		
Vencimento do Registro	01/2018		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	08/01/2003
Validade	24 meses	Registro	1006808980011
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO FOSFATO DE CODEÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. - TABOÃO DA SERRA - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Não		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG + 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	08/01/2003
Validade	24 meses	Registro	1006808980021
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO FOSFATO DE CODEÍNA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

011015

Camed

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DEPAKOTE

~~108~~ 344

Nome da Empresa	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA		
CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.553-1
Nome Comercial	DEPAKOTE		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	105530203		
Processo	25000.020447/91-09		
Vencimento do Registro	09/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	25/09/1995
Validade	24 meses	Registro	1055302030037
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
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
500 MG COM REV CT FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	25/09/1995
Validade	24 meses	Registro	1055302030053
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1055302030101
<b>Princípio Ativo</b>	DIVALPROATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	DEPAKOTE SPRINKLE		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• AbbVie - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR PLAS OPC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	11	25/09/1995
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1055302030118
<b>Princípio Ativo</b>	DIVALPROATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	DEPAKOTE SPRINKLE		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• AbbVie - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		

Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
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
500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	16	25/09/1995
Validade	36 meses	Registro	1055302030193
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA</li> <li>AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
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
500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	17	25/09/1995
Validade	36 meses	Registro	1055302030207
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		



500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	19	25/09/1995
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1055302030169
<b>Princípio Ativo</b>	DIVALPROATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	DEPAKOTE ER		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA</li> <li>AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	20	25/09/1995
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1055302030177
<b>Princípio Ativo</b>	DIVALPROATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	DEPAKOTE ER		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA</li> <li>AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		

IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~10814~~

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	23	25/09/1995
Validade	24 meses	Registro	1055302030231
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
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
250 MG COM REV CT FR VD AMB X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	24	25/09/1995
Validade	24 meses	Registro	1055302030241
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA</li> </ul>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	N
Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~10915~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	25/09/1995
Validade	24 meses	Registro	1055302030274
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha sob restrição		
Medicamento referência	Não		

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
500 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 6	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	30	25/09/1995
Validade	36 meses	Registro	1055302030304
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> <li>ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
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
125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	31	25/09/1995
Validade	24 meses	Registro	1055302030312
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE SPRINKLE		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>AbbVie - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA</li> </ul>		

<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	34	25/09/1995
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1055302030347
<b>Princípio Ativo</b>	DIVALPROATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	DEPAKOTE ER		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		
<b>Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA</b>	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>

Tarja	Vermelha sob restrição
Medicamento referência	Não
Apresentação fracionada	Não

~~10818~~

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG CAP GEL MCGRAN CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	37	25/09/1995
Validade	24 meses	Registro	1055302030371
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE SPRINKLE		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>AbbVie - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
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
250 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60	COMPRIMIDO DE LIBERACAO PROLONGADA	38	25/09/1995
Validade	24 meses	Registro	1055302030381
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	DEPAKOTE ER		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> </ul>		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		

<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA</li> <li>• AbbVie LTD - PORTO RICO (ESTADOS UNIDOS)</li> </ul>
<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob prescrição médica com retenção de receita
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de
<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	N
<b>Tarja</b>	Vermelha sob restrição
<b>Medicamento referência</b>	Não
<b>Apresentação fracionada</b>	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MG CAP GEL MICROG CT FR VD AMB X 100	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	1	25/09/1995
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1055302030010
<b>Princípio Ativo</b>	DIVALPROATO DE SÓDIO		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - FRASCO DE VIDRO AMBAR</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>• ABBOTT LABORATORIES (ILLINOIS-EUA) - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA</li> <li>• ABBOTT LABORATORIES - ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA</li> </ul>		
<b>Via de Administração</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

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

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

~~10320~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA			
500 MG COM REV CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	25/09/1995
Validade	36 meses	Registro	1055302030061
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA. - RIO DE JANEIRO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>ABBOTT LABORATORIES ARGENTINA SA - ARGENTINA</li> </ul>		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Sim		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	Venda Sob Prescrição Médica Sujeita a Notificação de Receita "A"		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
INATIVA			
125 MG CAP GEL MICROG CT FR VD AMB X 60	CAPSULA GELATINOSA COM MICROGRANULOS	8	25/09/1995
Validade	24 meses	Registro	1055302030088
Princípio Ativo	DIVALPROATO DE SÓDIO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		





Ciamid 011027  
487

Consultas / Medicamentos / Detalhes

Detalhe do Produto: LAMOTRIGINA

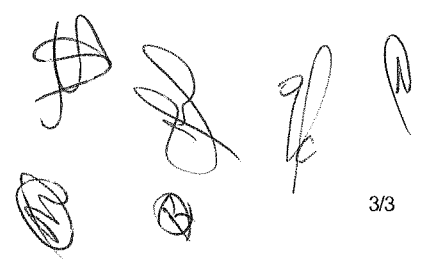
Nome da Empresa	UNICHEM FARMACÉUTICA DO BRASIL LTDA		
CNPJ	05.399.786/0001-85	Autorização	1.05.64912 <del>10822</del>
Nome Comercial	LAMOTRIGINA		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES		
Registro	156490009		
Processo	25351.710190/2011-16		
Vencimento do Registro	06/2021		

Apresentação	<input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30		COMPRIMIDO SIMPLES	1	13/06/2016
Validade	54 meses	Registro	1564900090018	
Princípio Ativo	LAMOTRIGINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]  Fabricantes Internacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UNICHEM LABORATORIES LIMITED - A0621 - ÍNDIA</li> </ul>			
Via de Administração	ORAL			
IFA único	Sem IFA Cadastrado			
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE			
Restrição de prescrição	Venda sob prescrição médica com retenção de receita			
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de			
Destinação	Comercial			
Restrito a hospitais	N			
Tarja	Vermelha sob restrição			
Medicamento referência	Não			
Apresentação fracionada	Não			

Apresentação	<input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30		COMPRIMIDO SIMPLES	2	13/06/2016
Validade	48 meses	Registro	1564900090026	
Princípio Ativo	LAMOTRIGINA			
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]			



~~10023~~



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.078-0  
 Rua Espírito Santo, 154, Bairro: 20511-900, Fone: (21) 2508-8989, E-mail: contato@cazevedobastos.com.br, CNPJ: 07.814.544, Fax: (21) 254-5244

**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 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 24291707171038470346-1; Data: 17/07/2017 10:42:16**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFK68622-DET;  
 Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bel. Válder de Miranda Cavalcanti  
 Titular

*Ciamed*

011029

*30-776*  
*344*

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

**Diário Oficial da União - Suplemento**

ISSN 1677-7042

47



**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.255, DE 19 DE AGOSTO DE 2016**

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

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

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

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.  
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0012-79
Endereço: Estrada do Bandeirantes, 2400, Jacarepaguá	
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ CEP: 22775-104
Autorização de Funcionamento: 1.00.553-1	Expediente(s): 1223605/16-5, 1223622/16-5, 1223507/16-2 e 1223587/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas.	
Sólidos não estéreis hormonais (embalagem primária e secundária): comprimidos.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

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

**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.256, DE 19 DE AGOSTO DE 2016**

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

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

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

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.  
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Bushu Pharmaceuticals Ltd. Misato Factory.	
Endereço: 950, Hiroki, Ohaza, Misato-Machi, Kodoma-Gun, Saitama-Ken.	
País: Japão	
Empresa solicitante: Eisai Laboratórios Ltda.	CNPJ: 08.416.362/0001-70
Autorização de Funcionamento: 1.07.310-4	Expediente(s): 1313266/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).	

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

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

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

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

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

Empresa: Herbarium Laboratório Botânico Ltda.	CNPJ: 78.950.011/0001-20
Endereço: Avenida Santos Dumont, 1100, Roça Grande	
Município: Colombo	UF: PR CEP: 83403-500
Autorização de Funcionamento: 1.01.860-6	Expediente(s): 1284120/16-0, 1284169/16-2 e 1284276/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (embalagem primária e secundária).	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: soluções e xaropes.	

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

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

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

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

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

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]*

~~10325~~

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital* ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes<sup>3</sup>.

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **17/07/2017 11:16:47 (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 **Ciamed Distribuidora de Medicamentos Ltda** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 778034

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **17/07/2018 10:42:17 (hora local)**.

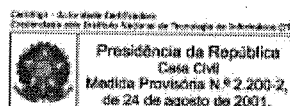
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24291707171038470346-1

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

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b8e52def10bf2594b6d9a75b6c4117080fbcc2c97b1e38c6625086d745e46e1bea9365bd906e113  
24065c35be476beb0c170334b797d8943bc9bc1b01ccce4a33



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória Nº 2.200-2  
de 24 de agosto de 2001.



X

Handwritten signatures and initials.

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.070-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V c/c art. 8º 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: 24292607170857260545-1; Data: 26/07/2017 09:00:34**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AFM46005-66KL  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Ciamed 011031  
344  
~~10825~~



**RESOLUÇÃO - RE Nº 2.430, DE 8 DE SETEMBRO DE 2016**

O Diretor da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o art. 151, IV e o art. 54, I, § 1º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I à Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 59, de 02 de agosto de 2016:

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

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

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

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

OSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA  
MOUTINHO

**ANEXOS**

**Empresa Fabricante: Abbott Laboratórios Argentina S.A.**  
Endereço: Avenida Valentín Vergara 7920, localidad de Ingeniero Allan, de la Ciudad de Florencia Varela, Código Postal B1809EFG, Buenos Aires.  
País: Argentina.  
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil LTDA - CNPJ: 56.998.701/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 1.09.553-1 - Expediente(s): 1320598/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: comprimidos, comprimidos revestidos e granulados.

**Empresa Fabricante: Alza Corporation**  
Endereço: 700 Fabiano Drive, Vacaville, CA 95688.  
País: Estados Unidos da América.  
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda - CNPJ: 31.789.468/0001-87  
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 - Expediente(s): 1232284/16-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos (granulados).

**Empresa Fabricante: Cadila Healthcare Limited**  
Endereço: Plot nº 417, 419, 420, Surkha Barta National Highway nº 8 A, Village-Moraya Tal-Samud, Ahmedabad.  
País: Índia.  
Empresa solicitante: Abbott Laboratórios do Brasil LTDA - CNPJ: 56.998.701/0001-16  
Autorização de Funcionamento: 1.09.553-1 - Expediente(s): 1340950/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante: Catalin Garmay Eibarack GmbH**  
Endereço: Garmay-Bacher Strasse 2, 69412 Flörsbach.  
País: Alemanha.  
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. - CNPJ: 60.397.775/0001-74  
Autorização de Funcionamento: 1.09.639-8 - Expediente(s): 1165816/16-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: cápsulas, medos (granulados).

**Empresa Fabricante: Delpharm IRL SAS**  
Endereço: Parc d'activités Reolun-Est, 22 rue de Toufflers - CS 50070, 59452 LYS-LEZ-LAASNEZ.  
País: França.  
Empresa solicitante: Bayer S.A. - CNPJ: 18.459.628/0001-15  
Autorização de Funcionamento: 1.07.056-8 - Expediente(s): 1165586/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: comprimidos, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante: Delpharm Reims**  
Endereço: 10 Rue du Colonel Charbonnier, 51100 Reims.  
País: França.  
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Ltda - CNPJ: 60.831.658/0001-77  
Autorização de Funcionamento: 1.09.367-8 - Expediente(s): 1204276/16-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos revestidos e pastilhas.

**Empresa Fabricante: Facta Farmaceutica S.p.A.**  
Endereço: Nucleo Industrial S. Alto (R. S. Nucleo A Termino), 64100 Teramo (TE).  
País: Itália.  
Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda. - CNPJ: 05.439.635/0001-63  
Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2 - Expediente(s): 1364587/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos esteréis: catenolameter (granulados), nbs (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante: Janssen Pharmaceutica NV**  
Endereço: Janssen Pharmaceutica 3 - 2340, Geel.  
País: Bélgica.  
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 31.789.468/0001-87  
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 - Expediente(s): 1231177/16-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: nbs.

**Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C.**  
Endereço: Pcia 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.  
País: Argentina.  
Empresa solicitante: Cristalia Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. - CNPJ: 44.734.671/0001-51  
Autorização de Funcionamento: 1.09.298-1 - Expediente(s): 1178447/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e por injeções.  
Produtos não esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C.**  
Endereço: Pcia 2862, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.  
País: Argentina.  
Empresa solicitante: Glenmark Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 44.734.671/0001-57  
Autorização de Funcionamento: 1.01.013-0 - Expediente(s): 1364627/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos esteréis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Limited**  
Endereço: Sheldon Lane, Harlow, Essex, CM23 3UU.  
País: Reino Unido.  
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 03.560.974/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.09.1731-0 - Expediente(s): 1276538/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: granulados e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante: Novartis Juliuszyna Vaccines Marburg GmbH**  
Endereço: Emil-von-Behring-Strasse 26, 35941 Marburg.  
País: Alemanha.  
Empresa solicitante: Novartis Biocências S.A. - CNPJ: 56.994.502/0001-30  
Autorização de Funcionamento: 1.09.068-5 - Expediente(s): 1135258/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos esteréis (formulações): emulsões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante: Nova Química Farmacêutica S/A**  
Endereço: Rodovia Jornalista Francisco Aguirre Proença KM 08, Chacara Assav.  
Município: Hortolândia - UF: SP - CNPJ: 13186-991  
Autorização de Funcionamento: 1.02.672-4 - Expediente(s): 2188078/16-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não esteréis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).

**Empresa Fabricante: Pathosun Inc.**  
Endereço: 3100 Steeles Court, Mississauga, Ontario L5N 7K9.  
País: Canadá.  
Empresa solicitante: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 45.987.613/0001-34  
Autorização de Funcionamento: 1.09.029-0 - Expediente(s): 1186864/16-3  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não esteréis: soluções (granulados) e catenolameter.

**Empresa Fabricante: Pathosun Puerto Rico, Inc.**  
Endereço: Suite, Road 670 Km 2.7, Manati, Porto Rico, 00674.  
País: Estados Unidos da América.  
Empresa solicitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 03.560.974/0001-18  
Autorização de Funcionamento: 1.09.171-1 - Expediente(s): 135720/16-4

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

**Empresa Fabricante: Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH - Betriebsstätte Freiburg**  
Endereço: Moorwaldallee 1, 79099 Freiburg.  
País: Alemanha.  
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 61.072.393/0001-33  
Autorização de Funcionamento: 1.02.116-1 - Expediente(s): 1962145/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante: Pfizer Pharmaceuticals LLC**  
Endereço: Road 689, Km 19, Vega Alta, 00693, Puerto Rico.  
País: Estados Unidos da América.  
Empresa solicitante: Laboratorios Pfizer Ltda. - CNPJ: 46.070.808/0036-992  
Autorização de Funcionamento: 1.09.216-6 - Expediente(s): 1366663/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: cápsulas (granulados) e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante: Pharmathon International S.A.**  
Endereço: Industrial Park Santos, Rodovia Paricurus, Bloco n. 3, Rondonópolis, 69300.  
País: Grécia.  
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 33.150.764/0001-12  
Autorização de Funcionamento: 1.09.492-9 - Expediente(s): 1320774/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: cápsulas.

**Empresa Fabricante: Procter & Gamble do Brasil S/A**  
Endereço: Rua Francisco Pereira Dutra, 2-015, Galeão B, Estiva.  
Município: Lomandra - UF: SP - CNPJ: 11291-600  
Autorização de Funcionamento: 1.02.142-2 - Expediente(s): 0252773/14-8, 0252781/14-2 e 043276/14-2  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não esteréis: soluções e xaropes.  
Sólidos não esteréis: pastilhas.  
Sólidos não esteréis: pó.

**Empresa Fabricante: R-Pharm Germany GmbH**  
Endereço: Heinrich-Mack-Str. 35, 89257 Illertissen.  
País: Alemanha.  
Empresa solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. - CNPJ: 61.072.393/0001-33  
Autorização de Funcionamento: 1.02.116-1 - Expediente(s): 1962163/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: cápsulas e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante: Takeda Pharmaceutical Company Limited**  
Endereço: 17-85 Jinsubomachi 2-chome - Midori-ku, Osaka 535-8686.  
País: Japão.  
Empresa solicitante: Takeda Pharma Ltda. - CNPJ: 60.397.775/0001-74  
Autorização de Funcionamento: 1.09.639-8 - Expediente(s): 1187131/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis (granulados), cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

**Empresa Fabricante: Vifor S.A.**  
Endereço: Route de Moscer 10, 1752, Villars-sur-Ollon.  
País: Suíça.  
Empresa solicitante: Bogen Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda. - CNPJ: 67.986.222/0001-74  
Autorização de Funcionamento: 1.06.993-8 - Expediente(s): 1150640/16-9  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não esteréis: cápsulas (granulados) e catenolameter (granulados).

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticada.html>, pelo código 10103016091200024.

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)*

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **26/07/2017 09:06:14 (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 **Ciamed Distribuidora de Medicamentos Ltda** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 784327

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **26/07/2018 09:00:38 (hora local)**.

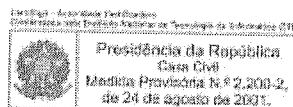
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24292607170857260545-1

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

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd88be8c314ee5d06505006c117ddd192cefa154f1958b68b8babf1abb63fad37a9365bd906e11324065c35be476beb0cb4db52010fdf06cc6a9456022176a479



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS  
E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.870-0  
Poder Judiciário - 1ª Vara de Registro Civil - Fone: (11) 3046-2000 - Fax: (11) 3046-2001

**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. 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: 24290112170913540739-1; Data: 01/12/2017 09:17:45**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AGB90615-N15E.  
Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

Bol. Vóber de Miranda Cavalcanti Titular

Ciamed  
011033  
323

Nº 237, segunda-feira, 12 de dezembro de 2016

**Diário Oficial da União - Suplemento**

ISSN 1677-7042

27



Empresa Fabricante: Pathon Manufacturing Services LLC	
Endereço: 5960 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina (NC) 27834	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento: 1.00.171-1	Expediente(s): 1765462/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de insulina humana (com esterilização terminal).	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 3.265, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016**

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

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa: Britte Comércio de Produtos e Equipamentos Hospitalares Ltda	
Endereço: Travessa Mano de Armão, 473 - A - Itajubá	
Município: Betim	
UF: PA	
CEP: 66.114-055	
Autorização de Funcionamento: 1.03187-9	Expediente(s): 13.47350/16-6
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:	
Medicamentos:	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 3.266, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016**

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

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Danangyan Limited	
Endereço: Knockbrack, Dunceaven, Co. Waterford	
País: Irlanda	
Empresa Solícitante: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento: 1.00.107-1	Expediente(s): 1959745/16-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: adesivos (até a embalagem primária)	
Sólidos não estéreis: comprimidos efervescentes	

Empresa: Anavit Industrial Farmacêutica Ltda.	
Endereço: Av. Ibirama N.º 518 parte - Jardim Pirajussara	
Município: Taboão da Serra	
UF: SP	
CEP: 06785-300	
Autorização de Funcionamento: 1.11678-6	Expediente(s): 1928355/16-5; 1928395/16-4; 1928367/16-9; 1928381/16-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Líquidos não estéreis: aerosóis, soluções, suspensões e soro.	
Semi-sólidos não estéreis: emulsões e emulsões.	
Sólidos não estéreis: emulsões e emulsões.	
Produtos estéreis: emulsões e emulsões.	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 3.267, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016**

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

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102016121200027

ANEXO

Empresa Fabricante: Aarti Drops Ltd.	
Endereço: Plot G-60, MIDC Area, Tarapur, Tal. - Palohar, District Thane, Maharashtra 401-306	
País: Índia	
Empresa Solícitante: Gsolah Indústria Farmacêutica S/A	CNPJ: 03.485.572/0001-64
Autorização de Funcionamento: 1.05.423-2	Expediente(s): 2366376/16-6
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumos Farmacêuticos Ativos obtidos por síntese química: cloridrato de ciprofloxacino.	

Empresa: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.	
Endereço: Rodovia Itapira-Jundiaí, n.º S/N KM 14	
Município: Itapira	
UF: SP	
CEP: 13974-900	
Autorização de Funcionamento: 1.00.298-1	Expediente(s): 0476143/15-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumos Farmacêuticos Ativos obtidos por síntese química: ácido zolodrómico, carbonato de budesonida, citrato de fenitima, citrato de sulfonamida, cloridrato de alfentanila mesclatada, cloridrato de dexpropupracina, cloridrato de dexpropupracina, cloridrato de levopropizacina, cloridrato de peritina, cloridrato de remifentanila, cloridrato de ropivacaina, glicopirrílio, dantroleno sódico, heparinizado, decanoato de flufenazina, decanoato de haloperidol, dispersão, cloridrato de flufenazina, cloridrato de fenitima, fumarato de ranofevir	
desopropila, hemimármato de quetiapina, lactato de hiperideno, lamivudina, mesilato de imatinib, olanzapina, ritanavir, suquimavir, seleniúrio, zidovudina, cabergolina, citrato de sildenafil, difosfato de ceftriaxona, telmisartana, lornoxicam, riluzol e telapressa	

Empresa Fabricante: Escella GmbH	
Endereço: Nimbberger Strasse 12, Feucht - 90637	
País: Alemanha	
Empresa Solícitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 2404556/16-0
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:	
Insumos Farmacêuticos Ativos obtidos por síntese química (classe citotóxicos): Metoprolol	

**RESOLUÇÃO - RE Nº 3.268, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2016**

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

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

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

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

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

MARCELO VOGLER DE MORAES

ANEXO

Empresa Fabricante: Immunex Rhode Island Corporation	
Endereço: 40 Technology Way, West Greenwich, Rhode Island 02817	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solícitante: Anzen Biotecnologia do Brasil Ltda.	CNPJ: 18.774.815/0001-93
Autorização de Funcionamento: 1.10.244-4	Expediente(s): 1685894/16-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos: biológicos: panitumumab e cyclosumab.	

Empresa Fabricante: Pfizer Health AG	
Endereço: Maria-Theresen 37, Stranens 64541	
País: Suécia	
Empresa Solícitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento: 1.02.110-1	Expediente(s): 2281855/16-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Insumos farmacêuticos ativos: biológicos: dactarpana sódica	

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)*



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

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

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



### DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

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

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

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **01/12/2017 09:18:07 (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 **Ciamed Distribuidora de Medicamentos Ltda** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail [autentica@azevedobastos.not.br](mailto:autentica@azevedobastos.not.br)

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

**Código de Consulta desta Declaração:** 861307

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **01/12/2018 09:17:45 (hora local)**.

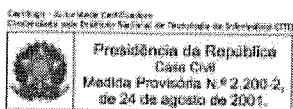
<sup>1</sup>**Código de Autenticação Digital:** 24290112170913540739-1

<sup>2</sup>**Legislações Vigentes:** Lei Federal n° 8.935/94, Lei Federal n° 10.406/2002, Medida Provisória n° 2200/2001, Lei Federal n° 13.105/2015, Lei Estadual n° 8.721/2008, Lei Estadual n° 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

#### CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd61c3e6d3491831ef6fc2aabdebd01cc11308a1894640d999352ea3e7829a1d1a9365bd906e11324065c35be476beb0cdbd0e8d1ab2ec76bb121de677eadd83f



Presidência da República  
Casa Civil  
Medida Provisória nº 2.200-2,  
de 24 de agosto de 2001.



**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.870-8  
 De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º da Lei nº 11.343/2006 e 52 da Lei Federal nº 9.395/1994 e Art. 8º Inc. XII da Lei Estadual nº 8.721/2008 autenticada a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.  
**Cód. Autenticação: 24291003171520020680-1; Data: 10/03/2017 15:20:54**  
 Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEU51416-SPZY; Valor Total do Ato: R\$ 4,12  
 Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>  
 Bel. Valber de Miranda Cavalcanti  
 Titular

*Ciamed*  
 011035  
 10030  
 4187



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

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

Art. 1º Aprovar os atos de avaliação toxicológica de produtos agrotóxicos, componentes e afins, identificados no anexo, com o respectivo resultado da análise, em cumprimento a decisão judicial proferida nos autos da ação ordinária nº 0005802-18-2017-4.01.000 que determinou que a Anvisa procedesse a avaliação toxicológica do produto COPA.

Art. 2º A publicação do extrato deste informe de avaliação toxicológica não exime a requerente do cumprimento das demais avaliações procedidas pelos órgãos responsáveis pelas áreas de agricultura e do meio ambiente, conforme legislação vigente no país, aplicável ao objeto do requerimento.

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

JEANE JAQUELINE FRANÇOISE  
 DE ALMEIDA FONSECA

ANEXO

GERÊNCIA GERAL DE TOXICOLOGIA - SUBSTITUTA - GGTOX  
 DEFERIMENTOS  
 PROCESSO  
 EMPRESA  
 CNPJ  
 MARCA COMERCIAL  
 CÓDIGO DE ASSUNTO  
 CLASSIFICAÇÃO  
 25351.018888/2013-28  
 BRA DEFENSIVOS AGRÍCOLAS LTDA  
 07.057.944/0001-44  
 COPA  
 5005 - PRODUTO FORMULADO COM BASE EM PRO-  
 DUTO TÉCNICO EQUIVALENTE  
 CLASSE III - MEDIANAMENTE TÓXICO

**DIRETORIA DE CONTROLE E MONITORAMENTO SANITÁRIOS**

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

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

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

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

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

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

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

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A	CNPJ: 60.663.981/0005-41
Endereço: Avenida Prefeito Olavo Gomes de Oliveira, 4.550, São Cristóvão	
Município: Pouso Alegre	UF: MG
	CEP: 37550-000
Autorização de Funcionamento: 1.00.497-7	Expediente(s): 1999522/16-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).	

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

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

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

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

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

Empresa Fabricante: AndersonBrecon Inc.	
Endereço: 4545 Assembly Drive, Rockford, Illinois (IL) 61109	
Pais: Estados Unidos da América	
Empresa solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1	Expediente(s): 2180307/16-9

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

*[Handwritten signatures and initials]*

011036

10331

**CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS** 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 06.876-0

**Autenticação Digital**

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conteúdo deste ato. O referido é verdade. Dou fé

**Cód. Autenticação: 24291003171520020680-2; Data: 10/03/2017 15:20:54**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEU51415-6XTK; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valber da Miranda Cavalcanti Titular

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

Diário Oficial da União - Suplemento

ISSN 1677-7042

23



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

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

Empresa: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.433.631/0001-20  
Endereço: Avenida Acesso Rodoviário S/Nº, Quadra 09, Módulo 01 - TIMS  
Município: Serra UF: ES CEP: 29161-376  
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 Expediente(s): 1581170/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Líquidos não estéreis: emulsões.

Empresa Fabricante: BioMarin International Limited  
Endereço: Shanbally, Ringaskiddy, Co. Cork  
País: Irlanda  
Empresa solicitante: Biomarin Brasil Farmacêutica Ltda CNPJ: 08.002.360/0001-34  
Autorização de Funcionamento: 1.03.533-4 Expediente(s): 1057381/15-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: embalagem secundária.

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

Empresa Fabricante: Catalent Argentina S.A.I.C.  
Endereço: Avenida Márquez Nº. 654/91, Lavalle Nº. 8110/8186, Congreso Nº. 8161 y Honduras Nº. 760 - Villa Loma Hermosa - Partido de Tres de Febrero, Provincia de Buenos Aires.  
País: Argentina  
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda CNPJ: 60.831.658/0001-77  
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 1886835/16-5  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

Empresa Fabricante: Catalent Germany Eberbach GmbH  
Endereço: Gammelsbacher Strasse 2, 69412 Eberbach  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 60.831.658/0001-77  
Autorização de Funcionamento: 1.00.367-8 Expediente(s): 2078569/16-1  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: cápsulas moles (granul).

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

Empresa Fabricante: Cipla Limited  
Endereço: Plot nos. A-2, A-33 & A-37/22, M.I.D.C., Patalganga, Raigad 410220 Maharashtra State  
País: Índia  
Empresa solicitante: UCB Biopharma S.A. CNPJ: 64.711.500/0001-14  
Autorização de Funcionamento: 1.02.361-9 Expediente(s): 0138404/17-0  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos.

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102017030600023

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

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

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH  
Endereço: Neurather Ring 1, 51063 Köln  
País: Alemanha  
Empresa solicitante: Merck S.A. CNPJ: 33.669.212/0001-84  
Autorização de Funcionamento: 1.00.089-8 Expediente(s): 3154740/16-8  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

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

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

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals Inc  
Endereço: 6826 State Highway 12, Norwich, New York (NY) 13815  
País: Estados Unidos da América  
Empresa solicitante: Actavis Farmacêutica Ltda CNPJ: 33.180.764/0001-12  
Autorização de Funcionamento: 1.00.492-9 Expediente(s): 0134114/17-6  
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

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

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

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

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

011037

10332

**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. 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: 24291003171520020680-3; Data: 10/03/2017 15:20:54**

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AEU51414-U00G; Valor Total do Ato: R\$ 4,12

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

Bel. Valber da Miranda Cavalcanti  
Tribunal



Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:  
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Specifar S.A.  
Endereço: J. 28 Octovriou str., Agia Varyva, 12351, Athens  
País: Grécia

Empresa solicitante: Brainfarma Indústria Química e Farmacêutica S.A.  
CNPJ: 05.161.069/0001-10

Autorização de Funcionamento: 1.05.584-9 | Expediente(s): 0103817/17-6

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

Empresa Fabricante: Unichem Laboratories Limited  
Endereço: Village Bhatauli Kalan, Baddi, Distt, Solan, Himachal Pradesh  
País: Índia

Empresa solicitante: Unichem Farmacêutica do Brasil Ltda.  
CNPJ: 05.399.786/0001-85

Autorização de Funcionamento: 1.05.649-4 | Expediente(s): 1999372/16-2

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

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.  
CNPJ: 35.820.448/0126-57

Endereço: Avenida Comendador Antônio Loureiro Ramos, 540 - Distrito Industrial  
Município: Montes Claros | UF: MG | CEP: 39404-003

Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 | Expediente(s): 0658793/15-3

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

Empresa: White Martins Gases Industriais Ltda.  
CNPJ: 35.820.448/0107-94

Endereço: Rua Albano Schmidt, 2850, Boa Vista  
Município: Joinville | UF: SC | CEP: 89206-001

Autorização de Funcionamento: 2.20.000-1 | Expediente(s): 0003800/15-8 e 2538017/16-6

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

Empresa: White Martins Gases Industriais do Nordeste Ltda.  
CNPJ: 24.380.578/0029-80

Endereço: R. Bonzano, S/Nº, Polo Petroquímico  
Município: Camagari | UF: BA | CEP: 42810-020

Autorização de Funcionamento: 2.20.000-2 | Expediente(s): 2187838/16-2

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

Empresa Fabricante: Zambon Switzerland Ltd  
Endereço: Via Industria 13, 6814 Cadempino  
País: Suíça

Empresa solicitante: Antibióticos do Brasil Ltda.  
CNPJ: 05.439.635/0001-03

Autorização de Funcionamento: 1.05.562-2 | Expediente(s): 0021990/17-8

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

Empresa Fabricante: Zentiva South Africa (PTY) Ltd  
Endereço: 315 Walloo Road, Walloo - Pretoria 0186  
País: República da África do Sul

Empresa solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.  
CNPJ: 02.685.377/0001-57

Autorização de Funcionamento: 1.01.300-3 | Expediente(s): 2092390/16-2

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 552, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

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

ANEXO

Empresa: Diprol Comercial Importadora e Exportadora Ltda. | CNPJ: 94.811.510/0001-92  
Endereço: Rua Moron, 2834, Boqueirão  
Município: Passo Fundo | UF: RS | CEP: 99010-033  
Autorização de Funcionamento: 1.11.951-8 | Expediente(s): 1.11.952-1 | Autorização Especial: 1.11.952-1

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:  
Medicamentos.

Empresa: Mapem-Brasil Materiais Médicos e Odontológicos Ltda. | CNPJ: 84.487.131/0001-35  
Endereço: Avenida Pedro Teixeira, 2204, Conjunto Tropical, Dom Pedro I  
Município: Manaus | UF: AM | CEP: 69040-000  
Autorização de Funcionamento: 1.05.491-7 | Expediente(s): 1.21.301-0 | Autorização Especial: 1.21.301-0

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem:  
Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 553, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

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

JOSÉ CARLOS MAGALHÃES DA SILVA MOUTINHO

ANEXO

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation  
Endereço: 65 Pitts Station Road, Marion, North Carolina (NC) 28752  
País: Estados Unidos da América

Empresa Solicitante: Baxter Hospitalar Ltda. | CNPJ: 49.351.786/0010-71  
Autorização de Funcionamento: 1.00.683-9 | Expediente(s): 233106/04-9 (reconstituído pelo expediente 744812/14-1)

Linhas: Produtos estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

Empresa Fabricante: Fada Pharma S.A.  
Endereço: Tabaré 1641/69 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires  
País: Argentina

Empresa Solicitante: Colbrás Indústria e Comércio Ltda. | CNPJ: 06.413.925/0001-64  
Autorização de Funcionamento: 1.03.265-4 | Expediente(s): 242549/08-1

Linhas: Produtos estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.

Empresa Fabricante: Fada Pharma S.A.  
Endereço: Tabaré 1641/69 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires  
País: Argentina

Empresa Solicitante: Laboratório Neo Química Comércio e Indústria Ltda. | CNPJ: 29.785.870/0001-03  
Autorização de Funcionamento: 1.00.465-6 | Expediente(s): 363335/07-4

Linhas: Produtos estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.

Empresa Fabricante: Janssen Ortho, LLC  
Endereço: Road no. 2, Km 45.6, Bo Campo Alegre, Manati, Puerto Rico (PR) 00674  
País: Estados Unidos da América

Empresa Solicitante: Janssen-Cilag Farmacêutica Lt. | CNPJ: 51.780.468/0001-87  
Autorização de Funcionamento: 1.01.236-1 | Expediente(s): 1964428/16-1

Linhas: Sólidos não estéreis hormonais.  
Motivo: Em atendimento ao Art. 11 da RDC nº 204/2005; não apresentação das revisões periódicas de produtos, conforme notificação de exigência nº 2033836/16-8.

Empresa Fabricante: Kyowa Hakko Kirin Co., Ltd  
Endereço: 1188 Shimotogari, Nagazumi-cho, Saito-gun, Shizuoka  
País: Japão

Empresa Solicitante: Laboratórios Bago do Brasil S/A | CNPJ: 04.748.181/0009-47  
Autorização de Funcionamento: 1.05.626-4 | Expediente(s): 0282004/15-8

Linhas: Produtos estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao § 2º do Art. 8º da RDC nº 39/2013.

Empresa Fabricante: Pharmathen International AS  
Endereço: Industrial Park Sapas Rodopi Pericleure, Block nº 05, Rodopi, 69500  
País: Grécia

Empresa Solicitante: Aspen Pharma Indústria Farmacêutica Ltda. | CNPJ: 02.433.631/0001-20  
Autorização de Funcionamento: 1.03.764-8 | Expediente(s): 0522350/15-3

Linhas: Sólidos não estéreis.  
Motivo: Em atendimento ao § 1º do Art. 8º da RDC 39/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 554, DE 23 DE FEVEREIRO DE 2017

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

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

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

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

011038

~~10333~~

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

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



**CERTIDÃO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL**

O Bel. 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 10/03/2017 às 13:09:13 (hora de Brasília).

**CHAVE DIGITAL**

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b22c1c90aea005fec871d82391fb708103fc2975f2d9fe3b2e425f6985aad079fa9365bd906e11324065c35be476beb0cc8438aafef776924e74f2baa46b40b1d

A chave digital acima, garante que este documento foi gerado para Ciamed Distribuidora de Medicamentos 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.

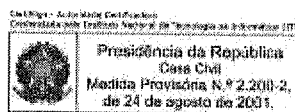
**Esta certidão tem a sua validade até: 10/03/2018 às 12:13:01 (Dia/Mês/Ano)**

Código de Controle da Certidão: 668130

**Código de Controle da Autenticação:**

**24291003170944420899-1 a 24291003170944420899-3**

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.

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

225  
385  
549  
572

601  
616  
721

N ENVIOU REGISTRO E CBFCE.

011039

~~10334~~

Nr. do Processo: 180/2017 Licitação: 46/2017 - PR  
Fornecedor: 1071 - Medilar Import. e Distrib. de Prod. Med.Hosp. Ltda

Data da Homologação:

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtd. Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
16	04-06-1929	Ácido acetilsalicílico 100mg - compr. ()	Sobral	UND	1.103.200,000	0,0000	0,0167	18.423,44	Venceu
34	04-06-1811	Água destilada 20 ml - amp. ()	Samtec	AMP	4.200,000	0,0000	0,2460	1.033,20	Venceu
47	04-06-1941	Ambroxol pediátrico 15 mg/5ml 120 ml xpe. ()	Farmace	FR	2.012,000	0,0000	1,5700	3.158,84	Venceu
70	04-06-2359	Atenolol 25 mg - compr. ()	Prati Donaduzzi	UND	301.000,000	0,0000	0,0230	6.923,00	Venceu
74	04-06-3123	Atorvastatina Cálcica 40 mg - compr. ()	Geolab	UND	2.000,000	0,0000	0,3850	770,00	Venceu
94	04-06-1820	Besilato de anlodipino 10 mg compr. ()	Geolab	UND	16.800,000	0,0000	0,0545	915,60	Venceu
95	04-06-1821	Besilato de anlodipino 5 mg compr. ()	Geolab	UND	882.000,000	0,0000	0,0194	17.110,80	Venceu
117	04-06-1968	Brometo de n- butilescopolamina 10 mg compr. ()	União Quimica	UND	95.000,000	0,0000	0,3750	35.625,00	Venceu
141	04-06-1974	Captopril 25 mg compr. ()	Medquimica	UND	740.600,000	0,0000	0,0129	9.553,74	Venceu
174	04-06-2253	Cetocanazol 30 g creme	Sobral	BISN	3.000,000	0,0000	1,4100	4.230,00	Venceu
175	04-06-3001	Cetocanazol shampoo - 20 mg/g - 100 ml ()	Nativita	FR	1.652,000	0,0000	3,5800	5.914,16	Venceu
225	04-06-0032	Cloreto de suxametonio 100mg frasco/ampola ()	Blau	AMP	134,000	0,0000	8,3900	1.124,26	Venceu
230	04-06-2187	Cloridrato de clonidina 0,150mg compr. ()	Boehringer	UND	6.804,000	0,0000	0,2149	1.462,18	Venceu
231	04-06-2188	Cloridrato de clonidina 0,200mg compr. ()	Boehringer	UND	27.972,000	0,0000	0,2660	7.440,55	Venceu
259	04-06-2195	Cloridrato de tansulosina 0,4 mg cáps. ()	Geolab	UND	8.512,000	0,0000	0,8400	7.150,08	Venceu
266	46-01-0032	Clorpromazina 100 mg compr. ()	Cristalia	UND	83.160,000	0,0000	0,1580	13.139,28	Venceu
334	04-06-2026	Dipirona 500 mg compr. ()	Prati Donaduzzi	UND	726.880,000	0,0000	0,0612	44.485,06	Venceu
361	04-06-2033	Enalapril 10 mg compr. ()	Medquimica	UND	995.400,000	0,0000	0,0260	25.880,40	Venceu
362	04-06-2034	Enalapril 20 mg compr. ()	Medquimica	UND	939.400,000	0,0000	0,0350	32.879,00	Venceu
377	04-06-2041	Estrogênios conjugados 0,625 mg. c/28 compr. ()	Mabra	CART	980,000	0,0000	21,2500	20.825,00	Venceu
385	04-06-2042	Eitnilestradiol 0,03 mg.+ Levonorgestrel 0,15 mg. c/21 drágea ()	Mabra	CART	7.000,000	0,0000	0,5600	3.920,00	Venceu
406	04-06-2047	Fluconazol 150 mg cáps	Medquimica	UND	42.000,000	0,0000	0,1967	8.261,40	Venceu
427	04-06-2052	Furosemida 40 mg compr. ()	Prati	UND	949.200,000	0,0000	0,0230	21.831,60	Venceu
438	04-06-2058	Glibenclâmida 5 mg compr. ()	Geolab	UND	366.380,000	0,0000	0,0175	6.411,65	Venceu
453	04-06-2062	Hydroclorotiazida 25mg compr	Medquimica	UND	1.035.440,000	0,0000	0,0122	12.632,37	Venceu
534	04-06-2091	Mebendazol 20mg/ml 30 ml susp ()	Sobral	FR	2.000,000	0,0000	0,8959	1.791,80	Venceu
538	04-06-3021	Meloxicam 7,5 mg - compr. ()	Pharlab	UND	71.400,000	0,0000	0,0740	5.283,60	Venceu
549	04-06-2101	Metoclopramida 10 ml gotas	Mariol	FR	5.000,000	0,0000	0,5135	2.567,50	Venceu
572	04-06-2108	Neomicina + Bacitracina 10 g. pomada	Green Pharma	BISN	10.500,000	0,0000	0,9600	10.080,00	Venceu
582	04-06-2112	Nistatina 60 gr. creme vaginal	Green Pharma	BISN	9.436,000	0,0000	3,0000	28.308,00	Venceu
601	04-06-1885	Omeprazol 40 mg c/dilúente inj. ()	Blau	AMP	1.000,000	0,0000	4,5880	4.588,00	Venceu
603	46-01-0085	Oxalato de escitalopram - 10 mg compr ()	Geolab	UND	185.052,000	0,0000	0,1600	29.608,32	Venceu
610	04-06-2119	Oxitocina 5 U ml inj. ()	União Quimica	AMP	500,000	0,0000	0,7500	375,00	Venceu
616	04-06-2125	Paracetamol 500 mg compr. ()	Prati Donaduzzi	UND	1.255.240,000	0,0000	0,0328	41.171,87	Venceu
617	46-01-0123	Paracetamol 500 mg + fosfato de codeína 30 mg - compr. ()	Geolab	UND	198.094,000	0,0000	0,2300	45.561,62	Venceu
618	04-06-2126	Paracetamol 750 mg compr. ()	Zydus	UND	456.000,000	0,0000	0,0559	25.490,40	Venceu
630	04-06-1897	Permetrina 60 ml. loção ()	Nativita	FR	1.000,000	0,0000	1,1500	1.150,00	Venceu

*(Handwritten signatures and initials)*

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

Relação dos Participantes por Processo / Licitação

Item	Material	Descrição do Material	Marca do Produto	Un. Med.	Qtde Cotada	Descto(%)	Preço Unitário	Preço Total	Situação
<p><b>Nr. do Processo: 180/2017</b>      <b>Licitação: 46/2017 - PR</b></p> <p><b>Fornecedor: 1071</b>      <b>- Mediar Import. e Distrib. de Prod. Med.Hosp. Ltda</b></p>									
652	04-06-2140	Prednisona 5 mg - compr. ()	Vitamedia	UND	164.360,000	0,0000	0,0655	10.765,58	Venceu
679	46-01-0148	Quetiapina 25 mg - compr ()	Geolab	UND	36.106,000	0,0000	0,1350	4.874,31	Venceu
682	04-06-4274	Ranitidina 15mg/ml - 120 ml - liquido ()	Nativita	FR	500,000	0,0000	3,3300	1.665,00	Venceu
721	04-06-2674	Sulfadiazina de prata 1% - creme - 30gr. ()	Nativita	BISN	3.800,000	0,0000	2,7450	10.431,00	Venceu
722	04-06-1909	Sulfametoxazol + trimetoprima 200 + 40mg/5ml - 100 ml susp. ()	Sobral	FR	3.500,000	0,0000	1,3900	4.865,00	Venceu
748	04-06-2677	Tiamazol 10 mg - compr. ()	Biolab	UND	10.000,000	0,0000	0,3450	3.450,00	Venceu
749	04-06-2678	Tiamazol 5mg - compr. ()	Biolab	UND	7.000,000	0,0000	0,1800	1.260,00	Venceu
					<b>Total do Fornecedor</b>			<b>544.387,61</b>	

Pato Branco, 31 de Janeiro de 2018.

*(Handwritten signatures and initials)*

011040

~~10885~~

MANZAR

~~10036~~

PETIÇÃO  
(Surgente para peticionamento manual)

Nome da Empresa: THEODORO F. SOBRAL & CIA LTDA	
CNPJ: 06.597.801/0001-62	
Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária	Nº do Processo: (Surgente para petição secundária) 25000.015265/89-20
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: (incluindo este folio de rosto) 200	Nº do Expediente: (Previsão de número de folhas de arquivo)
Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: GGMED - GERÊNCIA GERAL DE MEDICAMENTOS/ Gerência de Avaliação de Tecnologia de Pós-Registro de Medicamentos Sintéticos - GEPRE/ ANVISA/MS	

Observações:  
Informamos que esta petição SIMILAR - Renovação do Registro de Medicamento refere-se ao medicamento ACETILDOR (M.S.: 1.0963.0036) registrado na categoria de medicamento similar e é apresentada em dois volumes, sendo este o volume 01 (páginas 01 a 200).



Florianópolis, 20/04/2017 Local e data	THEODORO F. SOBRAL NETO Nome do Responsável Legal ou Representante Legal	<i>[Handwritten Signature]</i> Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal
---	---	--

*[Handwritten initials and marks]*



10937

Ministério da Saúde		Agência Nacional de Vigilância Sanitária www.anvisa.gov.br		Consulta de Produtos		Espaço Cidadão		Profissional de Saúde		Setor Regulador	
Institucional	Anvisa DNulca	Serviços	Áreas de Atuação	Legislação							

### Detalhe do Produto : ACETILDOR

Nome da Empresa:	THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA		
CNPJ:	06.597.801/0001-62	Autorização:	1009636
Nome Comercial:	ACETILDOR		
Classe Terapêutica:	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS		
Registro:	109630036		
Processo:	25000.015265/89-20		
Vencimento do Registro:	11/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV PLAS X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	7	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360071
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV PLAS X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	8	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360088
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV PLAS X 1000	COMPRIMIDO SIMPLES	9	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360096
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX ENV PLAS X 1000(EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360101
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação

011044<sup>11</sup>

20/11/1997

Registro:

1096300360118

500 MG COM CT ENV PLAS X 500	COMPRIMIDO SIMPLES
Validade:	24 meses
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PLAS X 250	COMPRIMIDO SIMPLES	12	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360126
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PLAS X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	13	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360134
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CX ENV PLAS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360142
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CX ENV PLAS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360150
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		



011046

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

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV PAP X 200	COMPRIMIDO SIMPLES	1	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360010
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PAP X 250	COMPRIMIDO SIMPLES	2	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360029
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT ENV PAP X 1000 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360037
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		

~~10343~~

Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	ORAL
IFA único:	Não
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Não Informado
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PAP X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360045
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		
Conservação:	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição:	Venda sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PAP X 100 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	5	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360053
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	ORAL		
IFA único:	Não		

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

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT ENV PAP X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	20/11/1997
Validade:	24 meses	Registro:	1096300360061
Princípio Ativo:	ACIDO ACETILSALICILICO		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	ENVELOPE KRAFT - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA - FLORIANO - 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 sem Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Não Informado		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.




## Detalhe do Produto : ÁGUA PARA INJETÁVEIS

Nome da Empresa:	Samtec Biotecnologia Limitada		
CNPJ:	04.459.117/0001-99	Autorização:	1055926
Nome Comercial:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Classe Terapêutica:	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS		
Registro:	155920002		
Processo:	25351.045765/2003-71		
Vencimento do Registro:	02/2019		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020010
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020029
Princípio Ativo:			
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Sem IFA cadastrado		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		



Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		<del>10845</del>
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020037
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020045
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

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

		5	Publicação
SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL		09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020053
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	6	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020061
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	INTRAVENOSA		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	28	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020282
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL		

	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]
IFA único:	Sim
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Sim
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	29	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020290
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	30	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020304
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		

011053

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	31	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020312
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	32	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020320
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 2 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	33	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020339
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da			



Apresentação:	[sem dados cadastrados]
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]
IFA Único:	Sim
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Sim
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	34	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020347
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	35	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020355
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA Único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		

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

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 3 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	36	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020363
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 4 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	37	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020371
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 4 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	38	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020381
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 4 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	39	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020398
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL  Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	40	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020401
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL		

011057 ~~10852~~

	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]
IFA único:	Sim
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]
Destinação:	Comercial
Restrito a hospitais:	Sim
Tarja:	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência:	Não
Apresentação fracionada:	Não

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	41	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020411
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacéutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	42	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020428
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		



Tarja:	[sem dados cadastrados]	
Medicamento referência:	Não	<del>10853</del>
Apresentação fracionada:	Não	

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 15 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	43	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020436
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 15 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	44	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020444
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		
Via de Administração:	[sem dados cadastrados]		
IFA único:	Sim		
Conservação:	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR		
Restrição de prescrição:	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso:	[sem dados cadastrados]		
Destinação:	Comercial		
Restrito a hospitais:	Sim		
Tarja:	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência:	Não		
Apresentação fracionada:	Não		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 15 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	45	09/02/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1559200020452
Princípio Ativo:	ÁGUA PARA INJETÁVEIS		
Complemento Diferencial da			

<b>Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Embalagem:</b>	- Primária - AMPOLA DE PLASTICO TRANSPARENTE - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA
<b>Local de Fabricação:</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> Samtec Biotecnologia Limitada - RIBEIRÃO PRETO - BRASIL <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]
<b>Via de Administração:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>IFA Único:</b>	Sim
<b>Conservação:</b>	PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR
<b>Restrição de prescrição:</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Destinação:</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais:</b>	Sim
<b>Tarja:</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência:</b>	Não
<b>Apresentação fracionada:</b>	Não

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



x.

MEDRAP

Ministério da Saúde

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

## Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço  
CidadãoProfissional  
de SaúdeSetor  
Regulado

10855

## Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE AMBROXOL

Nome da Empresa:	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA		
CNPJ:	06.628.333/0001-46	Autorização:	1010851
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
Categoria:	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO		
Registro:	110850039		
Processo:	25351.154902/2008-71		
Vencimento do Registro:	08/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML + COP	XAROPE	1	31/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1108500390018
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 100ML + 60 COP (EMB HOSP)	XAROPE	2	31/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1108500390026
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 100ML + 100 COP (EMB HOSP)	XAROPE	3	31/08/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1108500390034
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
Complemento Diferencial da Apresentação:	[sem dados cadastrados]		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120ML + COP	XAROPE	4	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390042
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 120 ML +60 COP (EMB HOSP)	XAROPE	5	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390050
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 120ML + 100 COP (EMB HOSP)	XAROPE	6	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390069
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML + COP	XAROPE	7	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390077
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 100ML + 60 COP (EMB HOSP)	XAROPE	8	31/08/2009



<b>Validade:</b>	24 meses	<b>011052</b>	<b>Registro:</b> 1108500390085
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		<del>10857</del>
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 100ML + 100 COP (EMB HOSP)	XAROPE	9	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390093
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120ML + COP	XAROPE	10	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390107
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CX 60 FR PLAS AMB X 120ML +60 COP (EMB HOSP)	XAROPE	11	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390115
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	Fabricantes Nacionais FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 120ML + 100 COP (EMB HOSP)	XAROPE	12	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390123
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		

011053

~~10853~~

<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	13	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390131
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	14	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390141
<b>Princípio Ativo:</b>	CLORIDRATO DE AMBROXOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	15	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390158
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u> FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120ML + 50 COP (EMB HOSP)	XAROPE	16	31/08/2009
<b>Validade:</b>	24 meses	<b>Registro:</b>	1108500390166
<b>Princípio Ativo:</b>			
<b>Complemento Diferencial da Apresentação:</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem:</b>	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
<b>Local de Fabricação:</b>	<u>Fabricantes Nacionais</u>		

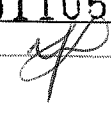
FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA - BARBALHA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

011054

[sem dados cadastrados]

~~10859~~



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



MOURAR ~~10850~~

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: atenolol

Nome da Empresa PRATI DONADUZZI & CIA LTDA  
 CNPJ 73.856.593/0001-66 Autorização 1.02.568-5  
 Nome Comercial atenolol  
 Classe Terapêutica BETABLOQUEADORES SIMPLES  
 Registro 125680146  
 Processo 25351.107626/2006-91  
 Vencimento do Registro 09/2022

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460011
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

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

Via de Administração ORAL  
 IFA único Sim  
 Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
 CONSERVAR EM LUGAR SECO  
 PROTEGER DA LUZ

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação Comercial

Restrito a hospitais Não informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	2	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460021
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		



## Embalagem

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

## Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

## Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

## Destinação

Comercial

## Restrito a hospitais

Não informado

## Tarja

[sem dados cadastrados]

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460038
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

## Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

## Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

## Destinação

Comercial

## Restrito a hospitais

Não informado

## Tarja

[sem dados cadastrados]

## Medicamento referência

Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação**  ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação** ~~10862~~  
 25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 COMPRIMIDO SIMPLES 4 24/09/2007

**Validade** 24 meses **Registro** 1256801460046

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais  
 [sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA Único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
 CONSERVAR EM LUGAR SECO  
 PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

**Apresentação**  ATIVA **Forma Farmacêutica** **Nº Apres.** **Data de Publicação**  
 50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 COMPRIMIDO SIMPLES 5 24/09/2007

**Validade** 24 meses **Registro** 1256801460054

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais  
 [sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA Único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
 CONSERVAR EM LUGAR SECO  
 PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

*[Handwritten signature]*  
~~10883~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300	COMPRIMIDO SIMPLES	6	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460062
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais  
 [sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
 CONSERVAR EM LUGAR SECO  
 PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	7	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460070
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

*[Handwritten signatures and initials]*

## Embalagem

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


~~10864~~

## Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

## Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

## Destinação

Comercial

## Restrito a hospitais

Não informado

## Tarja

[sem dados cadastrados]

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800	COMPRIMIDO SIMPLES	8	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460089
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

## Embalagem

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

## Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

## Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

## Destinação

Comercial

## Restrito a hospitais

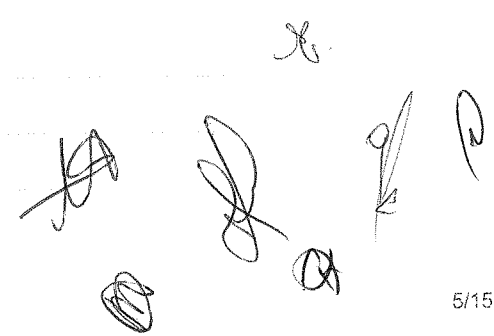
Não informado

## Tarja

[sem dados cadastrados]

## Medicamento referência

Não



**Apresentação fracionada** Não

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

100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 COMPRIMIDO SIMPLES 9 24/09/2007

**Validade** 24 meses **Registro** 1256801460097

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
CONSERVAR EM LUGAR SECO  
PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

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

100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 COMPRIMIDO SIMPLES 10 24/09/2007

**Validade** 24 meses **Registro** 1256801460100

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**


Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

Handwritten signatures and initials: N, 9, A, B, C, D, E, F, G, H, I, J, K, L, M, N, O, P, Q, R, S, T, U, V, W, X, Y, Z.

<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ	011071 	<del>10865</del>
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não informado</b>		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>		
<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600	COMPRIMIDO SIMPLES	11	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460119
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

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

<b>Via de Administração</b>	ORAL
<b>IFA único</b>	Sim


<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ
--------------------	--

<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]

<b>Destinação</b>	Comercial
<b>Restrito a hospitais</b>	<b>Não informado</b>

<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]
<b>Medicamento referência</b>	<b>Não</b>

<b>Apresentação fracionada</b>	<b>Não</b>
--------------------------------	------------

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800	COMPRIMIDO SIMPLES	12	24/09/2007 
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460127
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais  
[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
CONSERVAR EM LUGAR SECO  
PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	13	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460135
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação** Fabricantes Nacionais  

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
CONSERVAR EM LUGAR SECO  
PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

011073  
~~10808~~

Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	14	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460143
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Sim		
Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	15	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460151
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		



**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
 CONSERVAR EM LUGAR SECO  
 PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	16	24/09/2007

Validade	Registro	1256801460161
24 meses		

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
 CONSERVAR EM LUGAR SECO  
 PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	17	24/09/2007

Validade	Registro	1256801460178
24 meses		

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação**  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
CONSERVAR EM LUGAR SECO  
PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

~~10870~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	18	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460186
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**  
[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação**  
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
CONSERVAR EM LUGAR SECO  
PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

011076 . 10371

**Apresentação fracionada** Sim

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

50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) COMPRIMIDO SIMPLES 19 24/09/2007

**Validade** 24 meses **Registro** 1256801460194

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
CONSERVAR EM LUGAR SECO  
PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

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

50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) COMPRIMIDO SIMPLES 20 24/09/2007

**Validade** 24 meses **Registro** 1256801460208

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

**Fabricantes Nacionais**

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

**Fabricantes Internacionais**

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
 CONSERVAR EM LUGAR SECO  
 PROTEGER DA LUZ

*[Handwritten signature]*  
~~10877~~

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	21	24/09/2007

Validade	Registro	1256801460216
24 meses		

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 CONSERVAR EM LOCAL FRESCO  
 CONSERVAR EM LUGAR SECO  
 PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** [sem dados cadastrados]

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** Não Informado

**Tarja** [sem dados cadastrados]

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Sim

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	22	24/09/2007

Validade	Registro	1256801460224
24 meses		

**Princípio Ativo** ATENOLOL

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

*[Handwritten signatures and initials]*

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

Apresentação fracionada

Sim

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	23	24/09/2007
Validade	24 meses	Registro	1256801460232
Princípio Ativo	ATENOLOL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

ORAL

IFA único

Sim

Conservação

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

Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso

[sem dados cadastrados]

Destinação

Comercial

Restrito a hospitais

Não informado

Tarja

[sem dados cadastrados]

Medicamento referência

Não

011079

~~10874~~

<b>Apresentação fracionada</b>	Sim		
<b>Apresentação</b> <input type="checkbox"/> ATIVA	<b>Forma Farmacêutica</b>	<b>Nº Apres.</b>	<b>Data de Publicação</b>
100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	24	24/09/2007
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1256801460240
<b>Princípio Ativo</b>	ATENOLOL		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PRATI DONADUZZI &amp; CIA LTDA - TOLEDO - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) CONSERVAR EM LOCAL FRESCO CONSERVAR EM LUGAR SECO PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	Não Informado		
<b>Tarja</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Sim		

Voltar

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

ITEM: 74  
MEDLAR

011080

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATORVASTATINA CÁLCICA

~~10875~~

Nome da Empresa GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A

CNPJ 03.485.572/0001-04 Autorização 1.05.423-2

Nome Comercial ATORVASTATINA CÁLCICA

Classe Terapêutica ANTILIPÊMICOS

Registro 154230221

Processo 25351.523456/2015-89

Vencimento do Registro 11/2020

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRESSIDO REVESTIDO	1	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210019

Princípio Ativo ATORVASTATINA CÁLCICA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA Único Sim

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação [sem dados cadastrados]

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRESSIDO REVESTIDO	2	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210027

Princípio Ativo ATORVASTATINA CÁLCICA

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

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

## Local de Fabricação

## Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

## Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

## Restrição de uso

Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

## Destinação

[sem dados cadastrados]

## Restrito a hospitais

N

## Tarja

Vermelha

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210035
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

## Local de Fabricação

## Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

## Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

## Restrição de uso

Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

## Destinação

[sem dados cadastrados]

## Restrito a hospitais

N

## Tarja

Vermelha

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

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



10 MG COM REV CT BL AL AL X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	23/11/2015
<b>Validade</b>	24 meses	Registro	1542302210043
<b>Princípio Ativo</b>	ATORVASTATINA CÁLCICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>• MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermelha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	23/11/2015
<b>Validade</b>	24 meses	Registro	1542302210051
<b>Princípio Ativo</b>	ATORVASTATINA CÁLCICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	<b>Fabricantes Nacionais</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>• MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL</li> </ul> <b>Fabricantes Internacionais</b> [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ORAL		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
<b>Restrição de prescrição</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
<b>Destinação</b>	[sem dados cadastrados]		

Restrito a hospitais N  
 Tarja Vermelha  
 Medicamento referência Não  
 Apresentação fracionada Não

~~10878~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210061
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação [sem dados cadastrados]

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210078
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação [sem dados cadastrados]

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

~~1087~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210086
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

Destinação [sem dados cadastrados]

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210094
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** [sem dados cadastrados]

**Restrição de uso** Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

**Destinação** [sem dados cadastrados]

**Restrito a hospitais** N

**Tarja** Vermelha

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	23/11/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542302210108
<b>Princípio Ativo</b>	ATORVASTATINA CÁLCICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** [sem dados cadastrados]

**Restrição de uso** Adulto e Pediátrico acima de 10 anos

**Destinação** [sem dados cadastrados]

**Restrito a hospitais** N

**Tarja** Vermelha

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

011086

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210116
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	12	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210124
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		

Restrito a hospitais N  
 Tarja Vermelha  
 Medicamento referência Não  
 Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	13	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210132
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso Adulto

Destinação [sem dados cadastrados]

Restrito a hospitais N

Tarja Vermelha

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL AL X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	14	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210140
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL
- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

011088

~~10883~~

IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico acima de 10 anos		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
40 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)		COMPRIMIDO REVESTIDO	15
			Data de Publicação
			23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210159
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais		
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> <li>• MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL</li> </ul>		
	Fabricantes Internacionais		
	[sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	N		
Tarja	Vermelha		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		
Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.
80 MG COM REV CT BL AL AL X 10		COMPRIMIDO REVESTIDO	16
			Data de Publicação
			23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210167
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

011089

## Embalagem

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

## Local de Fabricação

## Fabricantes Nacionais

- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

## Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

## Restrição de uso

Adulto

## Destinação

[sem dados cadastrados]

## Restrito a hospitais

N

## Tarja

Vermelha

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

Apresentação  ATIVA

## Forma Farmacêutica

## Nº Apres.

## Data de Publicação

80 MG COM REV CT BL AL AL X 30

COMPRIMIDO REVESTIDO

17

23/11/2015

## Validade

24 meses

## Registro

1542302210175

## Princípio Ativo

ATORVASTATINA CÁLCICA

## Complemento Diferencial da Apresentação

[sem dados cadastrados]

## Embalagem

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

## Local de Fabricação

## Fabricantes Nacionais

- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

## Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

[sem dados cadastrados]

## Restrição de uso

Adulto

## Destinação

[sem dados cadastrados]

## Restrito a hospitais

N

## Tarja

Vermelha

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

Apresentação  ATIVA

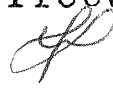
## Forma Farmacêutica

## Nº Apres.

## Data de Publicação



80 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	18	23/11/2015
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542302210183
<b>Princípio Ativo</b>	ATORVASTATINA CÁLCICA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

  
~~10885~~

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

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

**Restrição de prescrição** [sem dados cadastrados]

**Restrição de uso** Adulto

**Destinação** [sem dados cadastrados]

**Restrito a hospitais** N

**Tarja** Vermelha

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação <span style="border: 1px solid black; padding: 2px;">ATIVA</span>	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL AL X 200( EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	19	23/11/2015

<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1542302210191
-----------------	----------	-----------------	---------------

**Princípio Ativo** ATORVASTATINA CÁLCICA

**Complemento Diferencial da Apresentação** [sem dados cadastrados]

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim


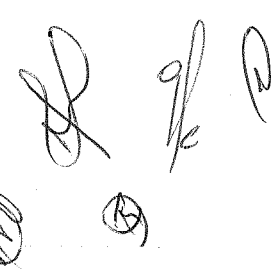
**Conservação** CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

**Restrição de prescrição** [sem dados cadastrados]

**Restrição de uso** Adulto

**Destinação** [sem dados cadastrados]

**Restrito a hospitais** N

Tarja **Vermelha**  
Medicamento referência **Não**  
Apresentação fracionada **Não**

~~10885~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	20	23/11/2015
Validade	24 meses	Registro	1542302210205
Princípio Ativo	ATORVASTATINA CÁLCICA		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"><li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO</li><li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li></ul>		

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- MEDLEY INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - CAMPINAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração **ORAL**

IFA único **Sim**

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

Restrição de prescrição **[sem dados cadastrados]**

Restrição de uso **Adulto**

Destinação **[sem dados cadastrados]**

Restrito a hospitais **N**

Tarja **Vermelha**

Medicamento referência **Não**

Apresentação fracionada **Não**

Voltar

*(Handwritten signatures and initials)*

011092

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

MEDILAR

~~10887~~

Detalhe do Produto: BESILAPIN

Nome da Empresa GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A  
 CNPJ 03.485.572/0001-04 Autorização 1.05.423-2  
 Nome Comercial BESILAPIN  
 Classe Terapêutica ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES  
 Registro 154230243  
 Processo 25351.210913/2016-59  
 Vencimento do Registro 09/2021

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	26/09/2016
Validade	24 meses	Registro	1542302430019
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais  
 • GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL  
 Fabricantes Internacionais  
 [sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL  
 IFA único Sim  
 Conservação CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C)  
 PROTEGER DA UMIDADE  
 Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica  
 Restrição de uso Adulto  
 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 BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	26/09/2016
Validade	24 meses	Registro	1542302430027
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLÓDIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

## Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

~~011093~~

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

## Restrição de uso

Adulto

## Destinação

Comercial

## Restrito a hospitais

Não Informado

## Tarja

[sem dados cadastrados]

## Medicamento referência

Não

## Apresentação fracionada

Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	26/09/2016
Validade	24 meses	Registro	1542302430035
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>• Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

## Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

## Via de Administração

ORAL

## IFA único

Sim

## Conservação

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

## Restrição de prescrição

Venda sob Prescrição Médica

## Restrição de uso

Adulto

## 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 BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	26/09/2016
Validade	24 meses	Registro	1542302430043

Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA</li> </ul>
Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Institucional
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	5	26/09/2016
Validade	24 meses	Registro	1542302430051
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		

Local de Fabricação	<p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p>
Via de Administração	ORAL
IFA único	Sim
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Restrição de uso	Adulto
Destinação	Comercial
Restrito a hospitais	<b>Não Informado</b>
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento referência	<b>Não</b>
Apresentação fracionada	<b>Não</b>

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	26/09/2016
Validade	24 meses	Registro	1542302430061
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE		
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica		
Restrição de uso	Adulto		
Destinação	Comercial		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

011095

6

~~10890~~

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	7	26/09/2016
Validade	24 meses	Registro	1542302430078
Princípio Ativo	BESILATO DE ANLODIPINO		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	ORAL		
IFA único	Sim		
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE ( AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA 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
10 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	26/09/2016

Validade	Registro
24 meses	1542302430086

Princípio Ativo BESILATO DE ANLODIPINO

Complemento Diferencial da Apresentação [sem dados cadastrados]

Embalagem

- Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO
- Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA

Local de Fabricação Fabricantes Nacionais

- GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - ANÁPOLIS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração ORAL

IFA único Sim

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

Restrição de prescrição Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso Adulto

Destinação Institucional

Restrito a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

MEDICAR

~~10832~~

Detalhe do Produto: UNI-HIOSCIN

Nome da Empresa: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A  
 CNPJ: 60.665.981/0001-18 Autorização: 1.00.497-7  
 Nome Comercial: UNI-HIOSCIN  
 Classe Terapêutica: ANTIESPASMÓDICOS  
 Registro: 104971231  
 Processo: 25351.169424/2002-17  
 Vencimento do Registro: 02/2018

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	06/02/2003

Validade	Registro
24 meses	1049712310019

Princípio Ativo: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]

Embalagem:

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

Local de Fabricação:

Fabricantes Nacionais

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL
- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração: ORAL

IFA único: Sim

Conservação: EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)  
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

Restrição de prescrição: Venda sob Prescrição Médica

Restrição de uso: Adulto e Pediátrico acima de

Destinação: Comercial

Restrito a hospitais: N

Tarja: Vermelha

Medicamento referência: Não

Apresentação fracionada: Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	06/02/2003

Validade	Registro
24 meses	1049712310027

Princípio Ativo: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

Complemento Diferencial da Apresentação: [sem dados cadastrados]



**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - EMBU-GUAÇU - BRASIL
- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - SANTA MARIA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

~~10833~~

**Via de Administração** ORAL

**IFA único** Sim

**Conservação** EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)  
PROTEGER DA LUZ E UMIDADE

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** Adulto e Pediátrico acima de

**Destinação** Hospitalar

**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 CT AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	06/02/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049712310035
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		

**Embalagem**

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

**Local de Fabricação**

Fabricantes Nacionais

- UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

**Via de Administração** ENDOVENOSA/INTRA VENOSA  
INTRAMUSCULAR  
SUBCUTÂNEA

**IFA único** Sim

**Conservação** EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C)  
PROTEGER DA LUZ

**Restrição de prescrição** Venda sob Prescrição Médica

**Restrição de uso** Adulto e Pediátrico acima de

**Destinação** Comercial

**Restrito a hospitais** N

**Tarja** Vermelha

**Medicamento referência** Não

**Apresentação fracionada** Não

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	06/02/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049712310043
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA		
<b>FA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		
<b>Restrição de uso</b>	Adulto e Pediátrico acima de		
<b>Destinação</b>	Comercial		
<b>Restrito a hospitais</b>	N		
<b>Tarja</b>	Vermeiha		
<b>Medicamento referência</b>	Não		
<b>Apresentação fracionada</b>	Não		

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	06/02/2003
<b>Validade</b>	24 meses	<b>Registro</b>	1049712310051
<b>Princípio Ativo</b>	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		
<b>Complemento Diferencial da Apresentação</b>	[sem dados cadastrados]		
<b>Embalagem</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR</li> <li>Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA</li> </ul>		
<b>Local de Fabricação</b>	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> <li>UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - POUSO ALEGRE - BRASIL</li> </ul> Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
<b>Via de Administração</b>	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA		
<b>IFA único</b>	Sim		
<b>Conservação</b>	EVITAR CALOR EXCESSIVO (TEMPERATURA SUPERIOR A 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ		
<b>Restrição de prescrição</b>	Venda sob Prescrição Médica		

011100

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

*[Handwritten signature]*  
~~10895~~

Voltar

*[Handwritten signatures and initials]*

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: captopril

~~10895~~

Nome da Empresa	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.		
CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Nome Comercial	captopril		
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES		
Registro	109170099		
Processo	25351.086854/2015-19		
Vencimento do Registro	09/2020		

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 16	COMPRIMIDO SIMPLES	1	21/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1091700990010
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem

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

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- MEDQUIMICA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - JUIZ DE FORA - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

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

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação [sem dados cadastrados]

Restrito a hospitais Não informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	21/09/2015
Validade	24 meses	Registro	1091700990029
Princípio Ativo	CAPTOPRIL		
Complemento Diferencial da Apresentação	[sem dados cadastrados]		

Embalagem

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